

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Sabato, 25 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

INVEST BANCA S.P.A.

Convocazione di assemblea straordinaria degli azionisti di Invest Banca S.p.A. in a.s. (TX21AAA10054) Pag. 1

Altri annunci commerciali

BANCA DI PIACENZA SOC. COOP. PER AZIONI
ITALCREDI S.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993 n. 385 (testo unico delle leggi in materia bancaria e creditizia) ed informativa ai sensi dell'articolo 13 del Regolamento UE 2016/679 e del D.Lgs. n. 196 del 30/6/2003 e successive modifiche ed integrazioni in materia di protezione dei dati personali (TX21AAB10032) Pag. 1

DANTE SPV S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazione di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385, corredato dall'informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 ("GDPR") e della normativa nazionale applicabile (unitamente al GDPR, la "Normativa Privacy") (TX21AAB10073) Pag. 6

FLORENCE G.E.I.E.

Scioglimento di G.E.I.E. (TX21AAB10083) Pag. 8

MARTE SPV S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1, 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") - e informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice Privacy") e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (TX21AAB10060) Pag. 3

NINETEEN 47 S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi degli articoli 1 e 4 della L. 130/1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione"), dell'art. 58, 2° comma, del D.Lgs. 385/1993 (il "Testo Unico Bancario"), nonché informativa ai sensi dell'articolo 13, commi 4 e 5, del D.Lgs. 196/2003 e GDPR 679 /2016 con ogni successiva modifica o integrazione, anche di natura regolamentare (il "Codice Privacy") (TX21AAB10068) Pag. 5

SINERGIA S.P.A.

Avviso di cessione di ramo d'azienda bancaria ai sensi e per gli effetti degli articoli 2556 e ss. del codice civile e dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385/1993 ed informativa ai sensi dell'art. 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 (il "GDPR") (TX21AAB10101) Pag. 9

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TRIBUNALE CIVILE DI CATANIA Sezione Lavoro

Notifica per pubblici proclami - R.G. 8056/2019 - Giudice Rita Nicosia (TX21ABA10039) Pag. 10



TRIBUNALE DELLA SPEZIA

Notifica per pubblici proclami - Usucapione speciale (TX21ABA10094) Pag. 12

TRIBUNALE DI ASTI

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - Estratto atto di citazione per usucapione (TX21ABA10099) Pag. 12

TRIBUNALE DI CAGLIARI

Notifica per pubblici proclami - R.G. n. 2906/2021 (TX21ABA10043) Pag. 10

TRIBUNALE DI CATANIA Sezione Lavoro

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. (TX21ABA10084) Pag. 12

Notifica per pubblici proclami (TX21ABA10038) Pag. 10

TRIBUNALE DI CATANZARO

Estratto notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - Atto di citazione per usucapione (TU21ABA9935) Pag. 14

TRIBUNALE DI FIRENZE

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - Estratto atto di citazione per occupazione senza titolo (TX21ABA10067) Pag. 11

TRIBUNALE DI PISTOIA

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione e convocazione mediazione (TX21ABA10112) Pag. 13

TRIBUNALE DI ROMA

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. (TX21ABA10116) Pag. 13

TRIBUNALE DI TERAMO

Notifica per pubblici proclami - Ricorso ex art. 1159 bis c.c. e art. 3 L. n. 346/76 - Usucapione speciale piccola proprietà rurale (TX21ABA10124) Pag. 13

TRIBUNALE DI VERBANIA

Notifica per pubblici proclami - Ricorso art. 702 bis c.p.c. (TX21ABA10052) Pag. 10

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione (TU21ABA9940) Pag. 14

Notifica per pubblici proclami - Ricorso art. 702 bis c.p.c. (TX21ABA10053) Pag. 11

TRIBUNALE DI VIBO VALENTIA

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione - R.G. n. 72/2019 (TX21ABA10061) Pag. 11

Ammortamenti

TRIBUNALE DI FORLÌ

Ammortamento cambiario (TX21ABC10087) Pag. 14

TRIBUNALE DI MILANO

Ammortamento cambiario (TX21ABC10113) Pag. 15

TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA

Ammortamento cambiario (TX21ABC10093) Pag. 14

Eredità

TRIBUNALE CIVILE DI BARI

Nomina curatore eredità giacente di Abbatantuono Gaetana (TX21ABH10092) Pag. 16

TRIBUNALE DI ASTI

Eredità giacente di Coltella Walter (TX21ABH10071) Pag. 16

TRIBUNALE DI FERMO

Chiusura eredità giacente di Ermanno Mascitti (TX21ABH10042) Pag. 15

TRIBUNALE DI LECCE

Nomina curatore eredità giacente di Salvatore Rocco Martino (TX21ABH10062) Pag. 15

TRIBUNALE DI LODI

Eredità giacente di Massimo Balletti (TX21ABH10066) Pag. 15

TRIBUNALE DI L'AQUILA

Nomina curatore eredità giacente di Di Giambattista Carlo - R.G. n. 703/2021 (TX21ABH10082) Pag. 16

TRIBUNALE DI PADOVA

Eredità giacente di Tabarracci Maddalena (TX21ABH10036) Pag. 15

TRIBUNALE DI PERUGIA

Nomina curatore eredità giacente di Bardellini Teodoro (TX21ABH10100) Pag. 16

TRIBUNALE DI RAVENNA

Nomina curatore eredità giacente di Tabanelli Enrico (TX21ABH10069) Pag. 15

TRIBUNALE DI REGGIO CALABRIA

Cessazione eredità giacente di Pizzi Alessandro (TX21ABH10088) Pag. 16

TRIBUNALE DI SIENA

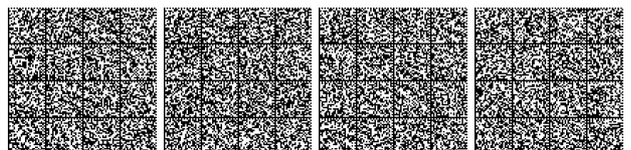
Nomina curatore eredità giacente di Morana Bernardo Fortunato - R.G. n. 1419/2021 V.G. (TX21ABH10063) Pag. 15

TRIBUNALE DI TORINO Volontaria Giurisdizione

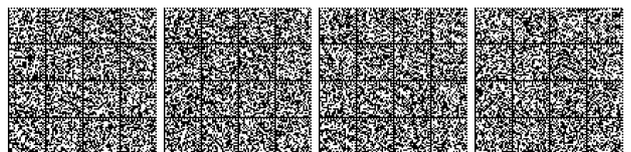
Eredità giacente di Nigro Rosalia (TX21ABH10072) Pag. 16

TRIBUNALE DI VITERBO

Eredità giacente di Maurizio Zerbini (TU21ABH9999) Pag. 16



Riconoscimenti di proprietà	ALTRI ANNUNZI	
TRIBUNALE CIVILE DI LOCRI		
<i>Riconoscimento di proprietà - Usucapione speciale (TU21ABM9985).....</i>	Espropri	
Pag. 17		
<i>Riconoscimento di proprietà - Usucapione speciale (TU21ABM9987).....</i>	CEPAV UNO	
Pag. 18	<i>Decreto di espropriazione emanato dalla società Rete Ferroviaria Italiana S.p.a. n. 874 del 16 marzo 2021 emesso ai sensi dell'art. 42 bis del D.P.R. 327/2001 e s.m.i. (TX21ADC10119).....</i>	
TRIBUNALE DI BOLOGNA		
<i>Riconoscimento di proprietà - Estratto del decreto di riconoscimento di avvenuta usucapione ex art. 1159-bis c.c. (TU21ABM9936)</i>	Pag. 19	
Pag. 17	<i>Decreto di espropriazione emanato dalla società Rete Ferroviaria Italiana S.p.a. n. 872 del 16 marzo 2021 emesso ai sensi dell'art. 42 bis del D.P.R. 327/2001 e s.m.i. (TX21ADC10120).....</i>	
TRIBUNALE DI CUNEO		
<i>Riconoscimento di proprietà - Estratto del decreto di usucapione speciale ex art. 1159 bis c.c. e art. 3 L. 346/1976 - R.G. 2284/2020 (TX21ABM10041)</i>	Pag. 20	
Pag. 17	<i>Decreto di espropriazione emanato dalla società Rete Ferroviaria Italiana S.p.a. n. 873 del 16 marzo 2021 emesso ai sensi dell'art. 42 bis del D.P.R. 327/2001 e s.m.i. (TX21ADC10118).....</i>	
TRIBUNALE DI GROSSETO		
<i>Riconoscimento di proprietà ex art. 1159 bis c.c. e L. 1976 n. 346 - R.G. n. 2020/38 (TX21ABM10031)</i>	Pag. 19	
Pag. 17	Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici	
Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta		
TRIBUNALE DI NAPOLI NORD Ufficio Volontaria Giurisdizione		
<i>Richiesta di dichiarazione morte presunta di Puca Giuseppe - N. 3342/2021 V.G. (TU21ABR9989).....</i>	A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RI-UNITE S.R.L.	
Pag. 18	<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano secondo procedura nazionale. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX21ADD10049)</i>	
TRIBUNALE DI NOCERA INFERIORE (SA)		
<i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Cirillo Gianfranco (TU21ABR10044)</i>	Pag. 27	
Pag. 18	ACCORD HEALTHCARE S.L.U.	
Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione		
COOPERATIVA STARCOOP		
<i>Deposito bilancio finale di liquidazione e conto della gestione (TX21ABS10076)</i>	<i>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. (TX21ADD10035)</i>	
Pag. 18	Pag. 22	
DIMENSIONE GREEN SERVICE SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.		
<i>Deposito bilancio finale di liquidazione (TU21ABS9988)</i>	ALMIRALL S.P.A.	
Pag. 19	<i>Riduzione di prezzo al pubblico di specialità medicinale per uso umano (TX21ADD10096)</i>	
RE COOP. SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE O.N.L.U.S.		
<i>Deposito bilancio finale di liquidazione e conto della gestione (TX21ABS10064)</i>	Pag. 35	
Pag. 18	<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento CE 1234/2008 e s.m. (TX21ADD10095)</i>	
ASTRAZENECA S.P.A.		
	<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 1234/2008/ e s.m.i. (TX21ADD10046)</i>	
	Pag. 26	
BAXTER S.P.A.		
	<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 712/2012 (TX21ADD10102).....</i>	
	Pag. 36	
BIOTEST PHARMA GMBH		
	<i>Modifica secondaria di una autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD10056)</i>	
	Pag. 27	



CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX21ADD10077) Pag. 30

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. (TX21ADD10078) Pag. 31

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX21ADD10075). Pag. 30

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX21ADD10123). Pag. 41

DOMPÉ FARMACEUTICI S.P.A.

Modifiche secondarie dell'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX21ADD10117). Pag. 41

EFFIK ITALIA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX21ADD10050). Pag. 27

EG S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche (TX21ADD10033). Pag. 20

GENETIC S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX21ADD10086). Pag. 33

I.F.B. STRODER S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX21ADD10110). Pag. 39

IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento UE 712/2012 (TX21ADD10091). Pag. 34

INDUSTRIA FARMACEUTICA GALENICA SENESE S.R.L.

Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale SARTICAIN (TX21ADD10081) Pag. 32

IPSEN 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 (TX21ADD10115). Pag. 41

ITALFARMACO S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 821/2018 del 24/05/2018 (TX21ADD10098) Pag. 35

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX21ADD10097). Pag. 35

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX21ADD10089). Pag. 33

JOHNSON & JOHNSON 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 29 dicembre 2007, n.274 e s.m.i.. (TX21ADD10103). Pag. 36

LABORATOIRES THEA

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 (TX21ADD10058) Pag. 28

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX21ADD10070) Pag. 29

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX21ADD10074) Pag. 29

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 (TX21ADD10057) Pag. 28

LIFEPHARMA S.P.A.

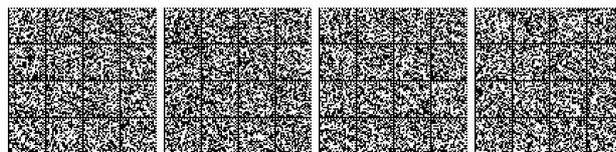
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 E S.M.I (TX21ADD10090) Pag. 34

MEDIFARM S.R.L.

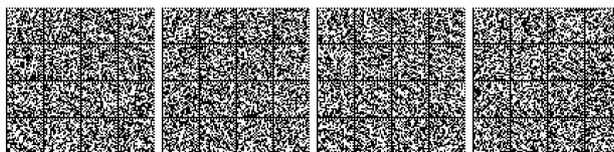
Variatione all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela (TX21ADD10045) Pag. 25

ORGANON ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274. (TX21ADD10085) Pag. 32



<i>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 (TX21ADD10104)</i>	Pag. 36	TAKEDA ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX21ADD10121)</i>	Pag. 41
ORION CORPORATION <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX21ADD10047)</i>	Pag. 26	THEA FARMA S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX21ADD10059)</i>	Pag. 28
PFIZER ITALIA S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX21ADD10079)</i>	Pag. 32	TILLOTTS PHARMA GMBH <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD10048)</i>	Pag. 27
SANDOZ S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX21ADD10034)</i>	Pag. 20	ZENTIVA ITALIA S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD10111)</i>	Pag. 40
SANOFI S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX21ADD10114)</i>	Pag. 40	<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD10108)</i>	Pag. 38
SERVIER ITALIA S.P.A. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX21ADD10105)</i>	Pag. 37	<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD10109)</i>	Pag. 39
SOFAR S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 274/2007 e ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24/11/2008 e s.m.i. (TX21ADD10037)</i>	Pag. 25	<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD10107)</i>	Pag. 38
SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE BV <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE, così come modificato dal Regolamento 712/2012 (TX21ADD10106)</i>	Pag. 37	ZENTIVA K.S. <i>Riduzione del prezzo al pubblico di una specialità medicinale (TX21ADD10065)</i>	Pag. 29
		Iscrizione di privilegio	
		SALERNO POMPEI NAPOLI S.P.A. <i>Iscrizione di privilegio generale (TX21ADJ10055)</i>	Pag. 42
		Consigli notarili	
		CONSIGLIO NOTARILE DI BRESCIA <i>Dispensa dall'ufficio di notaio del dott. Arrigo Staffieri per limiti di età (TX21ADN10051)</i>	Pag. 42





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

INVEST BANCA S.P.A.

in amministrazione straordinaria

Sede legale e direzione generale: via L. Cherubini n. 99 -
50053 Empoli

Capitale sociale: Euro 15.300.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Firenze 02586460582

R.E.A.: Firenze 503435

Codice Fiscale: 02586460582

Partita IVA: 01082611003

*Convocazione di assemblea straordinaria
degli azionisti di Invest Banca S.p.A. in a.s.*

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea Straordinaria presso la sede legale della Banca Cambiano 1884 S.p.A. in Firenze, Viale Antonio Gramsci n. 34, in prima convocazione, per il 24 ottobre 2021, ore 18:30 ed, occorrendo, in seconda convocazione per il 25 ottobre 2021, ore 11:00, medesimo luogo, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1. Riduzione del capitale per perdite come da situazione patrimoniale ed economica al 30/06/2021

2. Approvazione del progetto di fusione per incorporazione in Banca Cambiano 1884 s.p.a. e deliberazioni inerenti e conseguenti

La legittimazione all'intervento in Assemblea e all'esercizio del diritto di voto è attestata da una comunicazione, riferita ai cinque giorni antecedenti la data fissata per la prima convocazione, in conformità a quanto prescritto dall'articolo 11 dello statuto, effettuata dagli intermediari, in conformità alle proprie scritture contabili, in favore del soggetto cui spetta il diritto di voto.

Ai sensi dell'art. 12 dello Statuto, ciascun socio può farsi rappresentare da altro socio persona fisica che non sia amministratore, sindaco o dipendente della Società, mediante delega scritta che dovrà essere consegnata in originale al Presidente dell'assemblea al momento dell'intervento e resterà depositata agli atti della società.

Stante il periodo di emergenza epidemiologica, lo svolgimento dell'assemblea avverrà nel rispetto delle norme di distanziamento sociale stabilite dall'Autorità sanitaria. Per tale motivo chi intendesse partecipare all'assemblea è pregato di comunicare tale eventualità inviando, entro il 21 ottobre 2021, una e-mail a segreteria generale@investbanca.it.

L'accesso all'edificio dove si svolgerà l'assemblea sarà consentito esclusivamente ai soggetti muniti della certificazione verde COVID-19.

Empoli, li 17 settembre 2021

I commissari straordinari
prof. avv. Raffaele Lener
dott. Angelo Pappadà

TX21AAA10054 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

BANCA DI PIACENZA SOC. COOP. PER AZIONI

Iscritta al n. 4389 dell'Albo delle Banche

Sede legale: via Giuseppe Mazzini n. 20 - Piacenza

Capitale sociale: Euro 47.416.080,00 interamente versato

Registro delle imprese: Piacenza 00144060332

Codice Fiscale: 00144060332

Partita IVA: 00144060332

ITALCREDI S.P.A.

*Appartenente al Gruppo Bancario La Cassa di Ravenna,
sottoposta a direzione e coordinamento della Capogruppo
La Cassa di Ravenna S.p.A.*

*Intermediario finanziario iscritto al n. 40 dell'Albo degli
intermediari finanziari tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi
dell'art. 106 del Testo Unico Bancario di cui al D.Lgs.*

*1.9.1993 n. 385 e successive modificazioni ed integrazioni
(cd. Albo unico)*

Sede legale: corso Buenos Aires, 79 - Milano

Capitale sociale: Euro 5.000.000,00 interamente versato

Registro delle imprese: Milano 05085150158

Codice Fiscale: 05085150158

Partita IVA: 05085150158

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993 n. 385 (testo unico delle leggi in materia bancaria e creditizia) ed informativa ai sensi dell'articolo 13 del Regolamento UE 2016/679 e del D.Lgs. n. 196 del 30/6/2003 e successive modifiche ed integrazioni in materia di protezione dei dati personali

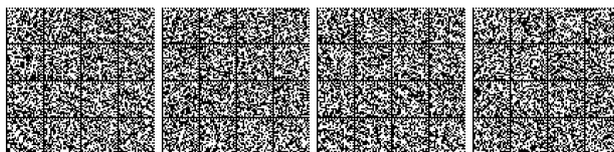
La Banca di Piacenza (cessionaria) comunica che, in forza di un contratto di cessione pro soluto a titolo oneroso di crediti "individuabili in blocco", perfezionato con data certa in data 14 settembre 2021, ha acquistato dalla società Italcredi s.p.a. (cedente) un portafoglio di crediti pecuniari derivanti da contratti perfezionati (intendendosi per tali quelli nei confronti dei quali sono state erogate le somme previste a titolo di netto ricavo del finanziamento) dal Cedente entro il 31 luglio 2021, aventi alla data del 31 agosto 2021, congiuntamente, le seguenti caratteristiche:

a) la cui prima rata di ammortamento scada entro il 31 agosto 2021 (incluso) e sia regolarmente pagata;

b) la cui ultima rata di ammortamento scada non prima del 31 ottobre 2023 (incluso);

c) che siano stati notificati alle ATC ovvero la cessione o la delegazione sia divenuta efficace ed opponibile nei confronti delle ATC medesime;

d) salvo quanto indicato alla lettera a), che siano in regolare ammortamento, ovvero che non presentino più di: numero 2 (due), nel caso di crediti classificati come "Prodotto CQS" o "Prodotto DLG", ove la "Categoria Amministrazione Terza Ceduta" sia una delle seguenti "Privati", "Cooperative", "Parapubblici", "Ferrovie" e "Poste", "Privata - basso rischio", ovvero numero 3 (tre), nel caso di cre-



diti classificati come “Prodotto CQP” e di crediti classificati come “Prodotto CQS” o “Prodotto DLG”, ove la “Categoria Amministrazione Terza Ceduta” sia una delle seguenti “Pubblici”, “Statali”, “Ipost”, “Pensionato INPDAP”, “Pensionato INPS” e “Pensionato Altri Enti”, rate mensili, anche non consecutive, scadute e non pagate e/o pagate parzialmente;

e) che non siano “Crediti Sinistrati” ovvero che non sia già stata attivata la procedura per escutere la garanzia della polizza assicurativa, propria delle operazioni di cessione del quinto dello stipendio o della pensione;

f) che non siano stati pattuiti piani di rimborso, ovvero sospensione dei pagamenti, ovvero che non siano stati effettuati rimborsi anticipati di capitale;

g) che siano assistiti dalla garanzia di una polizza a copertura del rischio di premorienza e/o di una polizza a copertura del rischio di perdita dell’impiego di una delle seguenti imprese di assicurazione: AXA France Vie, AXA France IARD, Rheinland Versicherungs AG, Cardif Assurance Risques Diverse s.a., Cardif Assurance Vie Diverse s.a., HDI Assicurazioni s.p.a., Net Insurance s.p.a., Net Insurance Life s.p.a., Credit Life AG, Gaiil Insurance - All risk s.r.l., Aviva life s.p.a., Aviva Italia s.p.a., Afi Esca s.a., Allianz Global life dac, Genertel s.p.a., Genertellife s.p.a., CF Life Compagnia di Assicurazioni Vita s.p.a., CF Assicurazioni s.p.a.;

h) rispetto ai quali non siano pervenuti reclami.

Trattandosi di cessione in blocco dei crediti aventi i predetti requisiti, i debitori ceduti potranno acquisire informazioni sulla propria situazione rivolgendosi direttamente al Cedente, Italcresi s.p.a., Ufficio Servizio Clienti, con sede in Milano, Corso Buenos Aires n. 79, 20124, telefono 800780330.

Unitamente ai crediti oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti alla Banca cessionaria senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dal comma 3 dell’art. 58 del Testo Unico Bancario, tutti i privilegi e le garanzie reali e/o personali, comprese ad esempio le garanzie dell’assicurazione o delle altre malleverie che, ove esistenti, assistono i Crediti. La società cessionaria ha conferito mandato alla società cedente Italcresi s.p.a. affinché, in suo nome e per suo conto, proceda all’incasso delle somme dovute. In forza di tale incarico, i debitori ceduti continueranno a pagare ad Italcresi s.p.a. ogni somma dovuta in relazione ai crediti ceduti.

INFORMATIVA ai sensi dell’art. 13 del Regolamento UE 2016/679 e del D.L.vo n. 196 del 30/6/2003 e successive modifiche ed integrazioni in materia di protezione dei dati personali.

La Banca cessionaria informa che la cessione dei crediti da parte della società cedente, unitamente alla cessione di ogni diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, ha comportato il necessario trasferimento anche alla Banca cessionaria dei dati personali relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti.

Tra i dati personali non figurano dati particolari. I dati continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti dalla società cedente al momento della stipulazione del contratto ed in particolare per finalità relative

- alla gestione degli aspetti amministrativi, contabili, fiscali, legali strettamente necessari per l’esecuzione del contratto

- all’adempimento degli obblighi derivanti dal contratto, da leggi, regolamenti nonché da disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi giudiziari, di vigilanza e controllo. I dati potranno essere comunicati anche a:

- collaboratori, dipendenti della società cessionaria, a soggetti incaricati della riscossione e del recupero dei crediti ceduti, in qualità di incaricati del trattamento nell’ambito delle loro rispettive mansioni, inclusi i legali incaricati di seguire le procedure stragiudiziali e giudiziali per l’espletamento dei relativi servizi

- soggetti ai quali la facoltà di accesso ai dati è riconosciuta in forza di provvedimenti normativi.

I dati non sono oggetto di diffusione e saranno trattati per il tempo strettamente necessario a conseguire gli scopi, sopra descritti, per adempiere agli obblighi contrattuali e di legge, fatti salvi i termini prescrizionali di legge, nel rispetto dei diritti e in ottemperanza degli obblighi conseguenti. Titolare del trattamento dei dati, oltre alla società cedente, è - quale società cessionaria - la Banca di Piacenza soc. coop. per azioni, con sede in via Mazzini n. 20, 29121 Piacenza e, per effetto di quanto disposto dalle norme statutarie e da apposita delibera, tutti i poteri in materia di attuazione della normativa sul trattamento dei dati personali sono attribuiti al Direttore generale. Per l’esercizio dei diritti di cui al sopra citato - Regolamento - accesso ai dati personali, rettifica, cancellazione, limitazione o opposizione al trattamento, ecc. - i debitori ceduti ed i loro eventuali garanti potranno trasmettere apposita richiesta attraverso raccomandata postale o

per posta elettronica certificata al Responsabile della protezione dei dati (Banca di Piacenza,

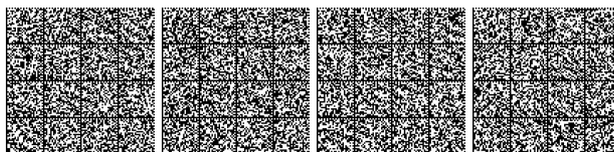
via Mazzini n. 20, 29121 Piacenza; responsabileprotezionedati@bancadipiacenza.legalmail.it).

In ogni caso, i medesimi soggetti hanno sempre il diritto di proporre reclamo al Garante per la protezione dei dati personali qualora ritenga che il trattamento dei loro dati personali sia contrario alla normativa in vigore.

Piacenza, 20 settembre 2021

Banca di Piacenza - Il presidente
del consiglio di amministrazione
dott. Giuseppe Nenna

TX21AAB10032 (A pagamento).



MARTE SPV S.R.L.

Società unipersonale a responsabilità limitata costituita ai sensi dell'articolo 3 della Legge 130/99

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

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso - Belluno 04634710265

Codice Fiscale: 04634710265

Partita IVA: Gruppo IVA "Hoist" - 15846791000

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1, 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") - e informativa ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 (il "Codice Privacy") e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

Iscrizione nell'elenco delle società veicolo per la cartolarizzazione tenuto presso Banca d'Italia n. 35124.7

La società Marte SPV S.r.l. (il "Cessionario") comunica di aver acquistato, in blocco e pro soluto, ai sensi e per gli effetti di cui agli articoli 1, 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, in base ad un contratto di cessione di crediti pecuniari concluso in data 17 settembre 2021 (il "Contratto di Cessione") con Cometa SPV S.r.l. (il "Cedente"), un portafoglio di crediti non-performing classificati a "sofferenza" dovuti a titolo di capitale, interessi (anche di mora), accessori, spese e quant'altro, originati da FGA Capital S.p.A. (oggi FCA Bank S.p.A.) e da taluni finanziatori danti causa di TRC S.p.A. (a sua volta dante causa di Cosmica SPV) (i "Crediti") che alla data del 1° maggio 2021 (incluso) (i.e. la Data di Efficacia Economica), soddisfacevano in via cumulativa i seguenti criteri oggettivi:

1. siano crediti derivanti da contratti di finanziamento (in qualsiasi forma tecnica) retti dal diritto italiano;
2. siano crediti denominati in euro;
3. i relativi debitori ceduti siano (i) persone fisiche residenti o domiciliate in Italia o (ii) persone giuridiche, o altri soggetti giuridici costituiti ai sensi dell'ordinamento italiano, ed aventi sede legale in Italia;
4. derivando da contratti di finanziamento risolti;
5. siano crediti di cui la Cometa SPV S.r.l. è divenuta titolare per averli precedentemente acquistati da Cosmica SPV S.r.l. in virtù di un contratto di cessione datato 19 dicembre 2017, tra Cosmica SPV S.r.l. e Cometa SPV S.r.l. ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della legge n. 130 del 30 aprile 1999 e dell'art. 58 del Decreto Legislativo 1 settembre 1993, n. 385, come successivamente integrato e modificato e per i quali è stato pubblicato un avviso di cessione nella *Gazzetta Ufficiale* parte II n. 2, del 4 gennaio 2018.

Unitamente ai Crediti, sono stati altresì trasferiti al Cessionario, senza ulteriori formalità o annotazioni, come previsto dall'articolo 58, 3° comma, del Testo Unico Bancario,

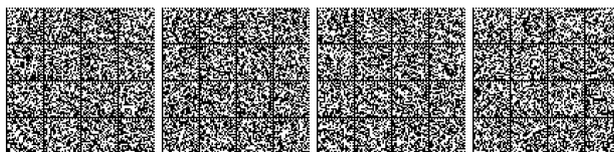
richiamato dall'articolo 4 della Legge 130/1999, tutti gli altri diritti derivanti a favore del Cedente dai rapporti di credito, ivi incluse le eventuali garanzie personali e, più in generale, ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai Crediti.

Il Cessionario ha conferito incarico a Banca Finanziaria Internazionale S.p.A. - una banca costituita ai sensi della legge italiana come società per azioni a socio unico, con sede legale in Via V. Alfieri, 1, 31015 Conegliano (TV), Italia, capitale sociale di Euro 71.817.500,00 i.v., codice fiscale e numero di registrazione al Registro delle Imprese di Treviso-Belluno 04040580963, Gruppo IVA Finint S.p.A. - Partita IVA 04977190265, iscritta all'Albo delle Banche ex art. 13 del Testo Unico Bancario al numero 5580 ed iscritta all'Albo dei Gruppi Bancari in qualità di capogruppo del Gruppo Bancario Banca Finanziaria Internazionale, membro del "Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi" e del "Fondo Nazionale di Garanzia" - di agire, ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento ai sensi dell'art. 2, commi 3(c), 6 e 6-bis della Legge sulla Cartolarizzazione, con espressa facoltà di sub-delegare a terzi l'attività di gestione. Banca Finanziaria Internazionale S.p.A. ha sub-delegato a Hoist Italia S.r.l. - con sede legale in Roma, Via G. Nais, 16, codice fiscale e iscrizione nel Registro delle Imprese di Roma al numero 12898671008, capitale sociale pari a Euro 100.000,00 interamente versato -, ai sensi di separato contratto, l'attività di amministrazione, incasso e recupero delle somme dovute in relazione ai Crediti, fatta eccezione per le attività di controllo ai sensi dell'art. 2, comma 6-bis della Legge sulla Cartolarizzazione.

A seguito della cessione, tutte le somme dovute al Cedente in relazione ai Crediti dovranno essere versate al Cessionario sul conto corrente IBAN IT73D0200805364000103458599, intestato a Marte SPV S.r.l. e aperto presso UniCredit S.p.A., e/o in conformità con le eventuali ulteriori indicazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti, loro garanti e/o altri soggetti obbligati.

Informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali (il "GDPR") e della successiva normativa nazionale di adeguamento (D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196, come modificato dal D.Lgs. 10 agosto 2018 n. 101 - unitamente al GDPR la "Normativa privacy")

Marte SPV S.r.l., società unipersonale a responsabilità limitata, costituita ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, con sede legale in Conegliano (TV), Via V. Alfieri, 1, codice fiscale e iscrizione al Registro delle Imprese di Treviso - Belluno n. 04634710265, capitale sociale pari a Euro 10.000 i.v., avente a oggetto esclusivo la realizzazione di una o più operazioni di cartolarizzazione di crediti, intende con la presente fornire le seguenti informazioni sul trattamento che essa, in qualità di titolare del trattamento, svolge dei Dati



Personali relativi ai debitori ceduti con l'operazione di cessione dei Crediti da parte del Cedente e ai rispettivi garanti, successori e aventi causa (gli "Interessati").

Invero, l'acquisto del credito ha, tra l'altro, comportato il trasferimento alla nostra società, e ne implica il trattamento da parte nostra, delle seguenti categorie di dati personali degli Interessati: dati di contatto e identificativi, dati patrimoniali e reddituali, informazioni sul credito ceduto, dati sui pagamenti e informazioni su potenziali contenziosi, contenute/i nelle evidenze informatiche e nei documenti connessi ai crediti ceduti (i "Dati Personali").

Finalità, modalità e base giuridica del trattamento.

Il trattamento è necessario ai fini del perseguimento del legittimo interesse di Marte SPV S.r.l. alla gestione e all'amministrazione dei crediti acquistati, al relativo recupero e per le ulteriori finalità correlate alle operazioni di cartolarizzazione poste in essere dalla medesima e/o richieste dalla normativa vigente, nonché da disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo. Marte SPV S.r.l. potrà trattare i Dati Personali raccolti, senza necessità di richiedere il consenso degli Interessati, nell'ambito di cessione di attivi e operazioni straordinarie (quali, a titolo meramente esemplificativo, fusione, cessione d'azienda o trasferimento di ramo d'azienda), al fine di consentire a terzi la realizzazione delle operazioni necessarie all'attività di due diligence e prodromiche all'operazione. I Dati Personali saranno trattati con modalità di organizzazione, raffronto ed elaborazione necessarie al perseguimento delle suddette finalità attraverso strumenti informatici, telematici e manuali nell'ambito della normale attività. Ai sensi dell'art. 22, paragrafi 1 e 4 del GDPR, i Dati non saranno oggetto di processi decisionali automatizzati, compresa la profilazione. I Dati Personali ricevuti dal cedente a seguito della suddetta cessione del credito potranno essere aggiornati tramite terze parti autorizzate e/o tramite informazioni provenienti da fonti accessibili al pubblico (quali, ad esempio, dati registrati nel registro delle imprese, visure e atti camerali, dati relativi a procedure concorsuali, protesti, atti immobiliari, atti pregiudizievoli e ipotecastali) o tramite informazioni da fornite spontaneamente dagli Interessati, anche in occasione di contatti telefonici.

Comunicazione e trasferimento all'estero dei Dati Personali.

I Dati Personali non saranno diffusi ma potranno essere comunicati alla Banca d'Italia e ad altre autorità governative e regolamentari che eventualmente ne abbiano titolo, in conformità alle norme di legge e/o regolamentari applicabili, ai revisori dei conti, consulenti e professionisti, alle società di servizi, tra cui le società di informazioni commerciali e le società di recupero crediti autorizzate, alle società di trasmissione e smistamento della corrispondenza, a studi legali, autorità giudiziarie, banche, istituti di credito e intermediari finanziari, a società o professionisti incaricati della gestione e manutenzione degli hardware e software, alle società incaricate della gestione degli archivi informatici e/o cartacei, agli altri soggetti cui tali comunicazioni devono essere fatte ai fini dello svolgimento dei servizi e per l'esatto e diligente adempimento degli obblighi imposti dalla normativa vigente, e ad altre società del Gruppo Hoist Finance a cui appartiene Marte SPV S.r.l.

In particolare, i Dati Personali potranno essere trattati da Banca Finanziaria Internazionale S.p.A., di seguito e per brevità Banca Finint, e Hoist Italia S.r.l., in qualità di responsa-

bili del trattamento, per la gestione dei servizi di cassa e pagamento e/o della riscossione dei crediti acquistati, secondo i termini e le modalità stabilite dalla normativa applicabile.

Inoltre, potremmo comunicare i Dati Personali degli Interessati, nel caso di vendita o acquisto di attività o beni o del relativo Credito, al potenziale acquirente o venditore di tali attività o beni, ovvero laddove avessimo il dovere di effettuare tale comunicazione per rispondere a un obbligo di legge (ciò include, a mero fine esemplificativo e non esaustivo, lo scambio di informazioni con altre società o organizzazioni a fini di protezione dalle frodi o di riduzione del rischio creditizio, o con le autorità a fini di reportistica fiscale o antiriciclaggio).

L'elenco completo e aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali sono comunicati è a disposizione a richiesta presso la sede legale di Marte SPV S.r.l.

I Dati Personali saranno mantenuti entro lo Spazio Economico Europeo o in paesi che la Commissione Europea abbia ritenuto fornire un adeguato livello di protezione dei dati personali. Solo per scopi limitati e solo temporaneamente, i Dati Personali potranno essere trasferiti in paesi non facenti parte dello Spazio Economico Europeo verso paesi che non hanno ricevuto una decisione di adeguatezza dalla Commissione Europea (ciò, in particolare, a fronte della necessità di Marte SPV S.r.l. di garantire supporto tecnico 24 ore su 24, 7 giorni su 7, per la manutenzione della propria infrastruttura tecnologica). In ogni caso, tali trasferimenti al di fuori dello Spazio Economico Europeo verso paesi che non hanno ricevuto una decisione di adeguatezza dalla Commissione Europea avverrà secondo una delle modalità consentite dalla normativa vigente in materia di protezione dei dati personali quale, ad esempio, l'adozione di clausole standard approvate dalla Commissione Europea o la selezione di soggetti aderenti a programmi internazionali per la libera circolazione dei dati.

Tempi di conservazione dei Dati Personali.

I Dati Personali verranno conservati per il periodo strettamente necessario al perseguimento delle citate finalità del trattamento e per i 10 anni successivi, fatti salvi i casi in cui la conservazione venga protratta per un ulteriore periodo a seguito di contenziosi, richieste delle autorità competenti o ai sensi della normativa applicabile.

Diritti dell'Interessato.

L'Interessato ha il diritto di richiedere, in qualunque momento, l'accesso ai Dati Personali che lo riguardano la rettifica o, se del caso, la cancellazione degli stessi, o di opporsi al loro trattamento; ove applicabile, ha inoltre diritto di richiedere la limitazione del trattamento nei casi previsti dall'art. 18 del GDPR, di ottenere in un formato strutturato, di uso comune e leggibile da dispositivo automatico, i Dati Personali che lo riguardano nei casi previsti dall'art. 20 del GDPR, nonché di proporre reclamo all'autorità di controllo competente (i.e. Garante per la Protezione dei Dati Personali), ai sensi dell'art. 77 del GDPR, qualora ritenga che il trattamento dei Dati Personali sia contrario alla relativa normativa applicabile.

Fermo restando il diritto dell'Interessato a formulare una richiesta di opposizione al trattamento dei propri Dati Personali ex art. 21 del GDPR, nella quale dovrà dare evidenza delle ragioni che giustifichino l'opposizione, il titolare si riserva di valutare tale istanza, che non verrà accettata in



caso di esistenza di motivi legittimi cogenti per procedere al trattamento che prevalgano sugli interessi, diritti e libertà dell'Interessato.

Per inoltrare le richieste e/o per ogni ulteriore informazione o chiarimento inerente specificatamente il trattamento dei Dati Personali l'Interessato può contattare Marte SPV S.r.l. e/o Hoist Italia S.r.l., di cui si indicano qui di seguito i relativi dati di contatto:

- Marte SPV S.r.l., via V. Alfieri n. 1 - 31015 Conegliano (TV);

- Hoist Italia S.r.l., via Gino Nais n. 16 - 00136 Roma (RM).

Dati di contatto del responsabile della protezione dei dati (Data Protection Officer, in breve *DPO*): privacy.italia@hoistfinance.com.

La presente informativa privacy è aggiornata al 31/08/2021 e, ove necessario, potrà essere successivamente aggiornata.

Informativa di Marte SPV S.r.l. sui Reclami – Rif. Provvedimento di Banca d'Italia del 20 giugno 2012 “Trasparenza delle operazioni e dei servizi bancari e finanziari – correttezza delle relazioni tra intermediari e clienti”.

Con la presente si informa che qualsiasi reclamo potrà essere inviato a Hoist Italia S.r.l., all'indirizzo email: reclami@hoistfinance.com, o all'indirizzo: via Gino Nais, 16 - 00136 Roma (RM), alla c.a. Ufficio Reclami.

Sarà cura di Hoist Italia S.r.l. fornire un riscontro entro 30 giorni dalla ricezione del reclamo. Si informa sin d'ora che, qualora l'Interessato non fosse soddisfatto della risposta fornita, prima di fare eventualmente ricorso all'Autorità giudiziaria, potrà rivolgersi a un organismo di risoluzione stragiudiziale delle controversie (ADR).

Conegliano, 20 settembre 2021

Marte SPV S.r.l. - Società unipersonale -
Il consigliere delegato
Andrea Fantuz

TX21AAB10060 (A pagamento).

NINETEEN 47 S.R.L.

a socio unico

Sede: via degli Olivetani, 10/12 - Milano

Capitale sociale: euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano Monza Brianza Lodi
10282900967

Partita IVA: 10282900967

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi degli articoli 1 e 4 della L. 130/1999 (la “Legge sulla Cartolarizzazione”), dell’art. 58, 2° comma, del D.Lgs. 385/1993 (il “Testo Unico Bancario”), nonché informativa ai sensi dell’articolo 13, commi 4 e 5, del D.Lgs. 196/2003 e GDPR 679 /2016 con ogni successiva modifica o integrazione, anche di natura regolamentare (il “Codice Privacy”)

Nineteen 47 S.r.l., società a socio unico, con sede legale in Milano, Via degli Olivetani 10/12, codice fiscale e iscrizione al Registro delle Imprese di Milano Monza Brianza

Lodi n. 10282900967, società veicolo di cartolarizzazione costituita ai sensi della Legge 30 aprile 1999, n. 130 iscritta nell'elenco delle Società veicolo di Cartolarizzazione presso Banca d'Italia al n. 35448.0 (il “Cessionario”) rende noto che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti da essa realizzata mediante l'emissione di titoli partly paid, con contratto perfezionato in data 21 settembre 2021 con SIENA NPL 2018 SRL, ha acquistato a titolo oneroso e pro soluto, ai sensi e per gli effetti degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'art. 58, II comma, del D.Lgs. 385/1993 tutti i crediti che alla Data di Sottoscrizione soddisfano 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);

(ii) i contratti da cui scaturiscono i crediti sono regolati dalla legge della Repubblica italiana;

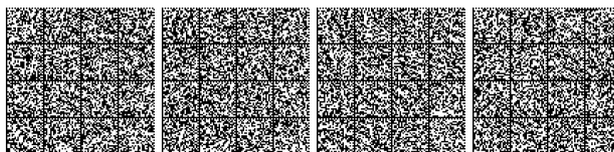
(iii) i crediti derivano da:

- decreto ingiuntivo n. 842/2016 del Tribunale di Nocera Inferiore emesso in data 26.5.2016 e relativa Sentenza n. 952/2020 emessa dal Tribunale di Nocera Inferiore all'esito del giudizio 4528/2016 di opposizione a detto decreto ingiuntivo

- decreto ingiuntivo n. 752/2016 emesso dal Tribunale di Nocera Inferiore

(iv) la Cedente ha acquistato i Crediti ai sensi di un contratto di cessione stipulato, inter alia, con Banca Monte dei Paschi di Siena S.p.A. datato 20 dicembre 2017, il cui relativo avviso di cessione è stato pubblicato nella Parte II della *Gazzetta Ufficiale* numero 151 in data 23 dicembre 2017.

Unitamente ai crediti, sono stati trasferiti al Cessionario senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, come previsto dall'articolo 58, 3° comma, del Testo Unico Bancario, richiamato dall'art. 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, tutti gli altri diritti del Cedente derivanti dai crediti oggetto di cessione, ivi incluse le garanzie reali e personali, i privilegi, gli accessori e più in generale ogni diritto, azione, facoltà o prerogativa, anche di natura processuale, inerente ai suddetti crediti ed ai contratti che li hanno originati. Il ruolo di Master Servicer, ossia di soggetto incaricato della gestione, amministrazione e recupero e riscossione dei crediti sarà svolto da Banca Del Fucino s.p.a. (già Igea Banca S.p.A.), la quale si avvarrà di Eurobusiness99 S.p.A. in qualità di sub-servicer, ai fini del compimento (sotto il proprio controllo) di alcune attività di natura operativa riguardanti la gestione delle attività di recupero dei crediti. Il debitore ceduto e gli eventuali garanti, successori ed aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Nineteen 47 S.r.l. e, per essa, al soggetto nominato ai sensi dell'articolo 2, 3° comma, lettera c) della Legge sulla Cartolarizzazione, Banca Del Fucino s.p.a. Informativa ai sensi dell'articolo 13 e 14 del Codice Privacy. La cessione dei crediti a Nineteen 47 S.r.l., ha comportato il trasferimento di dati personali (i “Dati Personali”) contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai crediti ceduti e relativi ai debitori ceduti ed eventuali garanti, successori ed aventi causa (gli “Interessati”). Nineteen 47 S.r.l., - tenuta a fornire agli Interessati l'informativa di cui all'articolo 13, comma 4 del Codice Privacy - assolve



tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza di autorizzazione dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali di cui al provvedimento del 18 gennaio 2007 in materia di cessione in blocco e cartolarizzazione dei crediti (pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* n. 24 del 30.01.2007) (il "Provvedimento").

Pertanto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 13 del Codice Privacy, Nineteen 47 S.r.l., - in nome proprio nonché del Cedente e degli altri soggetti di seguito individuati - informa di aver ricevuto dal Cedente, nell'ambito della cessione dei crediti di cui al presente avviso, i Dati Personali relativi agli Interessati contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai crediti. Nineteen 47 S.r.l., informa, in particolare, che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell'oggetto sociale di Nineteen 47 S.r.l., e, quindi (i) per l'adempimento ad obblighi di legge o regolamentari; e (ii) per finalità connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori/garanti ceduti, nonché all'emissione di titoli della cartolarizzazione ovvero alla valutazione ed analisi dei crediti ceduti. Non verranno trattati dati "sensibili" (art. 4, comma 1 lettera d, del Codice Privacy). Il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante strumenti manuali e informatici con logiche correlate alle finalità sopra menzionate, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali. I Dati Personali vengono registrati e formeranno oggetto di trattamento in base ad un obbligo di legge ovvero sono strettamente funzionali all'esecuzione del rapporto in essere con gli stessi debitori ceduti e pertanto la natura del conferimento è obbligatoria in quanto un eventuale rifiuto renderebbe impossibile l'esecuzione del rapporto in essere.

I Dati Personali potranno anche essere comunicati all'estero per dette finalità ma solo a soggetti che operino in Paesi appartenenti all'Unione Europea. Potranno essere comunicati alla Banca d'Italia e alle altre autorità governative e regolamentari che ne abbiano titolo, in conformità alle norme di legge e regolamentari applicabili, ai revisori dei conti, consulenti e professionisti, alle società di servizi e agli altri soggetti cui tali comunicazioni devono essere fatte ai fini dello svolgimento dei servizi e per il diligente adempimento degli obblighi imposti dalla normativa. In ogni caso, i Dati Personali non saranno oggetto di diffusione. L'elenco completo ed aggiornato dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati e di quelli che ne possono venire a conoscenza in qualità di responsabili del trattamento (i "Responsabili"), unitamente alla presente informativa, saranno messi a disposizione presso la sede legale di Nineteen 47 S.r.l. Possono altresì venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento - nei limiti dello svolgimento delle mansioni assegnate - consulenti e dipendenti delle società esterne nominate dai Responsabili, ma sempre e comunque nei limiti delle finalità di trattamento di cui sopra. Titolare autonomo del trattamento dei Dati Personali è Nineteen 47 S.r.l. con sede legale all'indirizzo sopra indicato. Responsabile del trattamento dei Dati Personali è Banca Del Fucino s.p.a. (già Igea Banca S.p.A.), con sede legale in Roma, via Paisiello 38 - 00198 Roma, Cod. ABI 05029.4, codice fiscale e P.IVA 04256050875 - PEC bancafucino@postacert.cedacri.it. Nineteen 47 S.r.l., informa che la legge attribuisce agli Interessati i diritti di cui all'articolo 7 del Codice Privacy; quali, a titolo esemplificativo, il diritto

di chiedere e ottenere la conferma dell'esistenza o meno dei propri Dati Personali, di conoscere l'origine degli stessi, le finalità e modalità del trattamento, l'aggiornamento, la rettifica nonch , qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi. Gli Interessati possono, altresì, nei limiti imposti dalla legge, richiedere la correzione, l'aggiornamento o l'integrazione dei dati inesatti o incompleti, ovvero la cancellazione o il blocco per i Dati Personali trattati in violazione di legge, o ancora opporsi al loro utilizzo per motivi legittimi da evidenziare nella richiesta.

L'amministratore unico
dott. Andrea Casella

TX21AAB10068 (A pagamento).

DANTE SPV S.R.L.

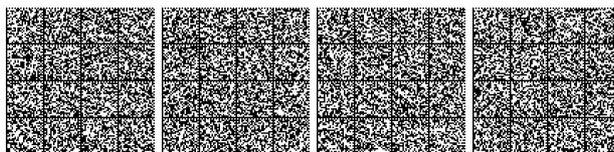
Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017 al no. 35827.5
Sede legale: via Vittorio Alfieri, 1 - 31015 Conegliano (TV)
Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v
Registro delle imprese: Treviso - Belluno 05233640266
Codice Fiscale: 05233640266

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazione di crediti (la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385, corredato dall'informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 ("GDPR") e della normativa nazionale applicabile (unitamente al GDPR, la "Normativa Privacy")

La società Dante SPV S.r.l. (la "Cessionaria"), società con sede legale in Via Vittorio Alfieri 1, 31015 Conegliano (TV), comunica di aver acquistato, pro soluto, ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, in base ad un contratto di cessione di crediti pecuniari (il "Contratto di Cessione") concluso in data 20 settembre 2021 e modificato in data 22 settembre 2021, con efficacia giuridica a far data dal 27 settembre 2021 ed efficacia economica a far data dal 31 dicembre 2020, con TIBERIUS SPV S.R.L. (una società costituita ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, con sede legale in Via V. Alfieri, 1, 31015 Conegliano (TV), Italia, Capitale sociale Euro 10.000,00 i.v., Codice fiscale e iscrizione al registro delle imprese di Treviso-Belluno numero 04662720269, Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017) (la "Cedente"), un portafoglio di crediti in sofferenza vantati verso alcuni debitori persone giuridiche e identificati sulla base dei seguenti criteri oggettivi:

1. crediti acquistati dalla Cedente ai sensi di uno dei seguenti contratti di cessione, come meglio identificati nei relativi avvisi di cessione pubblicati sulla *Gazzetta Ufficiale*:

(i) contratto di cessione di crediti sottoscritto in data 27 novembre 2020 tra il Cedente, in qualità di acquirente, e BCC NPLs 2018 S.r.l., in qualità di cedente, il cui avviso



di cessione è stato pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 142, parte II, del 3 dicembre 2020, codice redazionale n. TX20AAB11829;

(ii) contratto di cessione di crediti sottoscritto in data 27 settembre 2019 tra il Cedente, in qualità di acquirente, e Popolare Bari NPLs 2017 S.r.l., in qualità di cedente, il cui avviso di cessione è stato pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 149, parte II, del 19 dicembre 2019, codice redazionale n. TX19AAB13640;

(iii) contratto di cessione di crediti sottoscritto in data 23 dicembre 2020 tra il Cedente, in qualità di acquirente, e BCC NPLs 2018-2 S.r.l., in qualità di cedente, il cui avviso di cessione è stato pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 1, parte II, del 2 gennaio 2021, codice redazionale n. TX21AAB23;

(iv) contratto di cessione di crediti sottoscritto in data 29 giugno 2020 tra il Cedente, in qualità di acquirente, e 4 Mori Sardegna S.r.l., in qualità di cedente, il cui avviso di cessione è stato pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 77, parte II, del 2 luglio 2020, codice redazionale n. TX20AAB6606;

(v) contratto di cessione di crediti sottoscritto in data 29 dicembre 2020 tra il Cedente, in qualità di acquirente, e Cassa Rurale Banca di Credito Cooperativo di Treviglio S.C., in qualità di cedente, il cui avviso di cessione è stato pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 2, parte II, del 5 gennaio 2021, codice redazionale n. TX21AAB79;

(vi) contratto di cessione di crediti sottoscritto in data 29 ottobre 2020 tra il Cedente, in qualità di acquirente, e BCC NPLs 2018 S.r.l., in qualità di cedente, il cui avviso di cessione è stato pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 130, parte II, del 5 novembre 2020, codice redazionale n. TX20AAB10729;

(vii) contratto di cessione di crediti sottoscritto in data 27 settembre 2019 tra il Cedente, in qualità di acquirente, e Maior SPV S.r.l., in qualità di cedente, il cui avviso di cessione è stato pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 149, parte II, del 19 dicembre 2019, codice redazionale n. TX19AAB13641;

(viii) contratto di cessione di crediti sottoscritto in data 27 settembre 2019 tra il Cedente, in qualità di acquirente, e Brisca Securitisation S.r.l., in qualità di cedente, il cui avviso di cessione è stato pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 149, parte II, del 19 dicembre 2019, codice redazionale n. TX19AAB13640;

(ix) contratto di cessione di crediti sottoscritto in data 20 dicembre 2019 tra il Cedente, in qualità di acquirente, e Cassa di Risparmio di Volterra S.p.A., in qualità di cedente, il cui avviso di cessione è stato pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 153, parte II, del 31 dicembre 2019, codice redazionale n. TX19AAB14011;

(x) contratto di cessione di crediti sottoscritto in data 23 dicembre 2019 tra il Cedente, in qualità di acquirente, e Cassa di Risparmio di Fermo S.p.A., in qualità di cedente, il cui avviso di cessione è stato pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 153, parte II, del 31 dicembre 2019, codice redazionale n. TX19AAB14027;

(xi) contratto di cessione di crediti sottoscritto in data 27 novembre 2019 tra il Cedente, in qualità di acquirente, e Popolare Bari NPLs 2016 S.r.l., in qualità di cedente, il cui

avviso di cessione è stato pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 145, parte II, del 10 dicembre 2019, codice redazionale n. TX19AAB13248;

(xii) contratto di cessione di crediti sottoscritto in data 27 novembre 2019 tra il Cedente, in qualità di acquirente, e 4 Mori Sardegna S.r.l., in qualità di cedente, il cui avviso di cessione è stato pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 145, parte II, del 10 dicembre 2019, codice redazionale n. TX19AAB13249;

(xiii) contratto di cessione di crediti sottoscritto in data 29 ottobre 2020 tra il Cedente, in qualità di acquirente, e Brisca Securitisation S.r.l., in qualità di cedente, il cui avviso di cessione è stato pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 130, parte II, del 5 novembre 2020, codice redazionale n. TX20AAB10731;

(xiv) contratto di cessione di crediti sottoscritto in data 29 giugno 2020 tra il Cedente, in qualità di acquirente, e Maggesi S.r.l., in qualità di cedente, il cui avviso di cessione è stato pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 77, parte II, del 2 luglio 2020, codice redazionale n. TX20AAB6608;

2. crediti nascenti da (i) contratti di mutuo ipotecario ed immobiliare, anche in pool, in qualsiasi forma tecnica, (ii) prestiti a breve, medio e lungo termine, in qualsiasi forma tecnica, non garantiti da ipoteche e/o (iii) contratti specificamente ed esclusivamente connessi con e accessori ai Crediti, come di seguito definiti;

3. crediti i cui debitori sono classificati come “a sofferenza” sulla base della classificazione redatta dalla Banca d’Italia;

4. crediti nascenti da prestiti o altre tipologie di rapporti contrattuali che, alla data di esecuzione del relativo contratto, avevano la denominazione in Lire o in Euro;

5. crediti regolati dalla legge italiana;

6. crediti ancora esistenti e non ancora rimborsati integralmente (i “Crediti”).

Banca Finanziaria Internazionale S.p.A., con sede legale in Via Vittorio Alfieri 1, 31015 Conegliano (TV), codice fiscale e iscrizione al Registro delle Imprese di Treviso-Belluno n. 04040580963 (il “Servicer”) è stata incaricata dalla Cessionaria di svolgere il ruolo di soggetto incaricato della riscossione dei Crediti (ivi incluse le attività relative al recupero (giudiziale e stragiudiziale) dei Crediti, anche, se del caso, attraverso l’escussione delle relative garanzie) e dei servizi di cassa e pagamento e responsabile della verifica della conformità delle operazioni alla legge e al prospetto informativo.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno consultare per ogni ulteriore informazione il sito internet www.securitisation-services.com ovvero rivolgersi a Phoenix Asset Management S.p.A. nelle ore di ufficio di ogni giorno lavorativo.

Informativa ai sensi della Normativa Privacy

In virtù della suddetta cessione pro soluto e a titolo oneroso dei Crediti, la Cessionaria è divenuta titolare autonomo del trattamento dei dati personali, anagrafici, patrimoniali e reddituali contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti, relativi ai debitori e contraenti ceduti ed ai rispettivi eventuali garanti, successori ed aventi



causa (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 dalla Cedente al momento della stipulazione dei contratti relativi ai Crediti ossia in base ad obblighi di legge e, per l'appunto, in esecuzione del rapporto contrattuale (c.d. “base giuridica del trattamento”). I Dati saranno trattati oltre che dalla Cessionaria anche dal Servicer in qualità di responsabile del trattamento per conto della Cessionaria stessa 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, del d.lgs. 385/1993 (“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 alla Cessionaria o ai Crediti), (c) provvedere alla tenuta ed alla gestione di un archivio unico informatico.

Il trattamento dei Dati avviene mediante strumenti manuali, informatici e telematici, con logiche strettamente correlate alle suddette finalità e, comunque, in modo tale da garantirne la sicurezza e la riservatezza e saranno conservati, presso il Servicer, per il tempo necessario a garantire il soddisfacimento dei Crediti ceduti e l'adempimento degli obblighi di legge. I dirigenti, amministratori, sindaci, i dipendenti, agenti e collaboratori autonomi della Cessionaria e del Servicer 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 e 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 Cessionaria, per la consulenza da essi prestata, e (iii) le autorità di vigilanza, fiscali, e di borsa laddove applicabili, in ottemperanza ad obblighi di legge; e (iv) i soggetti incaricati del recupero dei crediti. I predetti soggetti utilizzeranno i Dati nel rispetto della Normativa Privacy e l'elenco aggiornato degli stessi sarà disponibile presso le sedi della Cessionaria e dei responsabili del trattamento.

I Dati potranno anche essere comunicati all'estero per 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 li 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 elet-

tronici, (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 venirne 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 espone. 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 le sedi in cui è sorto il rapporto contrattuale nella persona del Responsabile della protezione dei dati (“DPO”), ovvero per iscritto al Servicer in qualità di Responsabile del trattamento designato dalla Cessionaria.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa e altri interessati, potranno esercitare i suddetti diritti mediante comunicazione scritta da inviarsi a Phoenix Asset Management S.p.A. con sede legale in Roma, Corso Vittorio Emanuele II, n. 154 o all'indirizzo email info@phoenix-assetmanagement.com.

È fatto in ogni caso salvo il diritto di proporre reclamo all'Autorità Garante per la protezione dei Dati Personali.

Conegliano, 25 settembre 2021

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

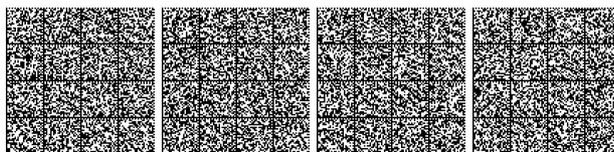
Tommaso Costariol

TX21AAB10073 (A pagamento).

FLORENCE G.E.I.E.

Scioglimento di G.E.I.E.

Con atto ai rogiti del Notaio Marcello Focosi di Firenze, rep.14869, iscritto al R.I. di Firenze in data 7/9/2021, si è dato atto dell'avvenuto scioglimento del “FLORENCE - GEIE” con sede in Firenze via dei Serragli n. 8 codice fiscale



06692990481 a seguito del venire meno della pluralità dei suoi membri con conseguente scioglimento e sua messa a liquidazione e nomina del liquidatore nella persona della sig.ra GACEM ASMAA, nata in Marocco il 12 aprile 1993.

Il notaio
Marcello Focosi

TX21AAB10083 (A pagamento).

SINERGIA S.P.A.

Società del Gruppo Bancario Cooperativo Iccrea
Sede legale: via Lucrezia Romana nn. 41/47 - Roma
Capitale sociale: Euro 1.216.700,00 interamente versato
Registro delle imprese: Roma 04498620964
Codice Fiscale: 04498620964
Partita IVA: Gruppo IVA 15240741007

Avviso di cessione di ramo d'azienda bancaria ai sensi e per gli effetti degli articoli 2556 e ss. del codice civile e dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385/1993 ed informativa ai sensi dell'art. 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 (il "GDPR")

Sinergia S.p.A. (la "Cessionaria") comunica che, ai sensi e per gli effetti dell'art. 58 del D. Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993, con contratto di cessione di ramo d'azienda ("Atto di Cessione"), per atto del Notaio Stefano Bompadre, Notaio in Roma, (rep. n. 26913/racc. n. 17074), sottoscritto il 6 settembre 2021 e registrato presso l'Agenzia delle Entrate Roma 3 il 7 settembre 2021 con il n. 21171 serie 1T, avente la medesima efficacia giuridica, Banca Centropadana Credito Cooperativo – Società Cooperativa, Banca aderente al Gruppo Bancario Cooperativo Iccrea, con sede legale a Lodi, in Corso Roma n. 100, codice fiscale e iscrizione Registro Imprese di Milano Monza Brianza Lodi n. 12514870158, ha ceduto e trasferito alla Cessionaria il proprio ramo d'azienda descritto nella situazione patrimoniale di cessione redatta con riferimento alla data del 31 marzo 2021 (allegato B all'Atto di Cessione) costituito dal complesso di tutti i beni e rapporti giuridici, attivi e passivi, unitariamente organizzati per l'esercizio delle attività di Back Office riferibili alla struttura "Servizio Back Office" (di seguito "Ramo d'Azienda"), inclusivo dei rapporti giuridici, delle attività e passività di seguito indicati:

i) la struttura produttiva, costituita dal personale addetto alla prestazione dei servizi di back office indicati nel successivo punto *ii)*, composta complessivamente da 23 (ventitré) risorse;

ii) i servizi relativi all'attività di: back office titoli (assegni circolari/bancari e relativa gestione CAI, gestione contabile e quadrature); back office bonifici inclusa la trasmissione del flusso telematico all'Amministrazione finanziaria; gestione delle deleghe fiscali (F23, F24) e back office dichiarazioni fiscali banca; apertura di nuove domiciliazioni, revoche, variazioni, accrediti delle rate di pensione INPS richieste dal cliente alla BCC; back office operazioni estero; gestione sistemi di pagamento e tesoreria estero; gestione del ciclo

passivo banca (registrazione e al pagamento o incasso delle fatture attive e passive, alla registrazione delle quietanze di pagamento e dei cespiti ammortizzabili); consolidamento giornaliero saldi (azzeramento conti transitori e quadratura/verifica del CRG) e gestione storni; back office crediti (caricamento bilanci per riclassificazione, cancellazione ipoteche, censimento immobili e gestione delle garanzie, revisione fidi, perfezionamento mutui); supporto evasione messaggi e invio segnalazioni mensili CR; back office gestione tesoreria enti; gestione delle segnalazioni di vigilanza (predisposizione, invio e gestione dei rilievi);

iii) le attrezzature, i beni, i crediti, i debiti, i contratti, i rapporti funzionalmente destinati alla produzione e fornitura di beni e servizi sopradescritti;

iv) i debiti contratti dalla Banca Centropadana, relativi al ramo d'azienda ceduto, compresi i debiti e le passività relativi ai dipendenti di cui al punto *i)*

La cessionaria subentra oltre che nella piena proprietà, possesso e godimento dei beni che lo costituiscono, anche nella titolarità, responsabilità, possesso e godimento di tutti i diritti ed obblighi di spettanza del Ramo d'Azienda sia che derivino da atti scritti, sia che derivino da situazioni di mero godimento o di fatto. Nel Ramo d'Azienda ceduto non sono ricompresi beni immobili.

La comunicazione dell'avvenuta cessione del Ramo d'Azienda è stata altresì iscritta nel Registro delle Imprese di Milano Monza Brianza e Lodi in data 8 Settembre 2021 con protocollo n. 518494/2021.

Con la pubblicazione del presente avviso si producono inoltre per i debitori ceduti gli effetti indicati dall'articolo 1264 c.c.

Informativa ai sensi del Regolamento UE n. 2016/679 e del D. Lgs. 30 giugno 2003 N. 196 "Codice della Privacy", così come novellato dal D. Lgs. 101/2018

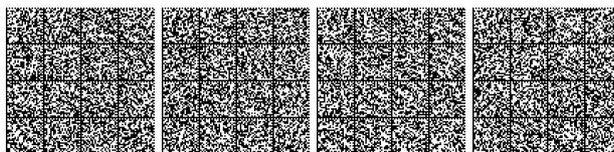
Si rende noto che, per effetto del trasferimento del Ramo d'Azienda, a decorrere dal 6 Settembre 2021, ai sensi del Regolamento (UE) 2016/679, Sinergia S.p.A. è divenuta " Titolare " del trattamento dei dati personali relativi ai soggetti e concernenti i rapporti compresi nel Ramo d'Azienda ceduto, precedentemente trattati dalla cedente Banca Centropadana Credito Cooperativo – Società Cooperativa.

I dati saranno trattati con le modalità e per le finalità contenute nell'informativa pubblicata nell'apposita sezione sui siti internet <http://www.sinergia.bcc.it> e <https://www.centropadana.bcc.it> e trasmessa mediante comunicazione diretta ai singoli interessati alla prima occasione utile.

A far tempo dal 6 settembre 2021, informazioni sulla cessione del Ramo d'Azienda possono essere acquisite dagli interessati presso la sede legale di Via Lucrezia Romana 41/47 a Roma o contattando Sinergia S.p.A. all'indirizzo di posta elettronica sinergia.scarl@legalmail.it

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
Maurizio Longhi

TX21AAB10101 (A pagamento).



ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI CATANIA Sezione Lavoro

Notifica per pubblici proclami

Giusto decreto del 13/9/21 del Tribunale di Catania Dott. ssa Renda nel giudizio n. 4423/21 RG, si rende noto che Collura Grazia, docente scuola primaria su posto comune, ha proposto ricorso contro il Ministero Istruzione per il diritto al trasferimento presso l'ambito Sicilia 10 o altri della regione Sicilia nella mobilità 2016/17.

La presente ai fini della notifica nei confronti dei docenti trasferiti negli ambiti della medesima regione nella procedura di mobilità 2016/17 che potrebbero risultare pregiudicati in caso di accoglimento del ricorso; l'udienza è fissata al 18/01/2022.

avv. Dino Caudullo

TX21ABA10038 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI CATANIA Sezione Lavoro

Notifica per pubblici proclami - R.G. 8056/2019 - Giudice Rita Nicosia

Il Tribunale di Catania Sez. Lavoro con provvedimento del 19.11.2020 ha autorizzato la pubblicazione di estratto del ricorso proposto da Loredana MARIA contro Ministero dell'Istruzione, avente R.G. 8056/2019 e udienza fissata al 24 novembre 2021 ore 9:30.

Oggetto del ricorso: declaratoria del diritto della ricorrente ad essere trasferita, con decorrenza dall'anno scolastico 2016/17, nella provincia di Agrigento su scuola primaria, anche al netto degli accantonamenti di posti in favore dei docenti immessi in ruolo idonei concorso 2012.

Controinteressati: tutti i docenti che hanno ottenuto la mobilità nell'a.s. 2016/17 che in virtù dell'accoglimento del ricorso potrebbero vedere mutata la propria posizione.

Copia integrale del ricorso è pubblicata sul sito dell'A.T. di Catania e sul sito tematico del MIUR.

avv. Giuseppe Limblici

TX21ABA10039 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CAGLIARI

Notifica per pubblici proclami - R.G. n. 2906/2021

I Signori Ledda Fabiano, nato a a Nuragus il 21.01.1947 (C.F. LDDFBN47A21F981H) e la sig.ra Mameli Rosaria nata ad Assemini il 11.02.1951(C.F. MMLRSR51B51A474U), entrambi

residenti in Elmas (Ca) nella via Marconi n.12, rappresentati e difesi dagli avv. Gennaro Terracciano (TRRGNR66L28B354U), presso lo studio del quale in Assemini nella Via Petrarca n.3 sono domiciliati, e dall'avv. Sara De Guio (DGESRA82P54B354E), VISTO il decreto di autorizzazione alla notifica per pubblici proclami del Presidente del Tribunale di Cagliari del 04.06.2021 (R.G. 2906/2021 *VG*) nei confronti di STARA ALDO, Cod. Fisc. STRLDA52S10B354E, residente in Cagliari, Via Piero Schiavazzi n. 4, STARA GIULIANA, Cod. Fisc. STRGLN-55H67B354M, residente in Monserrato (CA), Via Carmen Melis n. 2, STARA CAMILLO, Cod. Fisc. STRCLL56S21B354H, residente in Monserrato (CA), Via Crasso n. 86, STARA ORSOLA, Cod. Fisc. STRRSL59E55B354U, residente in Monserrato (CA), Vico I San Silvestro n. 1, ed eventuali altri eredi e/o aventi causa di STARA IDA, nata a Cagliari il 23.07.1928 e deceduta a Cagliari il 01.09.2015, STARA SISTO, nato a Cagliari il 03.04.1940, STARA FABIO, nato a Cagliari il 29.09.1933 e deceduto a Cagliari il 18.04.2001, STARA LUCIO, nato a Cagliari il 21.08.1937 e deceduto il 04.10.1985, STARA MARIANO, nato a Cagliari il 25.01.1935 e deceduto in Amposta (Spagna) il 03.07.2010, esteso in calce all'atto di citazione per usucapione recante istanza di autorizzazione alla notificazione per pubblici proclami dell'atto di citazione e della convocazione al primo incontro di mediazione obbligatoria, CONVOCA tutti gli eventuali eredi e/o aventi causa della Sig.ra Stara Ida e chiunque abbia interesse a contraddire alla presente domanda all'incontro di mediazione del 29/11/2021 ore 18.15 avanti all'Organismo di Mediazione Forense Abclex s.r.l. con sede in Cagliari nella Via Cugia 14 (abcmediazione@abclex.it - abcmediazione@abclex.pec.it- segreteria tel. 070 64.02.672 per tutti gli adempimenti), e in caso di mancato accordo CITA i medesimi a comparire avanti al Tribunale di Cagliari all'udienza del 15.03.2022 ore di rito, giudice istruttore designando, con l'invito a costituirsi nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli art. 167 e art. 38 c.p.c. e che, in difetto di costituzione, si procederà in loro dichiarata contumacia, per ivi sentir disattesa ogni contraria istanza eccezione domanda e conclusione e sentir accogliere le seguenti CONCLUSIONI - Previo accertamento del possesso ultraventennale da parte degli attori dell'area indicata in espositiva e precisamente esercitato almeno sin dall'anno 1983 dichiarare Ledda Fabiano e Mameli Rosaria esclusivi proprietari dell'immobile sito in Elmas e distinto in Catasto Terreni al Foglio 4, mappali n. 2290, 2291, 2292 e 2293 ed identificato in Conservatoria al F.4 Particella 205.

Ordinare alla Conservatoria dei Registri Immobiliari di provvedere alle necessarie variazioni. Con vittoria di spese ed onorari del giudizio, in caso di opposizione e/o generiche contestazioni.

avv. Sara De Guio

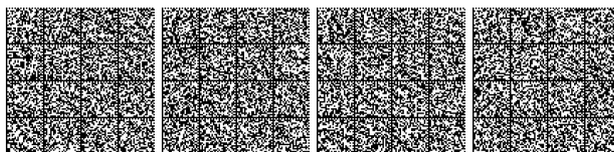
avv. Gennaro Terracciano

TX21ABA10043 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERBANIA

Notifica per pubblici proclami - Ricorso art. 702 bis c.p.c.

Con ricorso 8.02.21 di cui è stata autorizzata la notifica ex art. 150 c.p.c. con decreto 8.04.21 del Presidente del Tribunale RG. 597/21, i signori Cugliandro Maria Antonia, Donà



Daniel, Donà Serena, tramite l'avv. Marco Daverio hanno convenuto in giudizio per l'udienza del 2.11.2021, RG. 634/21 Giudice Katia Ruzza, i signori Piffero Letizia, Piffero Rosolino, Rigo Katia, Rossi Angelo, Rossi Giacomino, Balassi Alberto, Balassi Antonietta, Balassi Gina, Balassi Giovanna, Balassi Gladys, Balassi James Morris, Balassi Laura, Balassi Maria, Balassi Morena, Balassi Renato, Balassi Silvio, Balassi Tiziana, Balassi Ugolina, Balassi Vittorino, Gnuva Caterina, Guerra Andrea, Guerra Delio, Guerra Enrico, Guerra Francesco, Guerra Ida, Guerra Rina Antonia, Guerra Teresa, Ramponi Claudia, Ramponi Stefano, per accertare l'acquisto per intervenuta usucapione del diritto di proprietà degli immobili siti nel Comune di Re di cui al NCT foglio 30, mappali 21, 575 e 576 parte.

avv. Marco Daverio

TX21ABA10052 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERBANIA

Notifica per pubblici proclami - Ricorso art. 702 bis c.p.c.

Con ricorso 14.01.21 di cui è stata autorizzata la notifica ex art. 150 c.p.c. per decreto 12.03.21 del Presidente RG. 1389/21, i signori arch. Falciola Giovanna Eva Giuseppina e ing. Falciola Franco, tramite l'avv. Marco Daverio, hanno convenuto in giudizio per l'udienza del 11.11.21, RG. 385/21 Giudice Laura Novi, i signori Betlamini Adriano, Betlamini Carla, Betlamini Isabella, Pali Alma, Tomà Luigia, Tomà Maria, Tomà Giorgio, Tomà Noris, Pali Alfio, Giozza Maria Rosa, Giozza Gabriele, Senestraro Mariannina, per accertare l'acquisto di proprietà per usucapione di immobili nel Comune di Montecrestese di cui al NCT foglio 32, mappali 430 sub. 2, 431 sub. 1, 431 sub. 2, 431 sub. 4, 433 parte a frazionarsi, NCEU foglio 32, mappali 430 sub. 1 e 430 sub. 2.

avv. Marco Daverio

TX21ABA10053 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VIBO VALENTIA

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione - R.G. n. 72/2019

Per: il sig. Lo Iacono Francesco nato a Zaccanopoli il 06.10.1948 ed ivi residente in via Contura n. 3 - c.f. LCN-FNC48R06M138X, elettivamente domiciliato in Soriano Calabro, alla C.da Lacchi, indirizzo pec: avv.aldocurra@giuffre.it, presso lo studio dell'Avv. Aldo Currà c.f. CRRLDA-58R13E321U che lo rappresenta e difende giusta procura a margine del presente atto: Premesso - che il sig. Lo Iacono Francesco possiede da oltre venti anni, con animus possidenti, in modo continuo pacifico e ininterrotto gli immobili riguardante :1) Fabbr. Rurale sito nel comune di Zaccanopoli ,individuato nel catasto edilizio urbano di detto Comune al: foglio 3-part. 29-qualità : Fabbr. Rurale – superficie ha are02ca40 ; 2) unità urbana sita nel comune di Zaccanopoli in Via G. Gari-

baldi n. 27 ,PT, individuato nel catasto edilizio urbano di detto comune al : foglio 2 – part. 258-sub 7-categoria A/6 –classe 1 – consistenza 1,5 vani – rendita €. 23,24 ; 3) terreno sito nel comune di Zaccanopoli e identificato nel catasto terreni di detto comune al foglio 3 –particella 28-porzione AA-AB –qualità Uliveto superficie ha are 12ca00-reddito dominicale €.3,41-reddito agrario :€. 4,03 ; qualità semin. Arbor ha are 36ca00 –reddito dominicale 18,59-reddito agrario €.7,44 - CITA Gli intestatari catastali ossia i sigg: 1) Mazzeo Anna nata il 11.02.1948 MZZNNA48B51M138Z; 2) Mazzeo Francesco nato il 27.09.1921 c.f. : MZZFNC21P27M138Z; 3) Mazzeo Giuseppe nato il 28.02.1930,c.f.:MZZGPP30 B28M138W ;4) Mazzeo Maria nata il 07.03.1898, c.f. : MZZMRA98C47M138T; 5) Mazzeo Maria nata il 30.04.1950 C.F.: MZZMRA50D70M138S ; 6) Mazzeo Maria Rosa nata il 28.01.1912 c.f.: MZZMRS12A68M138K ;7) Mazzeo Paolo nato il 09.03.1907,c.f. : MZZPLA07C09M138X;8) Mazzeo Paolo Quinto nato il 14.07.1928, c.f.: MZZPQN28L14M138F ;9) Mazzeo Quarto Valentino nato il 20.03.1927, c.f.: MZZQTV27C20M138P 10) Tavilla Paolo nato il 09.10.1935 c.f. : TVLPLA35R09H516F; 11) Mazzeo Isabella nata il 25.01.1909 c.f. : MZZSLL09A65M138H ;12) Lo Iacono Caterina nata il 15.05.1913 a comparire innanzi al Tribunale civile di Vibo Valentia, all'udienza che ivi sarà tenuta il giorno 10 marzo 2021 ore di rito con invito a costituirsi, ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata nel presente atto, oppure di quella fissata, ai sensi dell'art. 168 bis ultimo comma c.p.c., con avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli art. 167 e 38 c.p.c. ed, inoltre, con l'avviso che in caso di mancata costituzione si procederà in contumacia per ivi sentir accogliere le seguenti CONCLUSIONI Voglia l'On.le Tribunale adito, contrariis reiectis, accertare e dichiarare che il sig. Loiacono Francesco, possiede da oltre venti anni,(precisamente da oltre trenta anni) in modo esclusivo pacifico e ininterrotto gli immobili sopra citati, con tutte le loro rispettive accensioni, miglioramenti, pertinenze ed addizioni appartengono in proprietà esclusiva al sig. Loiacono Francesco avendoli acquisiti per intervenuta usucapione ultraventennale. Ordinare al competente Conservatore dei Registri Immobiliari e al dirigente dell'U.T.E.T. le conseguenti trascrizioni ed annotazioni.

Condannare i convenuti al pagamento di spese e competenze del presente giudizio. Ai sensi della legge 488/99, art. 9 comma 5, il valore della presente procedura è pari a euro 5000,000.

Soriano Calabro li 09.06.2021

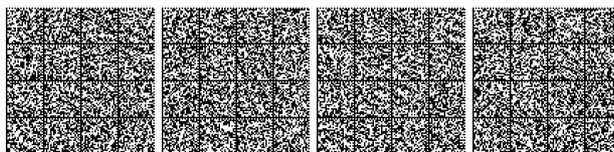
avv. Aldo Currà

TX21ABA10061 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FIRENZE

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - Estratto atto di atto di citazione per occupazione senza titolo

La Sig.ra Alessandra Bonaiuti, nata a Firenze il 05.01.1956, BNTLSN56A45D612U, elettivamente domiciliata in Firenze Viale dei Mille 94, presso lo studio dei suoi difensori Avv.



Francesca Capaccini CPCFNC62L51D612Y e Avv. Annamaria De Nittis DNTNMR62R43D612M, previa istanza di notificazione per Pubblici Proclami, cita

i soggetti, non identificati nominativamente, detentori, possessori e/o occupanti, l'immobile posto in Via Bardelli 20 Firenze (NCEU Firenze Fgl. 35 particelle 750 sub 1, 1694, 750 sub 2, 1695, 750 sub 3, 1696, 750 sub 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12) e comunque tutti coloro che abbiano un interesse a contraddire la domanda,

a comparire avanti al Tribunale di Firenze, Giudice Designando, ore e luoghi soliti, all'udienza del giorno 28 maggio 2022, con l'invito a costituirsi, ai sensi e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c., almeno venti giorni prima dell'udienza indicata, con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le preclusioni e le decadenze di cui all'art. 38 e 167 c.p.c., per ivi sentire accogliere, le conclusioni:

Voglia l'III.mo Tribunale di Firenze, accertata l'occupazione senza titolo dell'immobile posto in Firenze Via Bardelli 20 di proprietà dell'attrice Bonaiuti Alessandra, condannare i convenuti tutti, e loro aventi causa, alla consegna dello stesso, libero da persone e cose, all'attrice.

Con vittoria di compenso e spese di lite.

Con provvedimento del 07/07/2021 RG. VG 7843/2021 il Presidente del Tribunale di Firenze ha autorizzato la notificazione per Pubblici Proclami nei confronti dei soggetti non identificati nominativamente, ex art. 150 cpc con il deposito di una copia dell'atto di citazione presso la Casa Comunale di Firenze.

avv. Francesca Capaccini

avv. Annamaria De Nittis

TX21ABA10067 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CATANIA Sezione Lavoro

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

Il Tribunale di Catania, sez. lav. Dott. V. M. Scardillo, nel procedimento n. R.G. 6896 /2020 con decreto del 6.07.2021 ha autorizzato la notifica per pubblici proclami su ricorso Crapanzano Paola nei confronti del MIUR + altri, assistita dall'Avv. Rosalinda Bellomo, con oggetto il trasferimento su posto comune primaria presso l'ambito Sicilia 0001, 0002, 0003, 0004, o in subordine presso la provincia di Agrigento o Caltanissetta secondo l'ordine in domanda. Si avvisano gli interessati che l'udienza è fissata per il giorno 10.11.2021 ore 10:30.

avv. Rosalinda Bellomo

TX21ABA10084 (A pagamento).

TRIBUNALE DELLA SPEZIA

Notifica per pubblici proclami - Usucapione speciale

L'avv. Francesco Rondini con studio in La Spezia alla via Giovanni Minzoni n. 2 rappresentante e difensore della sig.ra Gabriella Calorini nata a Calice al Cornoviglio (SP)

il 10/06/1964 ha chiesto, con ricorso del 12.07.2018 (ex art. 702 bis c.c.) che la sig.ra Calorini Gabriella usucapisse e potesse così acquistare la proprietà del el fabbricato sito nel Comune di Calice al Cornoviglio (SP) località Vicchiera ed individuato al Foglio 7, particella 917, sub. 3.

Il Giudice dell'intestato Tribunale ha ordinato l'affissione del ricorso e del provvedimento nei termini di legge all'albo del Comune di Calice al Cornoviglio e all'albo del Tribunale della Spezia Sez. Civile e la pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* e notifica a chi ne abbia diritto, avvertendo che chiunque ne abbia interesse potrà proporre opposizione nei termini di legge dall'affissione e notifica.

La Spezia, 22.09.2021

avv. Francesco Rondini

TX21ABA10094 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ASTI

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. – Estratto atto di citazione per usucapione

Angelo Maggiora (c.f. MGGNGL49H27C047A) ed Elena Maggiora (c.f. MGGLNE39H45L219G), rappresentati e difesi dall'avv. Simone Gotta del foro di Alessandria (c.f. GTTS-MN83M29A182R, p.e.c. avvsimonegotta@legalmail.it), elettivamente domiciliati presso il suo studio in Alessandria, 15121, Piazzetta S. Lucia 1, visto il decreto del 6.9.2021 reso dal Presidente del Tribunale di Asti nella causa iscritta al ruolo n. 590/2021 R.G. del predetto Tribunale, citano gli EREDI di GIUSTINA MAGGIORA (c.f. MGGGTN97A49C047U), nata a Castagnole Monferrato (AT) il 9.1.1897, e gli EREDI di ISABELLA ROBERTO (c.f. RBRSL73C70C047D), nata a Castagnole Monferrato (AT) il 30.3.1873, a comparire innanzi al Tribunale di Asti, in persona del Giudice Istruttore designato, all'udienza dell'8.2.2022, ore 9:30, con l'invito a costituirsi, ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., entro il termine di venti giorni prima della predetta udienza, con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. per sentire accogliere le seguenti conclusioni:

voglia l'III.mo Tribunale di Asti accertare e dichiarare l'usucapione ventennale in favore dei sig.ri Angelo Maggiora (c.f. MGGNGL49H27C047A) ed Elena Maggiora (c.f. MGGLNE39H45L219G), dichiarandoli pieni ed esclusivi proprietari dell'unità immobiliare sita a Castagnole Monferrato (AT), 14030, frazione Valvinera 9, piano T, censita al N.C.E.U. del predetto comune al foglio 13, particella 385, subalterno 9, categoria C/2, classe U, consistenza 20mq, superficie catastale 21mq, rendita euro 24,79, e per l'effetto, ordinare al competente conservatore dei registri immobiliari di provvedere alle relative trascrizioni, annotazioni e volture catastali esonerando i responsabili degli uffici da ingerenze e responsabilità al riguardo.

avv. Simone Gotta

TX21ABA10099 (A pagamento).



TRIBUNALE DI PISTOIA

Notifica per pubblici proclami – Atto di citazione per usucapione e convocazione mediazione

L'Avv. Francesco Massaro (c.f. MSSFNC79M16G713K), difensore di Cumin Adina, nata a Roma il 30/01/1952 (c.f. CMNDNA52A70H501A), residente in Rieti, Via Tizi F.lli n. 23, vista l'autorizzazione del Presidente del Tribunale di Pistoia del 21/09/21 alla notifica ai sensi dell'art. 150 c.p.c., cita i signori Pioreschi Livio, Pioreschi Renè, Pioreschi Nella, Pioreschi Serge, Pioreschi Mario, Madeleine Elise, nonché i loro eventuali eredi e/o aventi causa, a comparire dinanzi al Tribunale di Pistoia per l'udienza del 21/02/2022 ore 9.00 e ss., con invito a costituirsi nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c., con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implicherà le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che si procederà in loro legittima contumacia, con invito alla mediazione ex D.Lgs. 28/2010 con primo incontro presso l'organismo di conciliazione forense di Pistoia presso il consiglio dell'ordine degli avvocati di Pistoia per il giorno 18/01/2022 ore 9.00, per accertare e dichiarare l'avvenuto acquisto per usucapione in favore di Cumin Adina della piena proprietà, sull'immobile, censito nel Comune di San Marcello Piteglio (PT), località Bardalone, via D. Provenzal n. 4 angolo Piazza Gramsci, identificato all'Ufficio Provinciale del Territorio di Pistoia – Catasto Fabbricati, Comune di San Marcello Piteglio (PT) al foglio n. 67, particella n. 67, sub. 2, categoria A/4, classe 2, vani 3,5, R.C. €. 101,23.

avv. Francesco Massaro

TX21ABA10112 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ROMA

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

Il sottoscritto Avv. Enrico Usseglio Min, c. f. SSGNR-C77M14H355W, comunica che avanti al Tribunale di Roma, Sezione Quinta Civile Dott. Miccio, pende giudizio R. G. 8115/18, nei confronti del complesso turistico residenziale denominato "Residence Cala Rossa", c. f. 97335790586, situato in Trinità d'Agultu e Vignola (OT), Loc. Li Canneddi.

Tale giudizio ha ad oggetto la richiesta di accertare la natura del complesso quale comunione ovvero condominio o supercondominio e la impugnazione della delibera assembleare del 16.12.2017. È fissata udienza al 9 febbraio 2022 ore 10.00 per consentire la costituzione di tutti i proprietari nei termini di legge.

avv. Enrico Usseglio Min

TX21ABA10116 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TERAMO

Notifica per pubblici proclami - Ricorso ex art. 1159 bis c.c. e art. 3 L. n. 346/76 - Usucapione speciale piccola proprietà rurale

I sigg.ri Spinozzi Luca (C.F. SPNLCU90H19H769M) nato a S. Benedetto del Tronto (AP) il 19/06/1990, residente in Monsampolo del Tronto (AP) alla Via L. Mercantini 1/6 e Spinozzi

Marco (C.F. SPNMRC87M01H769I) nato a S. Benedetto del Tronto (AP) il 01/08/1987, residente in Monsampolo del Tronto (AP) alla Via L. Mercantini 1/6, entrambi elettivamente domiciliati in Giulianova (TE), Viale Orsini, n. 120, presso lo studio dell'Avv. Luca Pepe (C.F. PPELCU64L25E058A, pec: luca.pepe@pec-avvocatiteramo.it) che li rappresenta e difende giusta procura alle liti in calce al ricorso ex art. 1159 bis C.C. e art. 3 L. n. 346/76, in qualità di unici eredi dello zio, sig. Di Lorenzo Di Michele Cesco, nato a Colonella (TE) il 15/08/1959 e deceduto in Civitanova Marche il 04/01/2018, hanno chiesto di essere riconosciuti proprietari per intervenuta usucapione speciale ai sensi dell'art. 1159 bis C.C. e art. 3 L.n. 346/76 del terreno agricolo sito in Comune di Colonnella (TE) identificato in Catasto Terreni al n. 1, foglio 15, p.la 160 SEMIN ARBOR ha are ca 17 90, reddito dominicale € 12,02 e Agrario € 10,17 intestato a Prosperi Attilio. Su detto terreno lo zio Di Lorenzo Di Michele Cesco ha esercitato il possesso in modo continuato, pacifico, indisturbato ed ininterrotto da tempo immemorabile e, comunque, da oltre 20 anni, anche con l'ausilio dei nipoti che, alla morte del medesimo, hanno continuato ad esercitare sull'immobile i poteri corrispondenti al diritto di proprietà, godendone in via esclusiva, pacifica e indisturbata senza che alcuno rivendicasse diritti sullo stesso bene.

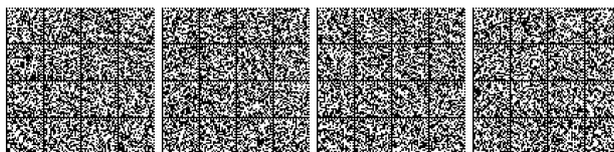
Con decreto n. R.G. 1651/2021 del 27.05.21 il Giudice dell'intestato Tribunale ha ordinato:1) l'affissione per il periodo di tempo di 90 giorni del ricorso e del decreto all'Albo del Comune di Colonnella e all'Albo del Tribunale di Teramo; 2) la notifica del ricorso e del decreto a coloro che nei registri immobiliari risultino titolari di diritti sull'immobile di cui al ricorso ed a coloro che nel ventennio abbiano trascritto contro gli istanti o i relativi danti causa domande giudiziali non perente dirette a rivendicare la proprietà o altri diritti reali di godimento sull'immobile in oggetto; 3) la pubblicazione del ricorso per estratto e/o del ricorso e del presente decreto sulla *Gazzetta Ufficiale*. Ha fissato il termine di 90 giorni dalla scadenza del termine di affissione e dalla data di notifica di cui sopra per l'esperimento di opposizione al ricorso da parte di chiunque vi abbia interesse. In seguito alla istanza per l'autorizzazione alla notifica per pubblici proclami, depositata in data 07.06.21, iscritta al n. 1301/21 V.G., il Presidente del Tribunale di Teramo, in data 23.08.21 ha autorizzato il ricorrente alla notifica con le modalità previste dall'art. 150 c.p.c..

Si procedeva all'affissione all'Albo del Tribunale di Teramo e all'Albo del Comune di Colonnella rispettivamente in data 16.09.21 e 17.09.21 ed al deposito di copia conforme presso la casa comunale di Teramo ai sensi dell'art. 150 c.p.c. in data 14.09.21. La pubblicazione del presente estratto in *Gazzetta Ufficiale* viene effettuata ai sensi del decreto Trib. Teramo del 27.05.21 R.G.n. 1651/21 e ai sensi dell'art. 150 c.p.c., giusta autorizzazione del sig. Presidente Trib. Teramo a procedere alla notifica per pubblici proclami.

Con espresso avvertimento che chiunque abbia interesse può proporre opposizione alla richiesta di riconoscimento della proprietà, ai sensi del terzo comma dell'art. 3 della legge 10.05.76 n. 346, entro 90 giorni dalla scadenza del termine di affissione all'Albo del Comune competente e del Tribunale competente o dalla data di notifica del presente ricorso.

avv. Luca Pepe

TX21ABA10124 (A pagamento).



TRIBUNALE DI CATANZARO

*Estratto notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. -
Atto di citazione per usucapione*

La sig.ra Schiavone Vittoria (C.F.: SCHVTR35L67A542O), nata a Badolato (CZ), il 27 luglio 1935, ivi residente in via Nazionale, trav. II, n. 4, rappresentata e difesa, giusta procura allegata all'atto di citazione depositato nel procedimento R.G.V.G. n. 1592/2021, dagli avvocati Nicola Coscia (C.F.: CSCNCL-86B23L219Z), PEC: nicolacoscia@pec.ordineavvocatorino.it e Giuseppe Placanicca (C.F.: PLCGPP59C31C352O), PEC: giuseppe.placanicca@avvocaticatanzaro.legalmail.it - n. fax. 0961724645 - che si indicano per eventuali comunicazioni e notifiche - elettivamente domiciliata presso lo studio di quest'ultimo a Catanzaro - via Alessandro Turco, n. 39 - avendo posseduto da oltre vent'anni in modo specifico, esclusivo ed ininterrotto i seguenti beni immobili siti nel Comune di Badolato, fraz. Marina, località «Rosacina»: appezzamento di terreno, censito al nuovo catasto terreni Fg. 26 - part.lle 299 e 1396; fabbricato censito nel NCEU Fg. 26, p.lla 1360, sub. 2, CTG. C/2, giusto decreto di autorizzazione n. 2453/2021 del 3 settembre 2021 emesso dal Presidente del Tribunale di Catanzaro nell'ambito del proc. R.G.V.G. n. 1592/2021, cita per pubblici proclami i cointestatari catastali dalle sotto specificate quote dei predetti beni, signori Trovato Felice e Schiavone Teresina, di domicilio e residenza sconosciuti, dinanzi al Tribunale di Catanzaro, all'udienza del 31 gennaio 2022, ore di rito, con invito, a costituirsi ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 del codice di procedura civile, nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata nel presente atto, oppure di quella fissata, ai sensi dell'art. 168-bis ultimo comma del codice di procedura civile, dal giudice istruttore, con avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui agli articoli 38 e 167 del codice di procedura civile e, inoltre, con avviso che in caso di mancata costituzione si procederà in contumacia per sentir dichiarare acquisite, per intervenuta usucapione, in favore della sig.ra Schiavone Vittoria, le quote proprietarie di

$$\frac{15}{36} \text{ e } \frac{3}{36}$$

di titolarità rispettivamente dei signori Schiavone Teresina e Trovato Felice relative ai beni immobili siti nel Comune di Badolato alla località «Rosacina» individuati come segue: NCT fg. 26 - p.lla 299; NCT fg. 26 - p.lla 1396; NCEU Fg. 26 - p.lla 1360 sub. 2 - CTG. C/2, con la refusione delle spese e delle competenze solo in caso di resistenza al giudizio.

Catanzaro, 8 settembre 2021

avv. Giuseppe Placanicca

TU21ABA9935 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERBANIA

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

Il sig. Tulzer Florian Matthias Ivo (cod. fisc. TTZFR-N68C25Z112A) rappresentato e difeso, dagli avvocati Camilla Verrua (C.F.: VRRCLL75B64H037N) e Matilde

Verrua (C.F.: VRRMLD79L71L746I) elettivamente domiciliato presso il loro studio in Verbania, via Ruga n. 8, cita i signori Zanni Carlo, Zanni Giovanni e Zanni Caterina o i rispettivi eredi a comparire avanti all'intestato Tribunale per l'udienza dell'11 luglio 2022 ore 9,00 e segg., con invito a costituirsi venti giorni prima, ai sensi dell'art. 166 del codice di procedura civile, con avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implicherà le decadenze di cui all'art. 167 del codice di procedura civile, per ivi sentire, *reiectis contrariis*, dichiarare l'attore proprietario per intervenuta usucapione dei seguenti beni immobili sito nel Comune di Faldenta (VB), censiti come segue nel catasto terreni: foglio 13 part. 169 - 306 - 309 e intestati ai signori Zanni Carlo, Zanni Giovanni e Zanni Caterina.

Verbania, li 27 luglio 2021

avv. Camilla Verrua - avv. Matilde Verrua

TU21ABA9940 (A pagamento).

AMMORTAMENTI**TRIBUNALE DI FORLÌ***Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale di Forlì con decreto n.5699 Cron. emesso in data 20.11.2020 con riferimento al procedimento n.1969/2020 Vol. e corretto con provvedimento del 22.12.2020 riportato in calce al decreto stesso, ha pronunciato l'ammortamento di n.2 cambiali ipotecarie dell'importo di €2.250,00 ciascuna, con scadenza rispettivamente al 31.03.2015 e al 31.05.2015, emesse in data 18.03.2013 dalla società Super nec di Accetta Nicola, Boghi C. & C. s.n.c. in favore di CO.FI.RO. Società Cooperativa - Opposizione legale entro 30 giorni.

Pesaro li 22.09.2021

avv. Gianluca Bollici

TX21ABC10087 (A pagamento).

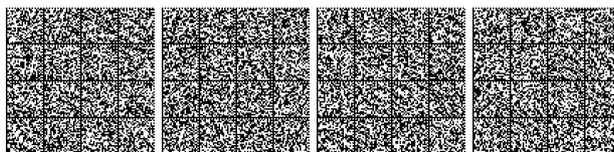
TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA*Ammortamento cambiario*

Il Giudice del Tribunale di Torre Annunziata Dott. Francesco Abete con decreto del 14/06/2021 ha pronunciato l'ammortamento delle cambiali n. ventotto ciascuna dell'importo di Euro 5.000,00, con scadenza tutte al 30/06/2012, emesse da Gargiulo Carmelina in favore di Ruocco Francesco.

Sorrento 13.09.2021

avv. Giovanni Cariello

TX21ABC10093 (A pagamento).



TRIBUNALE DI MILANO*Ammortamento cambiario*

Il Presidente del Tribunale Ordinario di Milano, Sez. Volontaria Giurisdizione, dott. Adriana Cassano Cicuto, ha emesso il decreto di Accoglimento n. cronol. 1636/2021 del 20/09/2021 - RG n. 12316/2021, con cui ha pronunciato l'ammortamento del titolo cambiario emesso da Ristorante Savini SRL per l'importo di Euro 940,95, in favore di Working Tree SRL e ne autorizza il pagamento trascorsi trenta giorni dalla data di pubblicazione del presente decreto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica, se la cambiale sia già scaduta o sia a vista, oppure dalla data di scadenza, se questa sia successiva alla data di pubblicazione, purché non venga fatta nel frattempo opposizione dal detentore.

Il termine per l'opposizione scade entro 30 giorni dalla pubblicazione in G.U.

avv. Luciana Cipolla

TX21ABC10113 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE DI PADOVA***Eredità giacente di Tabarracci Maddalena*

Il Giudice delle Successioni con decreto del 19/07/2021 ha dichiarato giacente l'eredità di Tabarracci Maddalena nata a Firenze 28/11/1945 e deceduta a Padova il 28/02/2018 nominando curatore l'avv. Franco Camporese con studio in Padova via Istria n. 95

avv. Franco Camporese

TX21ABH10036 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FERMO*Chiusura eredità giacente di Ermanno Mascitti*

Il Giudice delle successioni, con provvedimento del 13.09.2021, approvato l'operato del curatore e la relazione finale, ha disposto la chiusura dell'eredità giacente di Ermanno Mascitti MSCRNN66P04F591V deceduto il 20.05.2020 a Fermo.

avv. Laura Fuccio

TX21ABH10042 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LECCE*Nomina curatore eredità giacente di Salvatore Rocco Martino*

Il Tribunale di Lecce con Decreto di nomina n. cronol. 4146/2021 del 01/09/2021 RG n. 2810/2021, ha nominato Curatore dell'eredità giacente relitta da Salvatore Rocco

Martino, nato a Carpignano Salentino (Le) in data 11/11/1968 e deceduto in Muro Leccese (Le) in data 21/12/2014, l'avv. Giampaolo Salvatore con studio in Lecce, Via L. Sturzo n. 13.

Il difensore dell'istante
avv. Marina Vandini

TX21ABH10062 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SIENA*Nomina curatore eredità giacente di Morana Bernardo Fortunato - R.G. n. 1419/2021 V.G.*

Il Presidente del Tribunale di Siena con decreto del 09/09/2021 ha dichiarato giacente l'eredità di Morana Bernardo Fortunato nato a Tunisi (Tunisia) il 08/09/1944 e deceduto in Ucraina il 28/12/2017 con ultimo domicilio a Monteriggioni (SI) in via del Chianti Classico, 91, nominando curatore l'avv. Lorenzo Lazzeri, con studio in Monteriggioni (SI) via Montarioso, 9/C.

Monteriggioni (SI), 21/09/2021

Il curatore
avv. Lorenzo Lazzeri

TX21ABH10063 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LODI*Eredità giacente di Massimo Balletti*

Il Giudice Dott.ssa Ada Cappello, con provvedimento del 28 giugno 2021, ha dichiarato giacente l'eredità di Massimo Balletti (C.F. BLLMSM53B14F205W), nato a Milano (MI), il 14 febbraio 1953 e deceduto in San Colombano al Lambro (MI), il 20 aprile 2020, nominando curatore l'Avv. Eliana Tosi, con studio in Lodi (LO), Corso Roma, n. 60, tel. 0371416148 - fax. 0371589466 - pec. eliana.tosi@lodi.pecavvocati.it.

avv. Eliana Tosi

TX21ABH10066 (A pagamento).

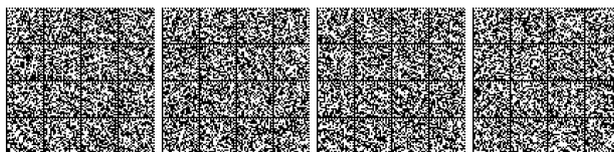
TRIBUNALE DI RAVENNA*Nomina curatore eredità giacente di Tabanelli Enrico*

Il Giudice delle Successioni del Tribunale di Ravenna, con decreto del 05/07/2021 ha dichiarato giacente l'eredità di Tabanelli Enrico, nato a Faenza il 03/05/1959 e deceduto a Cervia il 06/06/2020, nominando curatore l'Avv. Michela Bedeschi del Foro di Ravenna, con studio in Faenza, Via A. Volta n. 1.

Faenza, 07 settembre 2021

Il curatore
avv. Michela Bedeschi

TX21ABH10069 (A pagamento).



TRIBUNALE DI ASTI*Eredità giacente di Coltella Walter*

Il Tribunale di Asti con decreto dott.ssa Elga Bulgarelli del 23.07.2021 ha nominato curatore dell' Eredità Giacente di Coltella Walter nato a Torricella in Sabina (RI) il 15.10.1956, residente in vita ad Asti ed ivi deceduto il 24.10.2020, l'avv. Stefania Chiusano con studio in Asti, c.so Savona 116.

Il curatore
avv. Stefania Chiusano

TX21ABH10071 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TORINO**Volontaria Giurisdizione**

Sede: corso Vittorio Emanuele II n. 130 - Torino

Eredità giacente di Nigro Rosalia

Con decreto emesso in data 17\8\2021 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dismessa da NIGRO ROSALIA nata ad ASCOLI SATRIANO il 14\6\1928 residente in TORINO e deceduta in TORINO il 28\2\2018 - R.g. 15956 \ 2021

Curatore è stato nominato AVV. DAVIDE POLLANO con studio in Torino, via Luigi Colli n. 3.

Il Funzionario Giudiziario
Dott.ssa GAGLIARDI CARMELA

Il curatore eredità giacente
avv. Davide Pollano

TX21ABH10072 (A pagamento).

TRIBUNALE DI L'AQUILA*Nomina curatore eredità giacente di Di Giambattista Carlo - R.G. n. 703/2021*

Il Presidente del Tribunale di L'Aquila con decreto del 03/05/2021 ha dichiarato giacente l'eredità di Di Giambattista Carlo nato a L'Aquila il 02/06/1964 e deceduto in L'Aquila il 11/11/2020 con ultimo domicilio a L'Aquila in viale della Croce Rossa 40/A nominando curatore l'avv. Caterina Mosca con studio in L'Aquila, via dei Peligni 7.

L'Aquila, 22/9/21

Il curatore
avv. Caterina Mosca

TX21ABH10082 (A pagamento).

TRIBUNALE DI REGGIO CALABRIA*Cessazione eredità giacente di Pizzi Alessandro*

Il Presidente del Tribunale di Reggio Calabria con Decreto 11/03/2019 cronol. 1275/2019 del 22/05/2019, letta la relazione finale depositata dal Curatore dell'eredità giacente di

Pizzi Alessandro nato il 18/03/1948, morto a Reggio Calabria il giorno 11/04/2016, ha disposto la cessazione del procedimento n. 192/2018 V.G. di Pizzi Alessandro.

avv. Salvatore Barilla

TX21ABH10088 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI BARI*Nomina curatore eredità giacente di Abbatantuono Gaetana*

Il Giudice della Successione, dr. Giuseppe Marseglia, con decreto n. cronol. 5550/2021 del 04.03.2021, depositato in Cancelleria il 09.03.2021, ha dichiarato giacente l'eredità di ABBATANTUONO Gaetana, nata a Modugno (Ba) il 27.02.1936 e deceduta in Noicattaro (Ba) in data 11.04.2020, in vita domiciliata in Noicattaro (BA) presso la RSSA "Nuova Fenice" in Via Genovesi n. 22, nominando curatore l'avv. Rossella Maria Rosaria Malcangio (C.F. MLC RSL 62R67 B619E - p.iva 08113220720 / pec: rossella.malcangio@legalmail.it / fax 080.5246027), con studio in Bari alla Via Putignani, 168.

avv. Rossella Maria Rosaria Malcangio

TX21ABH10092 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PERUGIA*Nomina curatore eredità giacente di Bardellini Teodoro*

Il Tribunale di Perugia – Giudice Dr Simona Di Maria con decreto del 20/08/2021 ha dichiarato giacente l'eredità di Bardellini Teodoro, nato a Città della Pieve (PG) il 12.2.1926, ivi deceduto in data 10.1.2019, nominando curatore l'avv. Cristina Castellano con studio in San Mariano di Corciano (PG), via Settembrini n. 13/a.

Perugia, 13/09/2021

avv. Cristina Castellano

TX21ABH10100 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VITERBO*Eredità giacente di Maurizio Zerbini*

Il giudice designato (dott. P. Bonofiglio) con decreto del 15 giugno 2021 (R.G. 1534/2021) ha dichiarato giacente l'eredità relitta da Maurizio Zerbini (nato a Roma il giorno 8 marzo 1953 e deceduto a Viterbo il 10 novembre 2020), nominando curatore l'avv. Mariateresa Moschini con studio in Viterbo, via Maria Santissima Liberatrice n. 2.

Viterbo, 10 settembre 2021

Mariateresa Moschini

TU21ABH9999 (A pagamento).



RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ**TRIBUNALE DI GROSSETO**

*Riconoscimento di proprietà ex art. 1159 bis c.c.
e L. 1976 n. 346 - R.G. n. 2020/38*

Il G.O.P. Marina Massi dichiara di piena ed esclusiva proprietà di Fiorenzo FRATINI C.F: FRTFNZ58S14C085F, nato a Castel Del Piano (GR) il 14.11.1958, per aver acquisito per usucapione il terreno censito al Catasto Terreni del Comune di Castel del Piano (GR) al foglio 5, particella 152, qualità vigneto;

avverte che ex art. 3 L. 346/76 contro la presente sentenza è ammessa opposizione da parte di chiunque vi abbia interesse entro e non oltre 60 giorni dalla data di scadenza del termine di affissione.

Grosseto, 07.09.2021

avv. Alberto Bancalà

TX21ABM10031 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CUNEO

Riconoscimento di proprietà - Estratto del decreto di usucapione speciale ex art. 1159 bis c.c. e art. 3 L. 346/1976 - R.G. 2284/2020

Il giudice dott. Michele Basta, letto il ricorso 06.08.2020 depositato da Boetti Bruno Michele (BTTBNM-64D18D205D), nato a Cuneo il 18.04.1964, res. in Villanova Mondovì, Nucleo Paganotti n. 20, difeso dall'avv. Franco Bosio (BSOFNC85T05I470C), domiciliato in Monastero di Vasco via Prov Val Corsaglia n. 8, con cui si chiede sia dichiarato l'acquisto per usucapione speciale, ex art 1159 bis cc e art 3 L 346/1976, dei terreni identificati al CT di Villanova Mondovì al foglio 39, mappali nn 66 e 68; rilevato che sussistono i presupposti per l'accoglimento del ricorso per usucapione speciale, dichiara i terreni identificati al CT di Villanova Mondovì al foglio 39, mappali nn 66 e 68 di proprietà di Boetti Bruno Michele (BTTBNM-64D18D205D).

Ordina l'affissione del decreto all'albo del Tribunale di Cuneo e della Casa Comunale di Villanova Mondovì per 90 giorni consecutivi, oltre alla pubblicazione per estratto una sola volta sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, con avvertimento che chiunque vi abbia interesse può proporre opposizione entro 60 giorni dalla scadenza del termine di affissione

avv. Franco Bosio

TX21ABM10041 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BOLOGNA

Riconoscimento di proprietà - Estratto del decreto di riconoscimento di avvenuta usucapione ex art. 1159-bis c.c.

Con decreto emesso in data 3 settembre 2021, il Tribunale di Bologna, giudice dott.ssa Mariangela Gentile, ha accolto integralmente il ricorso ex art. 1159-bis del codice civile e art. 3, legge n. 346/1976, depositato in data 17 luglio 2019 (R.G. n. 11462/2019) da Valli Gerardo con il patrocinio dell'avv. Alessandro Plata del Foro di Bologna, accertando e dichiarando che il terreno seminativo sito nel Comune di Castel Guelfo di Bologna (BO) e distinto al catasto terreni del predetto comune al foglio 1, particella 72, classe 2, are 18,11, reddito dominicale euro 17,86, reddito agrario euro 9,35, è di piena proprietà esclusiva di Valli Pierpaolo, nato a Bologna il 10 aprile 1970 ed ivi residente in via Santo Stefano n. 29, codice fiscale VLLPPL70D10A944K, nella sua qualità di unico erede di Valli Gerardo, per intervenuta usucapione speciale ai sensi degli articoli 1159-bis del codice civile e 3 legge n. 346/1976.

Ha disposto, inoltre, il giudice che lo stesso decreto sia affisso negli albi del Comune di Castel Guelfo di Bologna (BO) e del Tribunale di Bologna per il periodo di giorni novanta, nonché pubblicato per estratto nella *Gazzetta Ufficiale* entro giorni quindici dall'affissione negli albi predetti, «con l'avvertimento che chiunque vi abbia interesse può presentare opposizione entro sessanta giorni dalla scadenza del termine di affissione o dalla avvenuta notifica» avanti al suindicato Tribunale.

avv. Alessandro Plata

TU21ABM9936 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI LOCRI

Riconoscimento di proprietà - Usucapione speciale

Romeo Fortunato nato a Mammola il 10 agosto 1962 ha chiesto con ricorso ex l. 346/76 il riconoscimento della proprietà per usucapione dei terreni con annessi fabbricati rurali siti in agro del Comune di Mammola, contrada Valle Spana, censiti in catasto al foglio 7, particelle 118, 91, 106, 105 e 119.

Il Tribunale di Locri giudice dott.ssa Galati, proc. 960/2021 RG, con decreto dell'8 settembre 2021 ha disposto la notifica ai titolari di diritti reali sugli immobili, l'affissione del ricorso e del decreto negli albi del Comune di Mammola e del Tribunale di Locri e la presente pubblicazione. Con avvertimento che chiunque abbia interesse avverso la domanda di usucapione avanzata dalla suddetta ricorrente può proporre opposizione entro novanta giorni dalla scadenza del termine dell'affissione agli albi disposta o dalla notifica.

avv. Enrico Barillaro

TU21ABM9985 (A pagamento).



TRIBUNALE CIVILE DI LOCRI*Riconoscimento di proprietà - Usucapione speciale*

Vinci Milena nata a Locri il 20 settembre 1975 ha chiesto con ricorso *ex l.* 346/76 il riconoscimento della proprietà per usucapione dei terreni con annessi fabbricati rurali siti in agro del Comune di Mammola, contrada Valle Spana, censiti in catasto al foglio 7, particelle 76, 70, 114, 80 e 77.

Il Tribunale di Locri giudice dott.ssa de Sire, proc. 1094/2021 RG, con decreto dell'8 settembre 2021 ha disposto la notifica ai titolari di diritti reali sugli immobili, l'affissione del ricorso e del decreto negli albi del Comune di Mammola e del Tribunale di Locri e la presente pubblicazione. Con avvertimento che chiunque abbia interesse avverso la domanda di usucapione avanzata dalla suddetta ricorrente può proporre opposizione entro novanta giorni dalla scadenza del termine dell'affissione agli albi disposta o dalla notifica.

avv. Enrico Barillaro

TU21ABM9987 (A pagamento).

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

(1^a pubblicazione).

**TRIBUNALE DI NAPOLI NORD
Ufficio Volontaria Giurisdizione***Richiesta di dichiarazione morte presunta
di Puca Giuseppe – N. 3342/2021 V.G.*

Il Presidente del Tribunale di Napoli nord invita chiunque abbia notizie dello scomparso sig. Puca Giuseppe nato a Sant'Antimo (NA) il 30 marzo 1954 a farle pervenire alla cancelleria del Tribunale di Napoli nord entro sei mesi dall'ultima pubblicazione della presente ordinanza.

Il giudice relatore delegato del Presidente dott.ssa Francesca Sequino.

Aversa, 1° settembre 2021

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Maria Vaia

TU21ABR9989 (A pagamento).

(1^a pubblicazione).

TRIBUNALE DI NOCERA INFERIORE (SA)*Richiesta di dichiarazione di morte presunta
di Cirillo Gianfranco*

Il giudice dott.ssa Aurelia Cuomo, del Tribunale di Nocera Inferiore, letto il ricorso *ex* articoli 726 e ss. del codice di procedura civile, con decreto del 27 aprile 2021 RG 723/21

ordina le pubblicazioni previste per la richiesta di morte presunta di Cirillo Gianfranco, nato a Salerno il 24 giugno 1973 con ultima residenza in Mercato San Severino (SA), alla via Campo Sportivo n. 55, del quale non si hanno più notizie da ventisette anni, con l'invito a chiunque abbia notizie dello scomparso di farle pervenire al tribunale entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

Salerno, 23 luglio 2021

avv. Michele G. Penna

TU21ABR10044 (A pagamento).

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

**RE COOP. SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE
O.N.L.U.S.**

*posta in liquidazione coatta amministrativa
Numero di Ruolo Generale : 1/2020 Tribunale di Rimini
con Decreto n. 178/2020 del Ministero Sviluppo Economico
in data 17.06.2020*

Sede legale: via Agordat, 19 - Bellaria - Igea Marina (RN)
Codice Fiscale: 03984680409
Partita IVA: 03984680409

*Deposito bilancio finale di liquidazione
e conto della gestione*

Ai sensi dell'art. 213 L.F. il Commissario Liquidatore comunica che in data 07.09.2021 è stato depositato presso la Cancelleria della sezione fallimentare del Tribunale di Rimini il bilancio finale di liquidazione ed il conto della gestione della società RE COOP. SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE O.N.L.U.S. in L.C.A. ove si rappresenta l'inutilità della prosecuzione della Procedura per mancanza di attivo. I creditori ammessi al passivo e ad ogni altro interessato, entro venti giorni dalla presente pubblicazione, possono proporre eventuali contestazioni con ricorso al Tribunale competente.

Il commissario liquidatore
dott. Marco Tognacci

TX21ABS10064 (A pagamento).

COOPERATIVA STARCOOP

*in liquidazione coatta amministrativa - D.M. 272/2010
Codice Fiscale: 05666960967*

*Deposito bilancio finale di liquidazione
e conto della gestione*

Il Commissario liquidatore comunica a tutti i creditori che in data 16 settembre 2021 sono stati depositati presso il Tribunale di Milano, Sez. Fallimentare, il bilancio finale di liquidazione ed il conto della gestione. Gli interessati



possono proporre le loro contestazioni con ricorso avanti al Tribunale di Milano entro 20 giorni dalla pubblicazione del presente avviso decorsi i quali, senza che siano proposte contestazioni, il bilancio finale di liquidazione e il conto della gestione si intenderanno approvati.

avv. Giuseppe Leone

TX21ABS10076 (A pagamento).

DIMENSIONE GREEN SERVICE SOCIETÀ COOPERATIVA A R.L.

*in liquidazione coatta amministrativa D.M. n. 282/2009
del 16/11/2009*

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il commissario liquidatore dott.ssa Serenella Di Donato, comunica a tutti gli interessati che in data 16 agosto 2021 è stato depositato presso la cancelleria fallimentare del Tribunale di Massa il bilancio finale della liquidazione ai sensi e per gli effetti dell'art. 213 L.F.

Nel termine di venti giorni da questa pubblicazione gli interessati possono proporre, con ricorso al tribunale, le loro contestazioni. Decorso il termine indicato senza che siano proposte contestazioni il bilancio finale di liquidazione si intenderà approvato.

Il commissario liquidatore
dott.ssa Serenella Di Donato

TU21ABS9988 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

ESPROPRI

CEPAV UNO

Decreto di espropriazione emanato dalla società Rete Ferroviaria Italiana S.p.a. n. 873 del 16 marzo 2021 emesso ai sensi dell'art. 42 bis del D.P.R. 327/2001 e s.m.i.

Il Consorzio CEPAV UNO avvisa che la Società Rete Ferroviaria Italiana S.p.a. con sede a Roma in Piazza della Croce Rossa n. 1 ha disposto con provvedimento n. 873 del 16 marzo 2021, ai sensi dell'art. 42 bis del DPR n. 327/2001 e s.m.i., l'acquisizione a favore del Comune di CASTELFRANCO EMILIA del diritto di proprietà degli immobili ricadenti nel territorio del Comune di CASTELFRANCO EMILIA, identificati al foglio 42 mappale 233 di mq 308, al foglio 42 mappale 367 di mq 54 intestati alla SOCIETÀ AGRICOLA DUE

ROVERI S.S. DI CREMONINI GABRIELE E C. con sede in Castelfranco Emilia c.f. 03500500362, alla quale è stata corrisposta un'indennità di espropriazione di €. 3.779,06.

Il presente provvedimento non è sottoposto alla condizione sospensiva, come previsto dal 4° comma, dell'art. 42 bis in argomento, essendo state liquidate tutte le somme accettate dagli aventi diritto. Il Consorzio CEPAV UNO, provvederà alla notifica alla ditta proprietaria e ad eseguire tutte le formalità necessarie per la registrazione, la trascrizione, la voltura catastale e la pubblicazione del presente decreto.

Avverso al presente provvedimento le ditte proprietarie potranno ricorrere con le modalità e nelle forme previste dalla vigente normativa.

Cepav Uno - Il coordinatore ufficio espropri
Luigi Tezzon

TX21ADC10118 (A pagamento).

CEPAV UNO

Decreto di espropriazione emanato dalla società Rete Ferroviaria Italiana S.p.a. n. 874 del 16 marzo 2021 emesso ai sensi dell'art. 42 bis del D.P.R. 327/2001 e s.m.i.

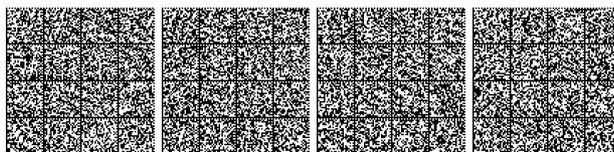
Il Consorzio CEPAV UNO avvisa che la Società Rete Ferroviaria Italiana S.p.a. con sede a Roma in Piazza della Croce Rossa n. 1 ha disposto con provvedimento n. 874 del 16 marzo 2021, ai sensi dell'art. 42 bis del DPR n. 327/2001 e s.m.i., l'acquisizione a favore del Comune di FIDENZA del diritto di proprietà degli immobili ricadenti nel territorio del Comune di FIDENZA, identificati al foglio 36 mappale 160 ex 44 di mq 350 intestato a BERTORELLI INES n. a Fidenza il 15/12/1932 c.f. BRTNSI32T55B034P a cui è stata corrisposta un'indennità di €. 3.366,56 – al foglio 15 mappale 255 di mq 5, al foglio 15 mappale 308 di mq 1351, al foglio 15 mappale 312 di mq 39, al foglio 15 mappale 310 di mq 1, foglio 15 mappale 311 di mq 151, al foglio 24 mappale 135 di mq 404, al foglio 24 mappale 139 di mq 440, al foglio 24 mappale 143 di mq 647, al foglio 24 mappale 114 di mq 195, al foglio 24 mappale 115 di mq 15, al foglio 24 mappale 65 di mq 6, intestati a SALVANELLI ROBERTO n. a Borgo Val di Taro il 27/07/1946 c.f. SLVRR46L27B042W cui è stata corrisposta un'indennità di €. 38.327,02.

Il presente provvedimento non è sottoposto alla condizione sospensiva, come previsto dal 4° comma, dell'art. 42 bis in argomento.

Il Consorzio CEPAV UNO, provvederà alla notifica alla ditta proprietaria e ad eseguire tutte le formalità necessarie per la registrazione, la trascrizione, la voltura catastale e la pubblicazione del presente decreto. Avverso al presente provvedimento le ditte proprietarie potranno ricorrere con le modalità e nelle forme previste dalla vigente normativa.

Cepav Uno - Il coordinatore ufficio espropri
Luigi Tezzon

TX21ADC10119 (A pagamento).



CEPAV UNO

Decreto di espropriazione emanato dalla società Rete Ferroviaria Italiana S.p.A. n. 872 del 16 marzo 2021 emesso ai sensi dell'art. 42 bis del D.P.R. 327/2001 e s.m.i.

Il Consorzio CEPV UNO avvisa che la Società Rete Ferroviaria Italiana S.p.a. con sede a Roma in Piazza della Croce Rossa n. 1 ha disposto con provvedimento n. 872 del 16 marzo 2021, ai sensi dell'art. 42 bis del DPR n. 327/2001 e s.m.i., l'acquisizione a favore del Comune di CAMPEGINE del diritto di proprietà degli immobili ricadenti nel territorio del Comune di CAMPEGINE, identificati al foglio 17 mappali 740 di mq 885, foglio 17 mappale 741 di mq 715, foglio 17 mappale 745 di mq 490 intestati a SNATT LOGISTICA S.P.A. con sede in Campegine cod. fisc. 0260420359 a cui è stata corrisposta un'indennità di espropriazione di €. 22.060,60.

Il presente provvedimento non è sottoposto alla condizione sospensiva, come previsto dal 4° comma, dell'art. 42 bis in argomento, essendo state liquidate tutte le somme accettate dagli aventi diritto.

Il Consorzio CEPV UNO, provvederà alla notifica alla ditta proprietaria e ad eseguire tutte le formalità necessarie per la registrazione, la trascrizione, la voltura catastale e la pubblicazione del presente decreto. Avverso al presente provvedimento le ditte proprietarie potranno ricorrere con le modalità e nelle

forme previste dalla vigente normativa.

Cepav Uno - Il coordinatore ufficio espropri
Luigi Tezzon

TX21ADC10120 (A pagamento).

*SPECIALITÀ MEDICINALI PRESID
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI*

EG S.P.A.

Sede legale: via Pavia, 6 - 20136 Milano, Italia
Codice Fiscale: 12432150154
Partita IVA: 12432150154

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

Medicinale: TRAMADOLO E PARACETAMOLO EG
37,5 mg/325 mg compresse rivestite con film

Codice Pratica: C1B/2021/1944 - Procedura Europea:
IT/H/0654/001/IB/006

Codice AIC medicinale: 046703 - Confezioni: Tutte.

Tipologia variazione: IB n.C.I.z

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica Apportata: Aggiornamento stampati a seguito
PRAC EMA/PRAC/250777/2021 del 03-06 Maggio 2021.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4, 4.5, 4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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 mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

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

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

Il procuratore
dott. Osvaldo Ponchiroli

TX21ADD10033 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

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

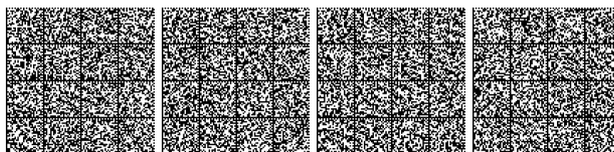
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i.

Medicinale: SILDENAFIL SANDOZ

Codice farmaco: 041306

Titolare AIC: Sandoz S.p.A.

Codice Pratica N. C1B/2019/2025, C1B/2019/3309



Procedura EU N.: NL/H/470/001-004/IB/028, NL/H/470/001-004/IB/030

Grouping di Var. IB - C.I.z), C.I.2 a) aggiornamento degli stampati alla linea guida eccipienti (SANTE-2017-11668) EMA/CHMP/302620/2017/IT, all'ultimo QRD template e agli stampati del prodotto di riferimento.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219. E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 1, 2, 3, 4.4, 4.7, 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 pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all' Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della 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. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del 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.

Medicinale: ESCITALOPRAM SANDOZ

Codice farmaco: 042022-042023

Titolare AIC: Sandoz S.p.A.

Codice Pratica N. C1B/2019/2025, C1B/2019/3309

Procedura EU N.: AT/H/379/001-004/IB/019

Var. IB - C.I.z), Adeguamento degli stampati alla recente versione della Linea Guida sugli Eccipienti.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219. E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (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 pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all' Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della 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. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del 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.

Medicinale: OLANZAPINA SANDOZ

Codice farmaco: 040333

Titolare AIC: Sandoz S.p.A.

Codice Pratica N. C1B/2019/2022

Procedura EU N.: SE/H/0688/001-002, 004/IB/031

Var. IB - C.I.2.a) Modifica degli stampati per adeguamento al prodotto di riferimento, all'ultima versione

del QRD template ed alla linea guida eccipienti. Modifiche editoriali.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219. E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 2, 3, 4.2, 4.4, 4.8, 5.2, 6.1, 6.3, 6.4, 6.5, 6.6, 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 pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all' Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della 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. I farmacisti sono tenuti a consegnare il



Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del 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 Enrica Torielli

TX21ADD10034 (A pagamento).

ACCORD HEALTHCARE S.L.U.

Sede: World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n - Edifici Est 6ª planta - 08039 Barcelona, Spagna

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.

Titolare AIC: Accord Healthcare S.L.U.

Specialità medicinale: BLEOMICINA ACCORD (AIC n. 044219) Confez.: tutte

Codice Pratica C1A/2021/1669 Proc. n. NL/H/4560/001/IA/003

Tipologia modifica: Tipo IA – A.7 Eliminazione sito di conf. sec. del p.f. Accord Healthcare Limited, Haverhill, UK.

Specialità medicinale: PROPAFENONE ACCORD (AIC n. 044771) Confez.: tutte

Codice Pratica C1B/2021/2226 Proc. n. AT/H/0657/001-002/IB/005

Tipologia modifica: Tipo IB – B.II.b.1.a Sostituzione sito di conf. sec. del p.f. Accord Healthcare Limited, Haverhill, UK con Accord Healthcare Limited, Newcastle Upon Tyne, NE3 3NB, UK.

Specialità medicinale: VARDENAFIL ACCORD (AIC n. 044639) Confez.: tutte

Codice Pratica C1A/2021/1688 Proc. n. AT/H/0652/001-003/IA/013/G

Tipologia modifica: Tipo – IA– B.III.1.a.2 Aggiornamento CEP Pharmaceutical Works Polpharma S.A. (R1-CEP 2014-106-Rev 00) + Tipo – IA A.7 Eliminazione sito di controllo lotti del p.f. Astron Research Limited., North Harrow, Middlesex, HA1 4HF, UK + Tipo IA – A.7 Eliminazione sito di rilascio lotti del p.f. Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, Harrow, HA1 4HF, UK.

Specialità medicinale: TELMISARTAN E IDROCLOROTIAZIDE ACCORD (AIC n. 043929) Confez.: tutte

Codice Pratica C1A/2021/1621 Proc. n. IE/H/0754/001-003/IA/017

Tipologia modifica: Tipo IAIN – B.II.b.2.c.1 Sostituzione sito di rilascio lotti resp. dell'importazione Wessling Hungary Kft., HU con Accord Healthcare B.V., Paesi Bassi.

Specialità medicinale: PARACETAMOLO AHCL (AIC n. 041387) Confez.: tutte

Codice Pratica C1B/2021/672 Proc. n. NL/H/4780/001/IB/027

Tipologia modifica: Tipo IB – A.2.b Modifica del nome in Italia da PARACETAMOLO AHCL a PhizamolAct.

Specialità medicinale: CLOZAPINA ACCORD (AIC n. 043807) Confez.: tutte

Codice Pratica C1A/2021/1184 Proc. n. AT/H/0583/IA/012/G

Tipologia modifica: 2 tipo IA – A.7– Eliminazione sito di rilascio Accord Healthcare Limited, North Harrow, UK e eliminazione sito di controllo Astron Research Limited, North Harrow, UK.

Specialità medicinale: RITONAVIR ACCORD (AIC n. 045153) Confez.: tutte

Codice Pratica C1B/2021/391 Proc. n. NL/H/3149/IB/019/G

Tipologia modifica: Tipo IB – B.I.a.1.z – Aggiunta di un fornitore delle materie prime di partenza + tipo IAIN – B.I.a.1.a – Aggiunta sito di produzione dell'intermedio: (Hetero Labs Limited, Unit-III) parte dello stesso gruppo farmaceutico, ovvero Hetero Drugs Limited, India.

Specialità medicinale: LOPINAVIR E RITONAVIR ACCORD (AIC n. 045066) Confez.: tutte

Codice Pratica C1B/2021/415 Proc. n. NL/H/3142/IB/015/G

Tipologia modifica: Tipo IB – B.I.a.1.z – Aggiunta di un fornitore delle materie prime di partenza + tipo IAIN – B.I.a.1.a – Aggiunta sito di produzione dell'intermedio: (Hetero Labs Limited, Unit-III) parte dello stesso gruppo farmaceutico, ovvero Hetero Drugs Limited, India.

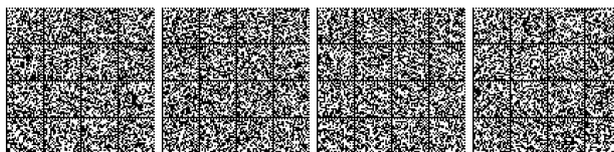
I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Specialità medicinale: APREPITANT ACCORD (AIC n. 046991) Confez.: da 125 mg, 80 mg e 125 mg + 80 mg capsule dure

Codice Pratica: C1B/2021/240 Proc. n. NL/H/4146/002-004/IB/002

Tipologia modifica: Tipo IB-C.1.2.a- Aggiornamento del RCP in linea con il prodotto di riferimento Emend. In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 2, 4.5, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto), 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. 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.

Specialità medicinale: MEROPENEM ACCORD (AIC n 044878) Confez.: tutte

Codice Pratica: C1B/2021/1727 Proc. n. IE/H/0457/001-002/IB/001

Tipologia modifica: Tipo IB-C.1.2.a- Aggiornamento del RCP e FI in linea con il prodotto di riferimento Meronem. In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4, 4.8, 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: CISATRACURIO ACCORD (AIC n 043234) Confez.: tutte

Codice Pratica: C1B/2021/1834 Proc. n. NL/H/4778/001-002/IB/018

Tipologia modifica: Tipo IB-C.1.3.a- Aggiornamento del RCP e FI in accordo alla raccomandazione dello PSUSA (EMA/H/C/PSUSA/0000777/202007). 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 (paragrafi 4.6, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: QUETIAPINA ACCORD (AIC n 0419660) Confez.: tutte

Codice Pratica: C1B/2021/1942 Proc. n. NL/H/4781/001-005/IA/048

Tipologia modifica: Tipo IAin-C.1.3.a - Aggiornamento del RCP e FI in accordo alla raccomandazione dello PSUSA (EMA/H/C/PSUSA/00002589/202006). In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: QUETIAPINA AHCL (AIC n 041503) Confez.: tutte

Codice Pratica: C1B/2021/1966 Proc. n. NL/H/4782/001-005/IA/034

Tipologia modifica: Tipo IAin-C.1.3.a- Aggiornamento del RCP e FI in accordo alla raccomandazione dello PSUSA (EMA/H/C/PSUSA/00002589/202006). In applicazione

della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: TOPIRAMATO ACCORD (AIC n 041143) Confez.: tutte

Codice Pratica: C1B/2021/1600 Proc. n. NL/H/4783/001-004/IB/026

Tipologia modifica: Tipo IB -C.1.2.a - Aggiornamento del RCP e FI in linea con il prodotto di riferimento Topamax. In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: TALIDOMIDE ACCORD (AIC n. 048246) Confez.: tutte

Codice Pratica: C1B/2021/221 Proc. n. MT/H/0312/001/IB/002

Tipologia modifica: Tipo IB - C.1.2.a - Aggiornamento del RCP e FI in linea con il prodotto di riferimento Thalidomide Celgene. In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.2, 4.4, 4.8 e 6.6 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.

Specialità medicinale: EZETIMIBE ACCORD (AIC n. 045314) Confez.: tutte

Codice Pratica: C1B/2021/218 Proc. n. ES/H/0329/001/IB/010

Tipologia modifica: Tipo IB - C.1.2.a - Aggiornamento del RCP e FI in linea con il prodotto di riferimento Ezetrol. In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 4.8, 5.1 e 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: ANAGRELIDE ACCORD (AIC n. 045524) Confez.: tutte

Codice Pratica: C1B/2021/380 Proc. n. NL/H/3936/001-002/IB/001

Tipologia modifica: 2 x Tipo IB - C.1.2.a - Aggiornamento del RCP e FI in linea con il prodotto di riferimento Xagrid (II/0089 e II/0086). In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis,



articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.8 e 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: AMLODIPINA ACCORD (AIC n. 041408) Confez.: tutte

Codice Pratica: C1B/2021/995 Proc.n. SE/H/0842/001-002/IB/028

Tipologia modifica: Tipo IB – C.1.2.a - Aggiornamento del RCP e FI in linea con il prodotto di riferimento Istin IE/H/0638/001-004/DC & MAH: Pfizer Healthcare Ireland. In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: DUTASTERIDE ACCORD (AIC n. 045364) Confez.: tutte

Codice Pratica: C1B/2019/2740 Proc. n. MT/H/0177/001/IB/013

Tipologia modifica: Tipo IB – C.1.2.a - Aggiornamento del RCP e FI in linea con il prodotto di riferimento Avodart. In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.8 e 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Estratto Comunicazione Notifica Regolare PPA

Medicinale: ABACAVIR E LAMIVUDINA ACCORD (AIC n. 045359) Confez.: tutte

Codice Pratica: C1B/2021/1290 Proc. n. IT/H/0730/001/IB/008

Tipologia modifica: Tipo IB – C.1.2.a) - Tipo di modifica: Aggiornamento RCP e FI in linea con il prodotto di riferimento Kivexa e allineamento alla versione del QRD template.

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

Medicinale: RISPERIDONE AHCL (AIC n. 039129) Confez.: tutte

Codici Pratiche: C1B/2018/2575; C1B/2019/1430 Proc.n. NL/H/1078/001-006/IB/020; NL/H/1078/001-006/IB/023

Tipologia modifica: 2 Tipo IB – C.I.2.a) - Tipo di modifica: Aggiornamento RCP e FI in linea con il prodotto di riferimento e allineamento alla versione del QRD template, modifiche editoriali minori.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4, 4.5, 4.8, 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Medicinale: SIMVASTATINA ACCORD (AIC n. 037328) Confez.: tutte

Codice Pratica: N1B/2019/1528

Tipologia modifica: Tipo IB – C.I.2.a) – Tipo di modifica: Modifica stampati per adeguamento al prodotto di riferimento; modifiche editoriali; adeguamento all'ultima versione del QRD Template.

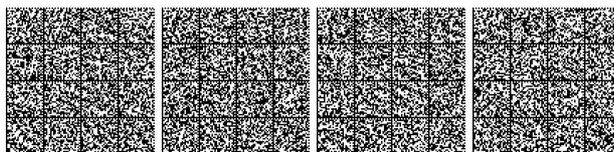
In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.2, 4.4, 4.5, 4.8, 6.5 e 9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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.

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

Il procuratore speciale
dott. Massimiliano Rocchi

TX21ADD10035 (A pagamento).



SOFAR S.P.A.

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

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

Codice pratica N° N1B/2021/756

Medicinale: SODIO FOSFATO SOFAR, 16% / 6% soluzione rettale

Codice farmaco: AIC 029719 (tutte le confezioni)

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

Modifica stampati per adeguamento alla linea guida eccipienti EMA/CHMP/302620/2017/IT rev.01 relativa all'eccipiente sodio benzoato.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (par. 2 di RCP e corrispondente paragrafo del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Carla Labruzzo

TX21ADD10037 (A pagamento).

MEDIFARM S.R.L.

Partita IVA: 05481541000

Variazione all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela

a) CELLUVISC "1% collirio" 30 flaconi monodose da 0,4 ml - AIC 041672015, Det. IP n. 856 del 16/09/2021

b) IMOVANE "7,5 mg compresse rivestite con film" 20 compresse divisibili - AIC 046977017, Det. IP n. 641 del 13/07/2021

c) MOTILIUM "10 mg compresse rivestite con film" 30 compresse - AIC 046974010, Det. IP n. 875 del 16/09/2021

d) NUROFEN INFLUENZA E RAFFREDDORE "200 mg + 30 mg compresse rivestite" 12 compresse rivestite - AIC 046976015, Det. IP n. 876 del 16/09/2021

e) PEPTAZOL "40 mg compresse gastroresistenti" 14 compresse in blister Al/Al - AIC 045635012, Det. IP n. 879 del 16/09/2021

f) PEPTAZOL "20 mg compresse gastroresistenti" 14 compresse in blister - AIC 045635036, Det. IP n. 879 del 16/09/2021

g) PANTORC "20 mg compresse gastroresistenti" 14 compresse - AIC 042565034, Det. IP n. 877 del 16/09/2021

h) TAVOR "1 mg compresse" 20 compresse - AIC 041832015, Det. IP n. 878 del 16/09/2021

i) YAZ "0,02 mg / 3 mg compresse rivestite con film" 28 compresse AIC 042937019, Det. IP n. 855 del 16/09/2021

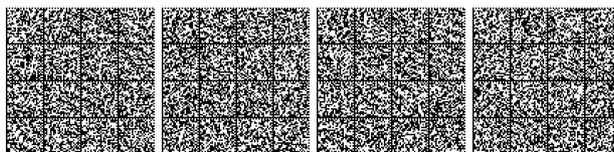
Variazioni autorizzate: a), b), c), d), e), f) sostituzione del seguente sito di confezionamento secondario: da Mediwin Limited, Littlehampton, BN17 7PA, Regno Unito a European Pharma B.V., Osloweg 95 A, 9723 BK, Groningen, Paesi Bassi. È autorizzata inoltre la modifica dello standard terms e della descrizione della confezione da "14 compresse gastroresistenti da 40 mg in blister Al/Al a "40 mg compresse gastroresistenti" 14 compresse in blister Al/Al, relativamente al medicinale con AIC 045635012 e da "14 compresse gastroresistenti 20 mg in blister a "20 mg compresse gastroresistenti" 14 compresse in blister, relativamente al medicinale con AIC 045635036. g) modifica del codice AIC nel paese di provenienza da 99-4148 (vnr. 545467) a 99-4148 (vnr. 051339) e modifica dello standard terms e della descrizione della confezione da "14 compresse gastroresistenti 20 mg in blister a "20 mg compresse gastroresistenti" 14 compresse in blister. h) aggiunta del seguente produttore: Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH Betriebsstätte Freiburg, Mooswaldalle, 1 - Freiburg - 79090- Germania. i) modifica della composizione in eccipienti: da Compresse attive, rosa chiaro: Nucleo: lattosio monoidrato, amido di mais, magnesio stearato. Rivestimento: ipromellosa 6cp, talco, titanio diossido (E 171), ferro ossido rosso (E 172); Compresse placebo, bianche: Nucleo: lattosio monoidrato, amido di mais, magnesio stearato, povidone K 25; Rivestimento: ipromellosa (E464), talco, titanio diossido (E 171) a Compresse rivestite con film attiva (rosa chiaro): Nucleo: lattosio monoidrato, amido di mais, magnesio stearato (E470b). Rivestimento: ipromellosa (E464), talco (E553b), titanio diossido (E171) e ferro ossido rosso (E172); Compresse rivestite con film placebo (bianca): Nucleo: lattosio monoidrato, cellulosa microcristallina, magnesio stearato (E470b); Rivestimento: ipromellosa (E464), talco (E553b), titanio diossido (E171).

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

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

L'amministratore unico
Bertrand Michel

TX21ADD10045 (A pagamento).



ASTRAZENECA S.P.A.

Sede legale: via Ludovico il Moro, 6/c - Palazzo Ferraris -
20080 Basiglio (MI)
Partita IVA: 00735390155

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

Codice Pratica: N1A/2021/1175

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica:
ZESTORETIC 20 mg + 12,5 mg compresse

AIC n. 027482 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: AstraZeneca S.p.A. Palazzo Ferraris - Via Ludovico il Moro 6/C - 20080 Basiglio (MI)

Tipologia variazione: Tipo IA A.7

Tipo di Modifica: Modifica di qualità

Modifica Apportata: Eliminazione del sito AstraZeneca UK Ltd, Silk Road Business Park, Cheshire, Macclesfield, SK10 2NA, Regno Unito Sito come sito responsabile dei test di controllo dei lotti e dell'attività di rilascio dei 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, relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Entro e non oltre i sei mesi 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 Foglio Illustrativo.

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 deve 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 Elena Giorgi

TX21ADD10046 (A pagamento).

ORION CORPORATION

Sede legale: Orionintie, 1 - FIN-02200 Espoo, Finlandia

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

Titolare AIC: Orion Corporation, Orionintie 1, FIN-02200 Espoo Finlandia

Medicinale: SANDRENA

Codice farmaco 032991010; 032991022; 032991034; 032991046

Procedura europea: DK/H/105/01-02/IB/043

Tipologia variazione: Tipo IB C.I.z

Codice pratica n.: C1B/2020/2401

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento alle raccomandazioni del PRAC.

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

A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, le modifiche devono essere apportate anche al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che non riportino le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio 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 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
Rossella Pietrantonio

TX21ADD10047 (A pagamento).

TILLOTT'S PHARMA GMBH
Sede legale: Warmbacher Strasse, 80 -
79618 Rheinfelden, Germania

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

Titolare AIC: Tillotts Pharma GmbH.

Medicinale: ENTOCIR.

Dosaggio e forma farmaceutica: 3 mg capsule rigide a rilascio modificato.

Codice AIC: 034734. Confezioni: Tutte.

Codice Pratica: N1A/2021/840

Tipologia della variazione: Gruppo di variazioni: 3 x Tipo IA - A.7. Modifiche apportate: Soppressione di due siti di produzione del principio attivo; soppressione di un sito responsabile per la produzione, il confezionamento, il controllo e il rilascio del prodotto finito.

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

Il procuratore
dott.ssa Daniela Contini

TX21ADD10048 (A pagamento).

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

Codice SIS 542

Sede legale e domicilio fiscale: via Sette Santi, 3 - Firenze
Codice Fiscale: 00395270481

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

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

Specialità medicinale: AZOLMEN

Confezioni e numeri di AIC:

1% polvere cutanea - 30g - AIC 026048126

1% soluzione cutanea - 30 ml - AIC 026048114

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al REGOLAMENTO (CE) 1234/2008 e s.m.i.: Var. Tipo IA A7 - Eliminazione del sito produttivo Falorni S.p.A. per la fase di confezionamento secondario.

Data di approvazione: 25/08/2021. Codice pratica: N1A/2021/1056.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX21ADD10049 (A pagamento).

EFFIK ITALIA S.P.A.

Sede legale: via dei Lavoratori, 54 - 20092 Cinisello Balsamo (MI)

Codice Fiscale: 03151350968

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

Specialità medicinale: PROGEFFIK

Confezione e codice AIC: 100 mg capsule molli - 30 capsule AIC n. 035042011;

200 mg capsule molli - 15 capsule AIC n. 035042035.

Codice pratica: N1B/2021/1033

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Tipo IB foreseen n. B.III.1.a)1 - Presentazione di un nuovo Certificato di conformità (CEP) per la sostanza attiva del produttore Autorizzato Pharmacia & Upjohn Company LLC, Michigan - R0-CEP 2018-200-Rev 00.

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

Un procuratore
Luca Ivan Ardolino

TX21ADD10050 (A pagamento).

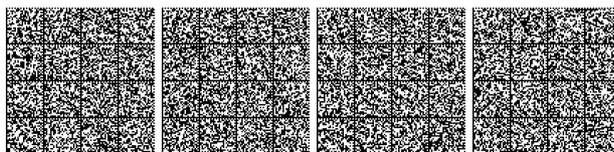
BIOTEST PHARMA GMBH

Sede: Dreieich, Germania

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

Codice pratica: N1A/2021/1180

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



Titolare AIC: Biotest Pharma GmbH

Tipologia e natura della variazione: IAIN - B.V.a.1.d) Procedura di Second Step per l'inclusione di un PMF aggiornato da: PMF Certificato EMEA/H/PMF/000009/05/AU/026/G a: PMF Certificato EMEA/H/PMF/000009/05/ II/027/G

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

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

TX21ADD10056 (A pagamento).

LABORATOIRES THEA

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

Titolare: Laboratoires Thea - 12, Rue Louis Blériot - 63017 Clermont-Ferrand Cedex 2 Francia

Specialità medicinale: MYDRIASERT 0,28 mg/5,4 mg, inserto oftalmico

Confezioni e numeri A.I.C.:

Astuccio da 1 inserto: 037716014 - Astuccio da 10 inserti: 037716026

Astuccio da 20 inserti: 037716038 - Astuccio da 50 inserti: 037716040

Astuccio da 100 inserti: 037716053

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. MRP FR/H/0273/001/IB/032 conclusasi nel RMS (FR) in data 03/06/2019.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012: Variazione tipo IB: C.I.3.z.

Aggiornamento degli stampati a seguito della procedura PSUR Follow-up (DK/H/PSUFU/00010430/201711); adeguamento degli stampati all'ultimo QRD template; modifiche editoriali.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Decorrenza delle modifiche: Dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U. per il Riassunto delle Caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i 6 mesi dalla medesima data al foglio illustrativo e alle etichette.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana 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.

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 Illu-

strativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il procuratore
dott.ssa Laura Bisi

TX21ADD10057 (A pagamento).

LABORATOIRES THEA

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

Titolare: Laboratoires Thea - 12, Rue Louis Blériot - 63017 Clermont-Ferrand Cedex 2 Francia

Specialità medicinale: MONOPROST

Confezioni e numeri A.I.C.:

50 mcg/ml collirio, soluzione 5 contenitori monodose da 0,2 ml - AIC 041429010

50 mcg/ml collirio, soluzione 10 contenitori monodose da 0,2 ml - AIC 041429022

50 mcg/ml collirio, soluzione 30 contenitori monodose da 0,2 ml - AIC 041429034

50 mcg/ml collirio, soluzione 90 contenitori monodose da 0,2 ml - AIC 041429046

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. MRP FR/H/0499/001/IB/033 conclusasi in data 03 settembre 2021.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012: Variazione tipo IB.B.II.b.5.z: Modifica della frequenza di controllo di processo (leak test della busta) durante la produzione del prodotto finito presso Excelvision Annonay (Francia).

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

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

Il procuratore
dott.ssa Bisi Laura

TX21ADD10058 (A pagamento).

THEA FARMA S.P.A.

Partita IVA: 07649050965

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

Titolare: Thea Farma S.p.A. - Via Tiziano, 32 - Milano
Specialità Medicinale: FLOGOCYN 5 mg/ml collirio, soluzione



Confezioni e Numeri A.I.C.: flacone 10 ml A.I.C. 043059017

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012: Variazione Tipo IA (Codice pratica N1A/2021/1022)

C.I.8 Introduzione di una sintesi del sistema di farmacovigilanza - modifiche concernenti la persona qualificata in materia di farmacovigilanza e il cambiamento di ubicazione del fascicolo permanente del sistema di farmacovigilanza.

Decorrenza della modifica: Dal 01 luglio 2021.

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

Il procuratore
dott.ssa Laura Bisi

TX21ADD10059 (A pagamento).

ZENTIVA K.S.

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

*Riduzione del prezzo al pubblico
di una specialità medicinale*

ARIPIRAZOLO ZENTIVA

AIC n. 044265027/E "5 mg compresse" 28 compresse -
Prezzo al pubblico: € 21,61;

AIC n. 044265078/E "10 mg compresse" 28 compresse -
Prezzo al pubblico: € 21,61;

AIC n. 044265128/E "15 mg compresse" 28 compresse -
Prezzo al pubblico: € 21,61.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Marina Luoni

TX21ADD10065 (A pagamento).

LABORATOIRES THEA

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

Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274

Titolare: Laboratoires Thea - 12, Rue Louis Blériot - 63017 Clermont-Ferrand Cedex 2 Francia

Specialità Medicinale: VOLTAREN OFTA

Confezioni e Numeri A.I.C.:

1 mg/ml collirio, soluzione - 20 contenitori monodose
A.I.C. 027917032

1 mg/ml collirio, soluzione - 30 contenitori monodose
A.I.C. 027917020

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. MRP DE/H/xxxx/WS/967 conclusasi in data 10/08/2021.

Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012:

Worksharing variazione tipo IB B.II.b.5.z: Aggiornamento dei parametri del test di integrità del filtro sterilizzante.

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

Decorrenza della modifica: Dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione in *G.U.*

Il procuratore
Laura Bisi

TX21ADD10070 (A pagamento).

LABORATOIRES THEA

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

Titolare: Laboratoires Thea - 12, Rue Louis Blériot - 63017 Clermont-Ferrand Cedex 2 Francia

Specialità Medicinale: MYDRANE 0,2 mg/ml+3,1 mg/ml+10 mg/ml soluzione iniettabile

Confezioni e Numeri A.I.C.:

1 fiala con 1 ago filtrante sterile: A.I.C. 043455043

20 fiale con 20 aghi filtranti sterili: A.I.C. 043455056

100 fiale con 100 aghi filtranti sterili: A.I.C. 043455068

Procedura di Mutuo Riconoscimento n. MRP DK/H/2439/001/IA/018 conclusasi nel RMS (DK) in data 20/08/2021.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 712/2012:

Variazione tipo IA - C.I.3.a: attuazione delle modifiche di testo approvate dell'autorità competente - modifica paragrafo 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto (PSUSA/00010390/202007)

Decorrenza della modifica: Dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *G.U.* per il Riassunto delle Caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i 6 mesi dalla medesima data al foglio illustrativo.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana che i lotti prodotti entro 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.

A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio



Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il procuratore
dott.ssa Laura Bisi

TX21ADD10074 (A pagamento).

CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via Palermo n. 26/A, 43122 Parma (PR), Italia
Codice Fiscale: 01513360345
Partita IVA: 01513360345

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

Specialità medicinale: FLUIBRON

Confezioni e numeri A.I.C.:

Adulti 30 mg granulato per sospensione orale – 30 bustine
AIC n. 024596090

Adulti 30 mg granulato per sospensione orale – 60 bustine
AIC n. 024596102

“Ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione”

Codice pratica: N1B/2021/590

Grouping di Variazioni

Tipo IB - B.II.B.1 Aggiunta di un sito di fabbricazione per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito e) Sito in cui sono effettuate tutte le operazioni, ad eccezione del rilascio dei lotti, del controllo dei lotti e degli imballaggi primario e secondario, per i medicinali non sterili (Fine Foods and Pharmaceuticals NTM S.p.A. - Brembate – BG)

Tipo IAIN - B.II.b.2 Modifica a livello di importatore, delle modalità di rilascio dei lotti e delle prove di controllo qualitativo del prodotto finito c) aggiunta di un fabbricante responsabile dell'importazione e/o del rilascio dei lotti 2) Con controllo dei lotti/prove (Fine Foods and Pharmaceuticals NTM S.p.A., - Brembate – BG)

Tipo IA A.7 – Eliminazione di un sito di confezionamento primario e secondario (Ivers Lee Italia- Caronno Pertusella -VA)

Tipo IA - B.II.b.3 - Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito a) Modifica minore nel procedimento di fabbricazione (sostituzione dell'High Share Mixer con il Fluid Bed Dryer)

Tipo IA - B.II.b.4 Modifica della dimensione del lotto (comprese le categorie di dimensione del lotto) del prodotto finito a) Sino a 10 volte superiore alla dimensione attuale approvata del lotto (da: 750 Kg a: 1125 Kg per la produzione presso Fine Food and Pharmaceuticals NTM S.p.A.)

Tipo IA - B.II.b.5 Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito b) Aggiunta di nuove prove e di nuovi limiti (Aggiunta del Loss on Drying test)

Tipo IA - B.II.e.1 Modifica dell'imballaggio primario del prodotto finito a) Composizione qualitativa e quantitativa 1. Forme farmaceutiche solide (aumento dello spessore del layer di polietilene che costituisce la busta e aggiunta di ranges di spessore per ogni componente della busta)

Tipo IA - B.II.e.2 Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del confezionamento primario del prodotto finito c) Eliminazione di un parametro di specifica non significativo (eliminazione del parametro di specifica “Controllo larghezza del nastro”).

Type IB - B.II.e.2 Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del confezionamento primario del prodotto finito z) Altro (Modifica della specifica del peso della busta dovuto all'aumento dello spessore del polietilene)

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

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in GU.

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TX21ADD10075 (A pagamento).

CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via Palermo n. 26/A - 43122 Parma (PR), Italia
Capitale sociale: Euro 75.000.000 i.v.
Registro delle imprese: Parma 15739
R.E.A.: 159271
Codice Fiscale: 01513360345
Partita IVA: 01513360345

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.

Codice Pratica: N1B/2021/474

Medicinale: FLUIBRON

Confezioni:

7,5 mg/ml soluzione orale o da nebulizzare – Flacone 40 ml AIC n. 024596049

Bambini 15 mg granulato per sospensione orale – 30 bustine AIC n. 024596114

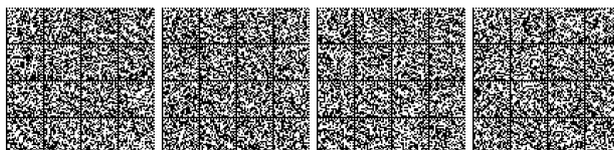
Bambini 15 mg granulato per sospensione orale – 60 bustine AIC n. 024596126

Tipo di Modifica: IB C.I.z

Modifica Apportata:

Modifica stampati in accordo all'ultima versione del QRD Template ed alla Nuova Linea Guida degli eccipienti.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 2, 4.4, 6.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.



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

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

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

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TX21ADD10077 (A pagamento).

CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via Palermo n. 26/A - 43122 Parma (PR), Italia

Capitale sociale: Euro 75.000.000 i.v.

Registro delle imprese: Parma 15739

R.E.A.: 159271

Codice Fiscale: 01513360345

Partita IVA: 01513360345

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.

Codice Pratica: N1B/2021/454

Medicinale: FLUIBRON

Confezioni:

Adulti 30 mg granulato per sospensione orale – 30 bustine AIC n. 024596090

Adulti 30 mg granulato per sospensione orale – 60 bustine AIC n. 024596102

Bambini 15 mg granulato per sospensione orale – 30 bustine AIC n. 024596114

Bambini 15 mg granulato per sospensione orale – 60 bustine AIC n. 024596126

Tipo di Modifica: IB B.II.a.3.a.1)

Modifica Apportata:

Aggiornamento stampati a seguito della modifica nella composizione di un eccipiente (granulato di arancia su sorbitolo) del prodotto finito: Sostituzione del sistema aromatizzante.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 2, 4.4, 6.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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 in *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.

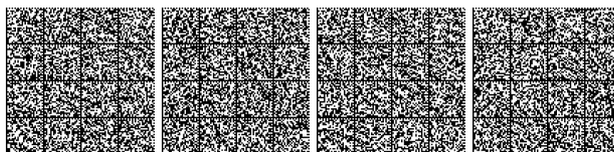
Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera.

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.

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

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TX21ADD10078 (A pagamento).



PFIZER ITALIA S.R.L.

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

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

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011 si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al regolamento (CE) 1234/2008:

Codice pratica: N1A/2021/1147

Specialità medicinale: ESAPENT (esteri etilici di acidi grassi poliinsaturi)

Confezioni e numeri di AIC: 1000 mg capsule molli – 20 capsule molli - AIC n. 027617024

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l. Via Isonzo, 71 04100 Latina

Tipologia variazione: 1 Variazione di tipo IA - B.III.1 a) 2

Modifica apportata: Presentazione di un Certificato di Conformità alla Ph. Eur. aggiornato CEP R1 CEP 2008-330 rev 04 per il principio attivo esteri etilici di acidi grassi poliinsaturi presentato da un fabbricante già approvato BASF AS, Lilleakerveien 2B Norway-0283 Oslo, Norvegia

Codice pratica: N1B/2021/980

Specialità medicinale: LINCOCIN (lincomicina)

Confezioni e numeri di AIC: 500 mg capsule rigide, 12 capsule - AIC n. 020601023; 600 mg soluzione iniettabile, 1 flaconcino da 2 ml - AIC n. 020601098

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l. Via Isonzo, 71 04100 Latina

Tipologia variazione: Grouping di 4 variazioni: 3 tipo IA (B.I.b.1.d, B.I.d.1.c) e 1 tipo IB (B.I.b.2.e)

Modifiche apportate: modifiche alla specifica e ai metodi analitici della sostanza attiva

Codice pratica: N1B/2021/1035

Specialità medicinale: BASSADO (doxiciclina iclato)

Confezioni e numeri di AIC: 100 mg compresse, 10 compresse - AIC n. 021635065

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l. Via Isonzo, 71 04100 Latina

Tipologia variazione: Grouping di 3 variazioni: 1 tipo IA (B.III.1.a.2) e 2 tipo IB (B.I.b.1.z Art.5)

Modifiche apportate: aggiornamento CEP Hovione Pharma-Science Limited alla versione attualmente in vigore (R1-CEP 1996-066 Rev 06) e riduzione della frequenza d'analisi per il contenuto di ferro e di zolfo nella sostanza attiva

Codice pratica: N1A/2021/1055

Specialità medicinale: ZITROMAX e AZITROMICINA PFIZER (azitromicina)

Confezioni e numeri di AIC: 500 mg polvere per soluzione per infusione, 1 flaconcino - AIC n. 027860156, 027897127

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l. Via Isonzo, 71 04100 Latina

Tipologia variazione: Grouping di 6 variazioni di tipo IA (A.4) Modifiche apportate: modifiche agli indirizzi dei produttori della sostanza attiva

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in Gazzetta

Ufficiale possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
 Federica Grotti

TX21ADD10079 (A pagamento).

**INDUSTRIA FARMACEUTICA GALENICA
 SENESE S.R.L.**

Sede Legale: Via Cassia Nord, 351 – Monteroni d'Arbia (SI)
 Partita IVA: 00050110527

Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale SARTICAIN

Nell'avviso N. TX21ADD9021, riguardante le pratiche n. N1B/2021/821 e N1B/2019/1722 per la specialità medicinale SARTICAIN, pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* Parte II, n. 95 del 12/08/2021, alla pag. 32, i paragrafi: "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.

I lotti già prodotti, non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente Comunicazione di notifica regolare nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana. Trascorso il suddetto termine le confezioni che non rechino le modifiche indicate dalla presente Comunicazione non potranno più essere dispensate al pubblico e, conseguentemente, andranno ritirate dal commercio" devono essere eliminati.

Il legale rappresentante
 dott.ssa Danila Antonia Perillo

TX21ADD10081 (A pagamento).

ORGANON ITALIA S.R.L.

Sede legale: piazza Carlo Magno n. 21 - 00162 Roma
 Partita IVA: 03296950151

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

Specialità medicinali: SINGULAIR

Confezioni e numeri di A.I.C.: Tutte, AIC n. 034001

Specialità medicinali: LUKASM

Confezioni e numeri di A.I.C.: Tutte, AIC n. 034004

Codice Pratica: C1B/2020/2530

N° di Procedura Europea: FI/H/xxxx/WS/086



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

Tipologia di variazione: Worksharing di una variazione di tipo IB – C.I.z

Tipo di modifica: Una o più modifiche del riassunto delle caratteristiche del prodotto, dell'etichettatura o del foglio illustrativo, destinata/e ad attuare il risultato di un procedimento di rinvio dell'Unione.

Modifica apportata: Aggiornamento delle Informazioni sul Prodotto per allineamento alla versione aggiornata della linea guida della Commissione Europea in merito agli eccipienti "Excipients in the labelling and package leaflet of medicinal products for human use" e allineamento alla corrente versione 4.1 del QRD template.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 2, 4.4 e 6.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Paola Berti

TX21ADD10085 (A pagamento).

GENETIC S.P.A.

Sede sociale: via G. Della Monica n. 26 -
Castel San Giorgio (SA)
Codice Fiscale: 03696500655

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

Titolare AIC: Genetic S.p.A. Via G. Della Monica n.26
Castel San Giorgio (SA)

Medicinale: GRAY

Codice Pratica: N1A-2021-1088

AIC: 040041 (tutte le confezioni)

Medicinale: FLOXANA

Codice Pratica: N1A-2021-1089

AIC: 045073 (tutte le confezioni)

Medicinale: PETAS

Codice Pratica: N1A-2021-1090

AIC: 045075 (tutte le confezioni)

Medicinale: SOCIN

Codice Pratica: N1A-2021-1091

AIC: 045078 (tutte le confezioni)

Modifica apportata: Var. B.III.1.a)2(IA) - Presentazione di un certificato di Conformità alla Farmacopea Europea aggiornato da parte di un fabbricante già approvato Neuland Laboratories Limited per l'API Levofloxacina CEP R0-CEP 2019-023-Rev 01.

Medicinale: NEADRALE

Codice Pratica: N1A-2021-1083

AIC: 038649 (tutte le confezioni)

Modifica apportata: Var. B.III.1.a)2(IA) - Presentazione di un certificato di Conformità alla Farmacopea Europea aggiornato da parte di un fabbricante già approvato Pharmaceutical Works Polpharma S.A. per l'API Acido Alendronico CEP R1-CEP 2003-273-Rev 04.

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

L'amministratore delegato
Rocco Carmelo Pavese

TX21ADD10086 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

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

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

Titolare: Italfarmaco S.p.A. V.le Fulvio Testi, 330 - 20126 Milano

Specialità medicinale: XAREXEN



Confezione 1000 UI capsula rigida” 30 capsule“

Codice AIC n. 045467014

Codice Pratica: N1B/2021/1029

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Tipo IB n. B.II.d.2.d) - Tipo IB n. B.II.d.2.d) - Modifica di una procedura di prova del prodotto finito (Aggiunta di una procedura HPLC alternativa per la determinazione del titolo del principio attivo).

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

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

Il direttore affari regolatori
dott. Mario Mangrella

TX21ADD10089 (A pagamento).

LIFEPHARMA S.P.A.

Sede legale: via dei Lavoratori, 54 – 20092 Cinisello Balsamo (MI)

Codice Fiscale: 00244680104

Partita IVA: IT02681050965

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 E S.M.I

Titolare: Lifepharma S.p.A.

Specialità medicinale: FERLATUM

Confezione e codice A.I.C.: 40 mg/15 ml soluzione orale – 10 contenitori monodose da 15 ml – A.I.C. n. 027552013

Confezione e codice A.I.C.: 40 mg/15 ml soluzione orale – 20 contenitori monodose da 15 ml – A.I.C. n. 027552052

Codice pratica: N1B/2021/1027

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Tipologia di variazione: Grouping Variation Tipo IB unforeseen n. B.II.d.1.z) – Aggiornamento dei limiti di specifica per il titolo del metil p-idrossibenzoato da 80.0-12.0% a 75.0-110.0% della dichiarazione dell'etichetta (alla data di scadenza); Tipo IA n. B.II.d.1.a) – Restringimento delle specifiche di accettazione del parametro “Total iron Assay” da 90.0-110.0% del valore nominale a 95.0-105.0% in accordo ai requisiti delle attuali linee guida; Tipo IB unforeseen n. B.II.d.1.c) – Inclusion del parametro “Free iron content” tra i parametri di rilascio.

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

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

Il direttore affari regolatori
dott. Mario Mangrella

TX21ADD10090 (A pagamento).

IBSA FARMACEUTICI ITALIA S.R.L.

Codice Fiscale: 10616310156

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento UE 712/2012

Titolare AIC: IBSA Farmaceutici Italia S.r.l., via Martiri di Cefalonia n. 2, 26900 Lodi.

Medicinale: SOLMUCOL mucolitico 600 mg compresse effervescenti

AIC 040932079.

Codice Pratica: N1A/2021/1171

Tipo modifica: Grouping di 2 variazioni IA:

B.III.1 a) Presentazione di un certificato di conformità alla Ph.Eur. aggiornato per la sostanza attiva 2. Aggiornamento di un certificato (R1-CEP 1996-002-Rev 06) presentato da un produttore già approvato (Moehs Iberica S.L).

B.III.1 a) Presentazione di un certificato di conformità alla Ph.Eur. aggiornato per la sostanza attiva 2. Aggiornamento di un certificato (R2-CEP 1995-028-Rev 04) presentato da un produttore già approvato (PharmaZell GmbH).

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

Un procuratore speciale
dott. Paolo Castelli

TX21ADD10091 (A pagamento).

ALMIRALL 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 CE 1234/2008 e s.m.

Titolare AIC: Almirall SA – Ronda General Mitre 151 - 08022 Barcellona - Spagna

Specialità medicinali: KESTINE (AIC 034930) 10 e 20 mg liofilizzato orale

Confezioni e numeri AIC: tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: N1A/2021/1050

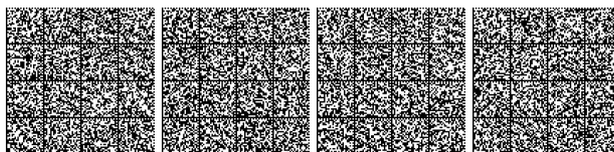
Modifica: 2 variazioni IA B.II.d.2.a – modifica minore a due procedure analitiche approvate per il prodotto finito, identificazione via IR e purezza microbiologica.

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

Il direttore affari regolatori
dott.ssa Giovanna Cangiano

TX21ADD10095 (A pagamento).



ALMIRALL S.P.A.

Riduzione di prezzo al pubblico di specialità medicinale per uso umano

Titolare AIC: Almirall SA - General Mitre, 151 - 08022 Barcellona -Spagna

Specialità medicinale: SOLARAZE

Si comunica la riduzione del prezzo al pubblico delle seguenti confezioni

Confezioni e numeri AIC:

3% gel - tubo 60 g - AIC 034129039, classe A nota 95, prezzo al pubblico: € 55,50

3% gel - tubo 90 g - AIC 034129041, classe A nota 95, prezzo al pubblico: € 82,74

I suddetti prezzi, comprensivi di IVA e al lordo delle riduzioni temporanee di legge, entreranno in vigore ai fini della rimborsabilità da parte del SSN il giorno 1 ottobre 2021.

Il direttore affari regolatori
dott.ssa Giovanna Cangiano

TX21ADD10096 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

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

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

Titolare: Italfarmaco S.p.A. V.le Fulvio Testi, 330 - 20126 Milano

Specialità medicinale: XARENEL

Confezione e codice AIC

"2.000 U.I. capsule rigide" 30 capsule in blister AIC n. 037564162

"6.000 U.I. capsule rigide" 4 capsule in blister AIC n. 037564174

"6.000 U.I. capsule rigide" 12 capsule in blister AIC n. 037564186

"100000 UI, soluzione orale in contenitore monodose" 1 flacone in vetro da 2,5 ml AIC 037564109

"100000 UI, soluzione orale in contenitore monodose" 2 flaconi in vetro da 2,5 ml AIC 037564111

"100000 UI, soluzione orale in contenitore monodose" 4 flaconi in vetro da 2,5 ml AIC 037564123

Codice Pratica: N1B/2021/1031

Ai sensi del Regolamento (EU) n. 712/2012 del 03/08/2012 si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione:

Tipo IB n. B.II.d.2.d) - Modifica di una procedura di prova del prodotto finito (Aggiunta di una procedura HPLC alternativa per la determinazione del titolo del principio attivo).

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

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

Il direttore affari regolatori
dott. Mario Mangrella

TX21ADD10097 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

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

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

Codice pratica: N1B/2021/971

Specialità medicinale: GLIATILIN

Codice A.I.C.: AIC 025937020 – 025937032

Titolare AIC: Italfarmaco S.p.A. V.le Fulvio Testi, 330 – 20126 Milano

Tipologia variazione: Tipo IB n. B.II.f.1.d

Modifica apportata: - Modifica condizioni di conservazione da: Nessuna a: Non conservare a temperatura superiore a 30 C.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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



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

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

Il direttore affari regolatori
dott. Mario Mangrella

TX21ADD10098 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

Sede: via del Serafico, 89 - Roma
Capitale sociale: € 7.000.000 i.v.
Codice Fiscale: 00492340583

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 712/2012

Codice pratica N1B/2021/879
Specialità Medicinali e numeri di A.I.C.:
FREAMINE III - 022748038-089-091-103
PRIMENE - 026905099-101
TPH AIC - 029189
ISOPURAMIN - 020580193-205-217-229-231
ISOREN - 029358
ISOSELECT - 029362

Variazione Grouping IB: nr B.III.1 a)2 Sottomissione CEP aggiornato da fornitore già autorizzato AJINOMOTO Co., Inc per il seguente principio attivo: Treonina CEP Nr R1-CEP 2014-204 Rev 00. I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
dott.ssa Guia Carfagnini

TX21ADD10102 (A pagamento).

JOHNSON & JOHNSON S.P.A.

Sede: via Ardeatina KM 23,500 - 00071 Santa Palomba,
Pomezia (RM)
Codice Fiscale: 00407560580
Partita IVA: 00407560580

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

Titolare AIC: McNeil AB, Norrbroplatsen, 2 - SE251 09, Helsingborg, Svezia.

Medicinale: NICORETTE

Numero di AIC e confezioni:

025747472 - 10 mg/16 ore Cerotti Transdermici semitrasparenti, 7 cerotti;

025747496 - 15 mg/16 ore Cerotti Transdermici semitrasparenti, 7 cerotti;

025747799 - 10 mg/16 ore cerotti transdermici semitrasparenti 7 cerotti in paper-pet-al-cocoex;

025747801 - 15 mg/16 ore cerotti transdermici semitrasparenti 7 cerotti in paper-pet-al-cocoex.

Codice pratica: N1A/2021/1178

Tipologia di variazione: Grouping di variazioni comprensivo di: n.1 var. IA - B.I.b.2.a) Modifiche minori ad una procedura di prova approvata e n.1 var. IA - B.I.b.2.b) Soppressione di una procedura di prova per il principio attivo quando è già autorizzata una procedura di prova alternativa.

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Gambaletta

TX21ADD10103 (A pagamento).

ORGANON ITALIA S.R.L.

Sede legale: piazza Carlo Magno n. 21 - 00162 Roma
Partita IVA: 03296950151

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

Specialità medicinale: LUKASM 4 mg e 5 mg compresse masticabili, 10 mg compresse rivestite con film

Confezioni e numeri di A.I.C.: Tutte, AIC n. 034004

Codice Pratica: N1A/2021/1025

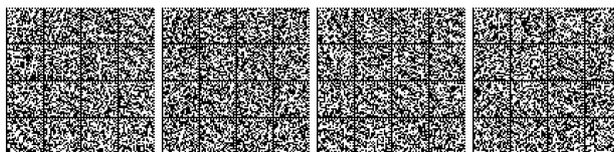
Titolare A.I.C.: MSD Italia S.r.l.

Tipologia di variazione: Grouping di tre variazioni di tipo IA.

Tipologia di modifica: A.5.b - Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante/importatore del prodotto finito - Attività per le quali il fabbricante/importatore è responsabile, escluso il rilascio dei lotti; A.7 - Soppressione dei siti di fabbricazione per un principio attivo, un prodotto intermedio o finito, un sito di confezionamento, un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, un sito in cui si svolge il controllo dei lotti o un fornitore di materia prima, di un reattivo o di un eccipiente (se precisato nel fascicolo).

Modifica apportata: Modifica del nome del sito responsabile della produzione, del confezionamento primario e secondario, dei test di qualità del prodotto finito (escluso il rilascio dei lotti) da Merck Sharp & Dohme Limited, Cramlington a Organon Pharma (UK) Limited, Cramlington ed eliminazione di Merck Sharp & Dohme Limited, Cramlington come sito responsabile del controllo e del rilascio dei 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 paragrafo 6 del Foglio Illustrativo relativamente alle confezioni di Lukasm 10 mg e Lukasm 5 mg compresse masticabili, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate al Foglio Illustrativo, entro e non oltre i sei mesi dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione.

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

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

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

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Paola Berti

TX21ADD10104 (A pagamento).

SERVIER ITALIA S.P.A.
Sede: via Luca Passi, 85 - Roma

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

Titolare AIC: Les Laboratoires Servier

Specialità medicinale: DAFLON 500 mg

Numero AIC: 023356 – tutte le confezioni

Titolare AIC: I.F.B. Stroder S.r.l.

Specialità medicinale: ARVENUM 500 mg

Numero AIC: 024552 – tutte le confezioni

Codice pratica N1B/2021/313, n. procedura worksharing AT/H/xxxx/WS/0150

Tipo di modifica: variazione IB n. C.I.z) – Adeguamento stampati al QRD template e alla linea guida eccipienti.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richie-

sta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella GURI, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella GURI, 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 D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e, limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

Un procuratore
dott.ssa Viviana Ruggieri

TX21ADD10105 (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: C1B/2021/15

Procedura Europea: NL/H/3356/001-002/IB/015

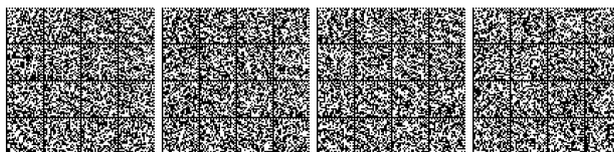
Medicinale: BUPRENORFINA SUN 2 mg, 8 mg compresse sublinguali

AIC medicinale: 040643 - tutte le confezioni autorizzate

Variazione: Tipo IB – C.I.z - Modifica apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo per attuare la raccomandazione: CMDh/372/2018. Allineamento all'ultimo QRD template 4.1.

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

A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate al Riassunto delle Caratteristiche del



Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, le modifiche devono essere apportate anche al Foglio Illustrativo 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
Fausta Viola

TX21ADD10106 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: OLMESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE
ZENTIVA 20 mg / 12,5 mg; 20 mg / 25 mg; 40 mg / 12,5 mg; 40 mg / 25 mg compresse rivestite con film

Confezione e Numero di A.I.C.: Tutte - AIC n. 044375

Codice Pratica n. C1A/2021/2044

Procedura n. CZ/H/0293/IA/039/G

Raggruppamento di variazioni composto da:

- Tipo IA n. A.7 – Eliminazione del produttore Dr. Reddy's Laboratories Limited., India per il principio attivo "olmesartan medoxomil";

- Tipo IA n. B.I.b.1. d) – Eliminazione del test "metalli pesanti" dalla specifica del principio attivo "idroclorotiazide".

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Alessandra Molin Zan

TX21ADD10107 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: FLURBIPROFENE ZENTIVA

Confezione e Numero di AIC:

0,25 % Collutorio - 1 flacone da 160 ml - AIC n. 035761016

Codice Pratica N1B/2021/1088

Variazione Tipo IB n. A.2 - Modifica nella denominazione del medicinale da: FLURBIPROFENE ZENTIVA a: EUSPI-MED).

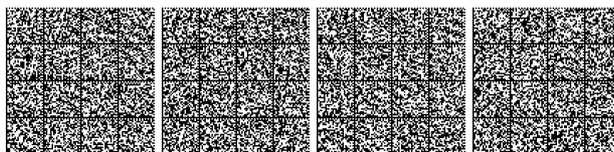
In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sul Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette, relativamente alle confezioni sopra elencate.

A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della 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.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Alessandra Molin Zan

TX21ADD10108 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: ACIDO ACETILSALICILICO E VITAMINA C ZENTIVA

Confezione e Numero di A.I.C.: Tutte - AIC n. 034594

Codice Pratica N1B/2021/1086

Variazione Tipo IB n. A.2 - Modifica nella denominazione del medicinale da: ACIDO ACETILSALICILICO E VITAMINA C ZENTIVA a: EUSPIFLU).

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 Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette, relativamente alle confezioni sopra elencate.

A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della 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.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Alessandra Molin Zan

TX21ADD10109 (A pagamento).

I.F.B. STRODER S.R.L.

Sede: via Luca Passi, 85 - Roma

Codice Fiscale: 00394900484

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

Titolare AIC: I.F.B. Stroder S.r.l.

Specialità medicinale: VASTAREL

Numero AIC: 027511029

Codice pratica N1B/2020/1361, n. procedura worksharing AT/H/XXXX/WS/0128

Tipo di modifica: variazione IB n. C.I.z) - modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto del medicinale per uso umano al fine di implementare la raccomandazione di un'autorità competente (doping) già presente su foglio illustrativo ed etichetta. Modifiche editoriali minori.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.4 del RCP) e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI della variazione, al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella GURI, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella GURI, 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 D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e, limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

Un procuratore
dott.ssa Viviana Ruggieri

TX21ADD10110 (A pagamento).



ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: KETOPROFENE SALE DI LISINA ZENTIVA

Confezioni e Numeri di AIC:

1,6% collutorio - flacone da 150 ml - AIC n. 041844010

0,16% spray per mucosa orale - flacone da 15 ml - AIC n. 041844022

Codice Pratica N1B/2021/1089

Variante Tipo IB n. A.2 - Modifica nella denominazione del medicinale da: KETOPROFENE SALE DI LISINA ZENTIVA a: EUSPIDOL GOLA).

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 Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette, relativamente alle confezioni sopra elencate.

A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della 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.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Alessandra Molin Zan

TX21ADD10111 (A pagamento).

SANOFI S.R.L.

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

Partita IVA: 00832400154

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

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

Specialità medicinale: LASIX

Confezioni AIC n. 023993013-037-049-052

Specialità medicinale: LASIX FIALE

Confezioni AIC n. 020465011

Codice pratica: N1A/2021/1041

Grouping IA: Var IA B.III.1.a.2 - Aggiornamento del Certificato di Idoneità R1-CEP-2005-274-Rev 02.

Specialità medicinale: DANATROL

Confezioni AIC n. 025021

Codice pratica: N1B/2021/1062

Grouping IB: Var IB B.I.a.2.e e Var IB B.I.z - Aggiornamento della parte ristretta e alla parte aperta dell'ASMF.

Specialità medicinale: ZARIVIZ

Confezioni AIC n. 024259

Codice pratica: N1B/2021/1119

Var IB B.II.b.4.z - Modifica della dimensione del lotto (correzione editoriale).

Specialità medicinale: ASCRIPTIN

Confezioni AIC n. 023075029

Codice pratica: N1B/2021/1141

Grouping IB: 3 x Var IB B.III.1.a.2 - Aggiornamento CEP R1-CEP 2008-264-Rev 00 (alluminio ossido, idrato), R1-CEP 2008-190-Rev 00 e R1-CEP 2001-344-Rev 03 (magnesio idrossido).

Specialità medicinale: RIFADIN

Confezioni AIC n. 021110135

Codice pratica: N1A/2021/1162

Var IA B.II.d.2.a - Aggiornamento del metodo per il controllo delle endotossine batteriche nel prodotto finito.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza della modifica per le variazioni di tipo IB: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in GU.

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

TX21ADD10114 (A pagamento).



IPSEN S.P.A.

Sede legale: via del Bosco Rinnovato, 6 - 20057 Assago
Partita IVA: 07161740159

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

Codice pratica: N1A-2021-1031.

Titolare: Ipsen S.p.A. sede legale e domicilio fiscale in via del Bosco rinnovato 6, Milanofiori Nord Palazzo U7 – 20057 Assago

Specialità medicinale: DYSPORT 500 - Polvere per soluzione iniettabile per uso intramuscolare e sottocutaneo

A.I.C. n. 028362022.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008. Variazione IAIN: B.V.a.1.d – inclusione di un Master File del plasma aggiornato (EMA/H/PMF/000002/04/II/034/G) per l'Albumina sierica umana usata come eccipiente. I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in G.U. possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

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

Un procuratore
Daniela Teriaca

TX21ADD10115 (A pagamento).

DOMPÉ FARMACEUTICI S.P.A.

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

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

Titolare AIC: Dompé farmaceutici S.p.A.

Medicinale: EUCLORINA 2,5 g polvere solubile

Codice pratica: N1B/2021/1138

Numeri AIC e confezioni: 032056018 – 032056020 – 032056032

Tipologia variazione oggetto della modifica: grouping di Tipo IB: B.II.e.2.z. per modificare alcuni parametri di specifica del materiale di confezionamento primario del prodotto finito; B.II.b.3.a per modificare le condizioni (T) di termosaldatura delle bustine.

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

Un procuratore
Giuseppina Vicaretti

TX21ADD10117 (A pagamento).

TAKEDA ITALIA S.P.A.

Sede legale: via Elio Vittorini, 129 - 00144 Roma
Codice Fiscale: 00696360155
Partita IVA: 00696360155

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

Titolare: Takeda Italia SpA

Specialità medicinale: RIOPAN

Confezioni e numeri di AIC: 80 mg/ml gel orale, flacone 250 ml - AIC 027103047; 80 mg/ml gel orale, 40 bustine 10 ml AIC 027103035

Cod. Prat. N1A/2021/1141 Tipo IAA.7 Eliminazione di Synlab GmbH (Germania) quale sito alternativo di prova dei lotti.

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

Decorrenza delle modifiche: dal giorno della pubblicazione in GU

Un procuratore
dott.ssa Laura Elia

TX21ADD10121 (A pagamento).

CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via Palermo n. 26/A - 43122 Parma (PR), Italia
Capitale sociale: Euro 75.000.000 i.v.
Registro delle imprese: Parma 15739
R.E.A.: 159271
Codice Fiscale: 01513360345
Partita IVA: 01513360345

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

Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i.

Nome del medicinale: FLUIBRON

Confezione e numero A.I.C.:

15 mg/5 ml sciroppo - Flacone 200 ml AIC n. 024596037

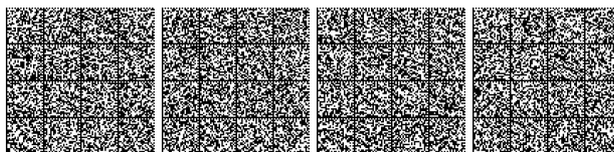
“Ai sensi del regolamento CE 1234/2008 e della determinazione AIFA 18 dicembre 2009, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente variazione”.

Codice pratica: N1B/2021/1103

Grouping di variazioni:

– Variazione IA A.4 - Modifiche dell'indirizzo del titolare dell'ASMF, Cambrex Profarmaco Milano Srl;

– Variazione IA B.I.a.1 f) - Modifica del fabbricante di una materia prima, di un reattivo o di un prodotto intermedio utilizzati nel procedimento di fabbricazione di un principio attivo o modifica del fabbricante del principio attivo (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità), per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacoepa europea: modifiche nelle misure riguardanti le



prove di controllo della qualità per l'aggiunta di un sito in cui si effettua il controllo o la prova dei lotti (sito alternativo per i test di stabilità): Pharma Research Centre – Ticinum Lab;

– Variazione IA B.III.2 b) - Modifica al fine di conformarsi ad un aggiornamento della monografia applicabile della farmacopea europea (eliminazione del test delle specifiche sui metalli pesanti);

– Variazione IB B.I.b.2 e) - Modifiche in una procedura di prova del principio attivo o di una materia prima o sostanza intermedia: aggiunta di un metodo alternativo (FT-IR) per l'identificazione di Ambroxol;

– Variazione IA B.I.d.1.c) - Modifica del protocollo di stabilità approvato con aggiunta dello studio di stabilità a condizioni intermedie (30°C, 75% U.R.);

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

Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in GU.

Un procuratore
dott. Attilio Sarzi Sartori

TX21ADD10123 (A pagamento).

ISCRIZIONE DI PRIVILEGIO

SALERNO POMPEI NAPOLI S.P.A.

Iscrizione di privilegio generale

Con atto avente repertorio n. 31804/13741 presso la d.ssa Giovannella Condò, Notaio in Milano, il 29 luglio 2021 è stata conclusa la costituzione di privilegio generale ex art. 186 del D.Lgs. 18 aprile 2016, n. 50, a carico di "SALERNO POMPEI NAPOLI S.P.A." più brevemente della "SPN S.p.A.", con sede in Torino, corso Vittorio Emanuele II n. 178, capitale euro 130.000.000,00, numero di iscrizione al registro delle imprese di Torino e codice fiscale 12394390012, R.E.A. TO-128664, ed a favore di:

"BNY MELLON CORPORATE TRUSTEE SERVICES LIMITED", una banca costituita ed esistente ai sensi del diritto inglese, con sede legale in One Canada Square, Londra, E14 5AL, Regno Unito, avente numero di registrazione 02631386, "BANCO SANTANDER S.A.", Milan Branch, una banca costituita ed esistente ai sensi del diritto spagnolo, con sede legale in Paseo de Pereda 9 e 12, Santander, Spa-

gna, che agisce per il tramite della propria Milan Branch, con sede in Milano, via Gaetano de Castillia n. 23, numero di iscrizione al registro delle imprese di Milano Monza Brianza Lodi e codice fiscale 97364050159, R.E.A. MI-1737637, "JP MORGAN CHASE BANK NATIONAL ASSOCIATION", Milan Branch, una banca costituita ed esistente ai sensi del diritto statunitense, con sede legale in 1111 Polaris Parkway, Columbus, Ohio, United States, che agisce per il tramite della propria Milan Branch, con sede in Milano, via Cordusio n. 3, numero di iscrizione al registro delle imprese di Milano Monza Brianza Lodi e codice fiscale 03739300154, R.E.A. MI-966236, e "BANCO BPM SOCIETÀ PER AZIONI", con sede in Milano, piazza Filippo Meda n. 4, capitale euro 7.100.000.000,00, interamente versato, numero di iscrizione al registro delle imprese di Milano Monza Brianza Lodi e codice fiscale 09722490969, R.E.A. MI-2109611,

al fine di garantire l'esatto, puntuale ed incondizionato adempimento delle Obbligazioni Garantite (come definite nell'atto stesso) per un ammontare massimo pari a euro 1.410.300.000,00 (unmiliardoquattrocentodiecimilionitrecentomila).

Il legale rappresentante
Claudio Dogliani

TX21ADJ10055 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI BRESCIA

*Dispensa dall'ufficio di notaio del dott. Arrigo Staffieri
per limiti di età*

Il sottoscritto presidente del Consiglio Notarile suddetto rende noto che il signor Staffieri dott. Arrigo, notaio alla residenza di Pisogne D.N. di Brescia, è stato dispensato dall'Ufficio per limiti di età con effetto dal 29.10.2021, con Decreto Dirigenziale 20.07.2021 pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale Serie Generale* n. 180 del 29.07.2021.

Brescia, 22.09.2021

Il presidente
dott. Claudio Mor

TX21ADN10051 (Gratuito).

LAURA ALESSANDRELLI, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2021-GU2-114) Roma, 2021 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



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

€ 3,05

