

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 30 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

ALTO ADRIATICO ENERGIA S.C.P.A.

Convocazione di assemblea ordinaria
(TX21AAA10233) Pag. 2

RAGANELLA S.P.A.

Convocazione di assemblea (TX21AAA10210) Pag. 1

SOCIETÀ FUNIVIA ARABBA MARMOLADA -
SOFMA S.P.A.

Convocazione di assemblea ordinaria dei soci
(TX21AAA10231) Pag. 1

TELENORBA S.P.A.

Convocazione di assemblea ordinaria
(TX21AAA10166) Pag. 1

Altri annunci commerciali

BCC CREDITOCONSUMO S.P.A.

Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi dell'articolo 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "TUB") ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 (il "GDPR") (TX21AAB10197). Pag. 9

BRIGNOLE FUNDING 1 S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario") e informativa ai sensi ai sensi dell'art. 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 ("Codice Privacy") e degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 ("GDPR") (TX21AAB10243) Pag. 14

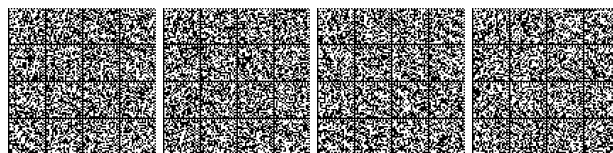
DYRET SPV S.R.L.

MADELEINE SPV S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario"). Informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE 679/2016 (GDPR) e relativa normativa nazionale applicabile (TX21AAB10158) Pag. 2

ESTENSE COVERED BOND S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 e 7-bis della Legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge 130"), dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 come di tempo in tempo modificato (il "T.U. Bancario") corredato dall'informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali ai sensi (i) dell'articolo 13 del Decreto Legislativo del 30 giugno 2003 n. 196 (Codice in materia di Protezione dei Dati Personali) così come da ultimo modificato dall'art. 6 del Decreto Legislativo 10 agosto 2018, n. 101 e (ii) degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 (GDPR) e della normativa nazionale applicabile, unitamente al Codice in materia di Protezione dei Dati Personali e al GDPR (la Normativa Privacy) (TX21AAB10209) Pag. 10



IFIS NPL INVESTING S.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del D.Lgs. numero 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. 196/2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali"), degli artt. 13, 14 e 26 del Regolamento (UE) 2016/679 ("GDPR") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personale del 18 gennaio 2007 (la "Normativa Privacy") (TX21AAB10167) Pag. 6

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del D.Lgs. numero 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. 196/2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali"), degli artt. 13, 14 e 26 del Regolamento (UE) 2016/679 ("GDPR") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personale del 18 gennaio 2007 (la "Normativa Privacy") (TX21AAB10168) Pag. 7

PERSEVERANZA SPV S.R.L.

CREDIMI S.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario"). Informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE 679/2016 (GDPR) e relativa normativa nazionale applicabile (TX21AAB10160) Pag. 4

POSTE ITALIANE S.P.A. Patrimonio Bancoposta

Avviso alla clientela - Libretti di risparmio dormienti (TX21AAB10208) Pag. 10

SUNRISE SPV 93 S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (in seguito, la "Legge sulla Cartolarizzazione") e degli articoli della legge 21 febbraio 1991, n. 52 (la "Legge 52") ivi richiamati (TX21AAB10249) Pag. 15

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TRIBUNALE CIVILE DI TREVISO

Notifica per pubblici proclami - Istanza per la cancellazione della trascrizione di sequestro conservativo (TX21ABA10187) Pag. 18

TRIBUNALE DI BERGAMO

Notifica per pubblici proclami - Estratto atto di citazione per usucapione con preventiva convocazione avanti all'organismo di conciliazione AccademiADR di Bergamo ex D.Lgs. 28/2010 - V.G. n. 5216/2021 (TX21ABA10181) Pag. 17

TRIBUNALE DI MONZA

Notifica per pubblici proclami - R.G. n. 4453/2021 (TX21ABA10218) Pag. 19

TRIBUNALE DI NAPOLI NORD

Notifica per pubblici proclami (TX21ABA10182) Pag. 18

TRIBUNALE DI ROVIGO

Notifica per pubblici proclami (TX21ABA10188) Pag. 19

TRIBUNALE DI VERBANIA

Notifica per pubblici proclami - Estratto ricorso ex art. 702 bis cpc (TX21ABA10250) Pag. 20

TRIBUNALE ORDINARIO DI VERONA Volontaria Giurisdizione

Notifica per pubblici proclami - Estratto del ricorso ex art. 749 c.p.c. e 481 c.c. e relativo decreto nel procedimento n. 8091/21 V.G. - Successione Bellan Oscar e Michieletti Pasquina (TX21ABA10212) Pag. 19

Ammortamenti

TRIBUNALE DI LUCCA

Ammortamento certificato azionario (TX21ABC10183) Pag. 20

Eredità

TRIBUNALE CIVILE DI CAMPOBASSO Ufficio della volontaria giurisdizione

Eredità giacente di Iele Domenico (TX21ABH10147) Pag. 20

TRIBUNALE DI COMO

Nomina curatore eredità giacente di Lucia Pozzi - R.G. n. 2093/2016 V.G. (TX21ABH10180) Pag. 21

TRIBUNALE DI FIRENZE

Nomina curatore eredità giacente di Simoncini Romolo - R.G.V. n. 2021/7855 (TX21ABH10186) Pag. 21

TRIBUNALE DI LIVORNO

Nomina curatore eredità giacente di Bani Carla (TX21ABH10229) Pag. 22

TRIBUNALE DI LUCCA

Eredità giacente di Calbini Leonardo Domenico Alfredo (TX21ABH10170) Pag. 20

TRIBUNALE DI MACERATA

Nomina curatore eredità giacente di Ferroni Lanfranco - R.G. 856/2021 V.G. (TX21ABH10211) Pag. 21

TRIBUNALE DI NAPOLI

Nomina curatore eredità giacente di Francesco Turco - R.G. n. 457/2021 (TX21ABH10236) Pag. 22



TRIBUNALE DI PORDENONE

Chiusura eredità giacente di Capovilla Lino
(TX21ABH10191) Pag. 21

TRIBUNALE DI RAGUSA ex Modica

Chiusura eredità giacente di Favi Enzo
(TX21ABH10221) Pag. 22

TRIBUNALE DI SIENA

Nomina curatore eredità giacente di Rossi Maria Antonietta (TX21ABH10190) Pag. 21

TRIBUNALE DI TERNI

Nomina curatore eredità giacente di Luciano Porcai
(TX21ABH10169) Pag. 20

TRIBUNALE DI TRANI

Eredità giacente di Papa Domenico - R.G. V.G.
n. 3219/2020 (TX21ABH10184) Pag. 21

TRIBUNALE DI UDINE

Nomina curatore eredità giacente di Delneri Licia
(TU21ABH10134) Pag. 22

TRIBUNALE DI VERONA Sezione Prima

Nomina curatore eredità giacente di Dario Dolci -
R.G. n. 8081/2021 (TX21ABH10230) Pag. 22

TRIBUNALE DI VICENZA

Nomina curatore eredità giacente di Moresco
Domenico - V.G. n. 3512-2021 (TX21ABH10222) Pag. 22

TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO

Nomina curatore eredità giacente di Antonio Angelo
Prati - R.G. 12432/2021 V.G. (TX21ABH10219) Pag. 22

Riconoscimenti di proprietà

TRIBUNALE DI TERAMO

Riconoscimento di proprietà - Usucapione speciale
- Decreto R.G. n. 1651/21 (TX21ABM10224) Pag. 23

Stato di graduazioneEREDITÀ BENEFICIATA DI PASTENI ERME-
NEGILDO

Stato di graduazione dei crediti dell'eredità benefi-
ciata di Pasteni Ermenegildo (TX21ABN10195) Pag. 24

TRIBUNALE DI VARESE

Stato di graduazione ex art. 499 cod. civ.
(TX21ABN10189) Pag. 23

**Richieste e dichiarazioni di assenza
e di morte presunta**

TRIBUNALE DI PALERMO

Dichiarazione di morte presunta di Ignazio Lo Pre-
sti (TX21ABR10248) Pag. 25

**Piani di riparto e deposito bilanci
finali di liquidazione**

D.D. AUTONOLEGGI SOCIETÀ COOPERATIVA

Deposito atti finali di liquidazione (TX21ABS10228) Pag. 26

FAST-LOG SOCIETÀ COOPERATIVA

Deposito bilancio finale di liquidazione
(TX21ABS10150) Pag. 26

NUOVE PROSPETTIVE SOCIETÀ COOPERATIVA
SOCIALE

Deposito atti finali di liquidazione (TX21ABS10148) Pag. 25

PRIVATA ASSISTENZA SC

Deposito bilancio finale di liquidazione
(TX21ABS10149) Pag. 25

SCARABEO SOC. COOP. A.R.L.

Deposito bilancio finale (TV21ABS10151) Pag. 27

SOCIETÀ COOPERATIVA CIESSE

Deposito bilancio finale di liquidazione
(TX21ABS10154) Pag. 26

TRANSERVICE SOC. COOP.

Deposito bilancio finale, conto della gestione e pia-
no di riparto finale (TX21ABS10247) Pag. 26

ALTRI ANNUNZI**Varie**

AGENZIA DI TUTELA DELLA SALUTE DELLA
CITTÀ METROPOLITANA DI MILANO Diparti-
mento di Igiene e Prevenzione Sanitaria U.O.C. Psal
Milano Ovest

Autorizzazione alla custodia, conservazione ed
utilizzo dei gas tossici ex R.D. 147/27 e s.m.i. prot.
93854/21 del 18/06/2021 (TX21ADA10226) Pag. 27



Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici	
A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX21ADD10174).</i>	Pag. 31
ABC FARMACEUTICI S.P.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX21ADD10232).</i>	Pag. 41
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX21ADD10234).</i>	Pag. 41
ADAMED S.R.L. <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX21ADD10196).</i>	Pag. 35
AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L. <i>Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 (TX21ADD10245).</i>	Pag. 45
CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD10173).</i>	Pag. 31
<i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento (TX21ADD10176).</i>	Pag. 34
COVIS PHARMA EUROPE BV <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.i. (TX21ADD10193).</i>	Pag. 34
DR. MAX PHARMA S.R.O. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX21ADD10235).</i>	Pag. 42
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX21ADD10237).</i>	Pag. 42
DR. THEISS NATURWAREN GMBH <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX21ADD10216).</i>	Pag. 38
DYMALIFE PHARMACEUTICAL S.R.L. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX21ADD10205).</i>	Pag. 35
<i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX21ADD10206).</i>	Pag. 36
GEDEON RICHTER PLC <i>Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i. (TX21ADD10163).</i>	Pag. 29
INTERGAL PHARMA IRELAND LIMITED <i>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. e del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX21ADD10175).</i>	Pag. 33
ITALFARMACO S.P.A. <i>Comunicazione di notifica regolare (TX21ADD10214).</i>	Pag. 37
LABORATOIRES BAILLEUL S.A. <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD10171).</i>	Pag. 30
LABORATOIRES MAYOLY SPINDLER <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 (TX21ADD10156).</i>	Pag. 27
NEURAXPHARM ITALY S.P.A. <i>Modifiche secondarie di 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. (TX21ADD10207).</i>	Pag. 36
NEW.FA.DEM S.R.L. <i>Comunicazione di notifica regolare (TX21ADD10215).</i>	Pag. 37



NTC S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e successive modifiche (TX21ADD10161). Pag. 28

OMNIVISION ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD10159). Pag. 28

PENSA PHARMA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX21ADD10172). Pag. 30

PFIZER ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX21ADD10225). Pag. 40

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX21ADD10220). Pag. 39

PFIZER S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX21ADD10223). Pag. 40

PROCTER & GAMBLE S.R.L.

Comunicazione di notifica regolare dell'Ufficio PPA del 23 settembre 2021 (TX21ADD10213). Pag. 37

PROGRAMMI SANITARI INTEGRATI S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di importazione parallela di specialità medicinali per uso umano (TX21ADD10217). Pag. 39

SANDOZ S.P.A.

Comunicazione di annullamento relativa alle specialità medicinali SILDENAFIL SANDOZ, ESCITALOPRAM SANDOZ, OLANZAPINA SANDOZ (TX21ADD10192). Pag. 34

SANOFI S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD10246). Pag. 46

SANTEN ITALY S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX21ADD10157). Pag. 27

TEVA B.V.

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 (TX21ADD10240). Pag. 44

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 (TX21ADD10241). Pag. 44

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 (TX21ADD10242). Pag. 44

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 (TX21ADD10244). Pag. 45

TEVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX21ADD10239). Pag. 43

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 (TX21ADD10238). Pag. 42

VISUFARMA S.P.A.

Comunicazione di notifica regolare 0112419 - 24/09/2021 - AIFA-AIFA_AAM-P (TX21ADD10227) ... Pag. 41

Concessioni di derivazione di acque pubbliche

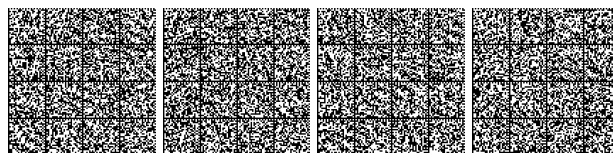
CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dipartimento III - Servizio 2

Richiesta di concessione di derivazione d'acqua da pozzo (TX21ADF10198). Pag. 46

Richiesta di concessione per la derivazione d'acqua da tre pozzi (TX21ADF10199). Pag. 47

Richiesta di concessione per la derivazione d'acqua da due pozzi (TX21ADF10200). Pag. 47

Richiesta di concessione di derivazione d'acqua da pozzo (TX21ADF10201). Pag. 47



*Richiesta di concessione di derivazione d'acqua da
pozzo (TX21ADF10202) Pag. 47*

*Richiesta di concessione di derivazione d'acqua da
pozzo (TX21ADF10203) Pag. 47*

PROVINCIA DI VITERBO

*Richiesta di concessione di piccola derivazione
d'acqua pluriennale (TX21ADF10162) Pag. 46*

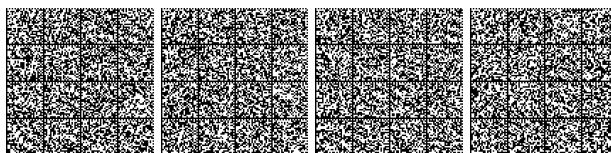
REGIONE AUTONOMA VALLE D'AOSTA
Assessorato finanze, innovazione, opere pubbliche
e territorio

*Richiesta di concessione di derivazione d'acqua
(TU21ADF10122) Pag. 47*

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DI LATINA

*Iscrizione a ruolo per la sede di Formia del notaio
Luisa Pelosi (TX21ADN10146) Pag. 48*



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

TELENORBA S.P.A.

Convocazione di assemblea ordinaria

L'Assemblea Ordinaria degli Azionisti di Telenorba S.p.A. è convocata in prima convocazione per il giorno 16 ottobre 2021 alle ore 10.30, in Vico III Bari n. 8 Conversano (BA), e in seconda convocazione per il giorno 17 ottobre 2021, stesso luogo, alle ore 12.00, per discutere e deliberare sul seguente Ordine del Giorno:

1) Modifica della Delibera dell'Assemblea Straordinaria del 14 giugno 2021 a seguito di quanto stabilito dall'art. 11 quinquies della Legge 106/2021 che ha apportato modifiche al Decreto Legge 73/2021.

Si precisa che, come da disposizioni di legge, l'ingresso sarà consentito solo a coloro che esibiranno Green Pass valido.

Al fine di contenere il contagio da Covid-19 si comunica ai gentili Soci che gli adempimenti e le facoltà da legge e da statuto potranno essere esercitati previo appuntamento da fissare tramite il seguente indirizzo email: protocollo_sicurezza@norba.it

Conversano, 24 settembre 2021

Il presidente del consiglio di amministrazione
dott.ssa Antonella Capriglia

TX21AAA10166 (A pagamento).

RAGANELLA S.P.A.

Sede legale: via Ozanam, 2 - Bergamo
Capitale sociale: Euro 8.000.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Bergamo 01294360555
R.E.A.: Bergamo 366013
Codice Fiscale: 01294360555

Convocazione di assemblea

Tenuto conto della errata notifica della convocazione dell'assemblea dei soci tenutasi il giorno 8 luglio 2021, inviata all'indirizzo pec del socio Montalbano Servizi S.p.A. e non alla curatela fallimentare, al fine di evitare, tra gli altri, ogni azione ai danni della società, ai sensi dell'art.10.2 dello Statuto si convoca, l'assemblea dei soci della società Raganella SpA, per il giorno 15 ottobre 2021, alle ore 18.00, in video-conferenza ed occorrendo, in seconda convocazione

per il giorno 18 ottobre 2021, medesimi ora e modalità, collegandosi al seguente link: <https://zoom.us/j/97893331877?pwd=UnVQVXE2R3cxSnA2aVVWcHdnVWlUT09> avente il seguente

ORDINE DEL GIORNO

1) Approvazione Bilancio di esercizio al 31/12/2020 e relativi allegati;

2) Rinnovo Collegio Sindacale;

3) Autorizzazione all'acquisto di un numero massimo di n. 320.000 azioni proprie ai sensi dell'art. 2357 e 2357-ter del Codice Civile per un corrispettivo massimo di euro 10,00 ciascuna;

4) Proposta di distribuzione di riserve disponibili mediante assegnazione proporzionale ai soci di azioni proprie;

5) Ratifica dell'operato dell'organo amministrativo per le operazioni poste in essere nel periodo compreso tra l'8 luglio 2021 e la data in cui si terrà l'assemblea oggetto della presente convocazione;

6) Comunicazioni del Presidente.

Bergamo, li 27 Settembre 2021

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
ing. Giuseppe Bonacina

TX21AAA10210 (A pagamento).

SOCIETÀ FUNIVIA ARABBA MARMOLADA - SOFMA S.P.A.

Soggetta a direzione e coordinamento da parte di Impianti
Turistici Boè S.p.A. (codice fiscale 00081280257)
ai sensi dell'art. 2497 e seguenti del c.c.

Sede: via Piagn Arabba, 1 -

Livinallongo del Col Di Lana (BL)

Capitale sociale: Euro 3.750.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Belluno-Treviso 00169330255

Codice Fiscale: 00169330255

Partita IVA: 00169330255

Convocazione di assemblea ordinaria dei soci

I Signori Azionisti, Amministratori e Sindaci della "Società Funivia Arabba Marmolada - "SOFMA S.p.A." sono convocati in assemblea in Livinallongo del Col di Lana (BL), Sala Boè c/o Arabba Fodom Turismo, Via Mesdi-Arabba n.66, per il giorno 26 ottobre 2021 alle ore 10,00, per deliberare in sede ordinaria, sul seguente

ORDINE DEL GIORNO

1) deliberazioni ex art.2364, punto 1) del Codice Civile, per l'approvazione del bilancio al 30.04.2021. Decisioni in ordine alla destinazione del risultato di esercizio;



2) rinnovo per tre esercizi del Consiglio di Amministrazione, venuto a scadere per decorso del termine di durata, previa fissazione del numero di componenti; determinazione dei compensi; nomina del Presidente e del Vice Presidente;

3) varie ed eventuali.

Livinallongo del Col di Lana, 23 settembre 2021

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
Diego De Battista

TX21AAA10231 (A pagamento).

ALTO ADRIATICO ENERGIA S.C.P.A.

Sede legale: piazzetta del Portello, 2 - Pordenone
Capitale sociale: € 400.000,00 interamente versato

R.E.A.: 74036

Codice Fiscale: 01400720932

Convocazione di assemblea ordinaria

I Soci, Amministratori e Sindaci sono convocati presso la sede sociale, dove verranno predisposti i collegamenti audio-video per coloro che parteciperanno con tale modalità, in prima convocazione venerdì 22 ottobre 2021 alle 8.30 presso la sede sociale in Piazzetta del Portello, 2 a Pordenone ed occorrendo, in seconda convocazione:

lunedì 25 ottobre 2021 alle 17.00

per discutere e deliberare sul seguente
ordine del giorno

- Delibera per l'acquisto di una quota del capitale sociale di Pordenone Fiere spa attraverso la sottoscrizione di aumento di capitale sociale, per un valore dell'8% pari a 558.700,52 €; in alternativa
- Delibera per la concessione di finanziamento per un valore di 558.700,52 € al Socio Confindustria Alto Adriatico al fine di sottoscrizione da parte di quest'ultimo dell'aumento di capitale di Pordenone Fiere.

Con riferimento all'emergenza epidemiologica da Covid-19, ai sensi dell'art. 106 comma 2, del D.L. n. 18/2020, le modalità di svolgimento e di partecipazione all'assemblea avverranno, in deroga alle previsioni statutarie, anche mediante l'utilizzo di mezzi di telecomunicazione e l'espressione del voto avverrà anche attraverso modalità audio-video.

In particolare, sarà possibile partecipare da remoto tramite la piattaforma ZOOM le cui credenziali saranno inviate a coloro che si saranno accreditati.

Distinti saluti.

Pordenone, 27 settembre 2021

Il presidente del consiglio di amministrazione
dott. in ing. civile Valerio Pontarolo

TX21AAA10233 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

DYRET SPV S.R.L.

Iscritta all' "elenco delle società veicolo" tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 4 del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017

Sede legale: via Vittorio Betteloni, 2 - 20131 Milano, Italia

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano - Monza Brianza - Lodi
08575290963

Codice Fiscale: 08575290963

MADELEINE SPV S.R.L.

Iscritta all' "elenco delle società veicolo" tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 4 del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017

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

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

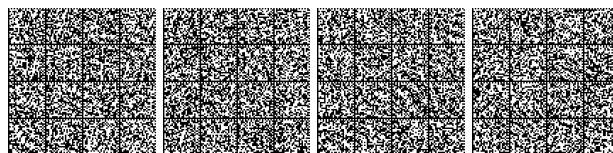
Registro delle imprese: Treviso - Belluno 04559650264
Codice Fiscale: 04559650264

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario"). Informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE 679/2016 (GDPR) e relativa normativa nazionale applicabile

Dyret SPV S.r.l. (il "Cessionario"), società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti realizzata ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, in forza di un contratto di cessione di crediti concluso in data 21 settembre 2021 ha acquistato pro soluto da Madeleine SPV S.r.l. (il "Cedente"), con effetto legale dal 21 settembre 2021 (la "Data di Cessione") ed efficacia economica dalla Data di Valutazione (come di seguito definita), ogni e qualsiasi credito (compresi, a titolo esemplificativo ma non esaustivo i crediti relativi al capitale e agli interessi) derivante da mutui (i "Mutui") assistiti da cessione del quinto dello stipendio e/o della pensione effettuata/e in favore del Cedente dai relativi debitori (i "Debitori" e i "Creditori").

Tali Crediti, sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge e sono stati selezionati dal Cedente tra i crediti derivanti da Mutui che alle ore 23:59 del 6 settembre 2021 (la "Data di Valutazione") soddisfacevano i seguenti criteri cumulativi:

1) siano Mutui personali da rimborsarsi mediante cessione del quinto dello stipendio e/o della pensione effettuata dal Debitore in favore di Pitagora S.p.A. o di banche o altri intermediari finanziari, e notificata al relativo Datore di Lavoro/ Ente Pensionistico e da questo accettata;



2) siano stati acquistati dal Cedente pro soluto esclusivamente da Pitagora S.p.A., quale cedente originario o in qualità di mandataria di banche o altri intermediari finanziari e siano nella titolarità del Cedente;

3) siano denominati in Euro e i relativi Contratti di Mutuo non contengano previsioni che ne permettano la conversione in un'altra valuta;

4) siano stati erogati ai sensi di Contratti di Mutuo disciplinati dalla legge della Repubblica italiana.

(i "Criteri")

Unitamente ai Crediti, sono stati altresì trasferiti al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità ed annotazione, salvo iscrizione della cessione presso il registro delle imprese e salvo eventuali forme alternative di pubblicità della cessione stabilite dalla Banca d'Italia, ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e 58 del Testo Unico Bancario, tutti gli altri diritti (inclusi i diritti di garanzia) spettanti al Cedente in relazione ai Crediti e, più in particolare, ogni diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile.

I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione al Sub-Servicer (come di seguito definito) al seguente indirizzo: Corso Marconi, 10, 10125, Torino, (Italia), email: assistenzaclienti@pitagoraspa.it.

Inoltre, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti delle disposizioni del GDPR e della relativa normativa nazionale applicabile.

Tanto premesso, si comunica, anche ai sensi dell'articolo 4, comma 4-bis della Legge sulla Cartolarizzazione, che il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato Banca Finanziaria Internazionale S.p.A., con sede legale in Via Vittorio Alfieri, 1, Conegliano (TV), come servicer dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il "Servicer"), affidandogli le funzioni di cui all'articolo 2, comma 3, lettera c) della Legge sulla Cartolarizzazione. Il Servicer ha dunque, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, subdelegato le funzioni di gestione e incasso dei Crediti a Pitagora S.p.A., con sede legale in Corso Marconi, 10, 10125, Torino, in qualità di "sub-servicer" (il "Sub-Servicer"). Il Servicer e, per effetto della subdelega da parte del Servicer, il Sub-Servicer, sono di conseguenza, divenuti responsabili (ciascuno, un "Responsabile") del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti del GDPR e della relativa normativa nazionale applicabile.

I dati personali relativi ai debitori ceduti continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti in sede di instaurazione dei rapporti, così come a suo tempo illustrate.

In particolare, il Cessionario, il Servicer ed il Sub-Servicer tratteranno i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti ceduti, al recupero del credito (ad es. conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.), agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo. Il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione ha nominato lo stesso Servicer quale "Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti del GDPR e della relativa normativa nazionale applicabile. Il Servicer, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione ha dunque nominato il Sub-Servicer quale "Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti del GDPR e della relativa normativa nazionale applicabile.

Il Cessionario, il Servicer ed il Sub-Servicer potranno comunicare i dati personali per le "finalità del trattamento cui sono destinati i dati", a persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale e società di recupero crediti.

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

Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede di ciascun Responsabile, come sotto indicato.

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

I diritti previsti dagli articoli dal 15 al 23 del GDPR potranno essere esercitati mediante richiesta rivolta al Titolare con lettera raccomandata indirizzata a Dyret SPV S.r.l., via Vittorio Betteloni, 2, 20131 Milano (MI) o a mezzo e-mail all'indirizzo di posta elettronica zenithprivacy@zenithservice.it e/o a ciascun Responsabile con lettera raccomandata indirizzata a Banca Finanziaria Internazionale S.p.A., Via Vittorio Alfieri, n. 1, 31015 Conegliano (TV), Italia o a mezzo e-mail all'indirizzo di posta elettronica dyret@finint.com e/o Pitagora S.p.A., con uffici in Corso Marconi, 10, 10125, Torino, Italia o a mezzo e-mail all'indirizzo di posta elettronica privacy@pitagoraspa.it.

Milano, 23 settembre 2021

Dyret SPV S.r.l. - Il legale rappresentante
dott. Stefano Bongianino

TX21AAB10158 (A pagamento).



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

Iscritta al numero 35794.7 nell'elenco delle società veicolo" tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 4 del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017

Sede legale: via Vittorio Alfieri, 1 -

31015 Conegliano (TV), Italia

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso - Belluno 05130300261

Codice Fiscale: 05130300261

CREDIMI S.P.A.

Iscritta nell'Albo Unico degli Intermediari Finanziari ex art. 106 del Testo Unico Bancario al n. 78

Sede legale: via Solferino, 36 - 20121 Milano, Italia

Capitale sociale: Euro 5.336.258,02 i.v.

Registro delle imprese: Milano - Monza - Brianza - Lodi 09171640965

Codice Fiscale: 09171640965

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario"). Informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE 679/2016 (GDPR) e relativa normativa nazionale applicabile

Perseveranza SPV S.r.l. (il "Cessionario"), società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti realizzata ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, in forza di un contratto quadro di cessione di crediti concluso in data 8 aprile 2021, comunica che in data 14/09/2021, 15/09/2021, 16/09/2021, 20/09/2021, 21/09/2021, 23/09/2021 e 24/09/2021 (le "Date di Cessione" e, ciascuna, una "Data di Cessione") ha acquistato pro soluto ed in blocco da Credimi S.p.A. (il "Cedente"), con effetto legale dalla rispettiva Data di Cessione ed efficacia economica dalla medesima Data di Cessione (esclusa), ogni e qualsiasi credito (compresi, a titolo esemplificativo ma non esaustivo i crediti relativi al capitale e agli interessi) derivante da finanziamenti (i "Finanziamenti") erogati a favore di piccole e medie imprese (i "Debitori"), ai sensi di contratti di finanziamento conclusi tra il Cedente e un Debitore (i "Contratti di Finanziamento"), e assistiti dalla garanzia rilasciata dal Fondo Centrale di Garanzia (i crediti derivanti dai Finanziamenti, i "Crediti").

Tali Crediti, sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge e sono stati selezionati dal Cedente tra i crediti derivanti dai Finanziamenti che alla rispettiva Data di Cessione soddisfacevano i seguenti criteri cumulativi:

1) Crediti derivanti da Contratti di Finanziamento erogati e denominati in Euro;

2) Crediti derivanti da Contratti di Finanziamento regolati dalla legge della Repubblica italiana;

3) Crediti derivanti da Contratti di Finanziamento, stipulati ed interamente erogati da Credimi S.p.A. a favore di società italiane iscritte nel competente Registro delle Imprese

che non appartengono ai seguenti Codici ATECO: (i) 25.40 - FABBRICAZIONE ARMI E MUNIZIONI; (ii) 68.10 - COMpravendita di Beni Immobili Effettuata su Beni Propri; (iii) 68.20 - AFFITTO E GESTIONE IMMOBILI DI PROPRIETÀ; (iv) 68.31 - ATTIVITA' DI MEDIAZIONE IMMOBILIARE; (v) 68.32 - GESTIONE DI IMMOBILI PER CONTO TERZI; (vi) 92.00 - GAMBLING; (vii) 94.00 - ORGANIZZAZIONI ED ENTI MORALI; (viii) 56.00 RISTORAZIONE; (ix) K - Attività finanziarie e assicurative; (x) O - Amministrazione pubblica e difesa; assicurazione sociale obbligatoria; (xi) T - Attività di famiglie e convivenze come datori di lavoro per personale domestico; produzione di beni e servizi indifferenziati per uso proprio da parte di famiglie e convivenze; U - Organizzazioni ed organismi extraterritoriali) ovvero (xii) qualsivoglia ulteriore Codice ATECO che dovesse essere tempo per tempo indicato dal Fondo Centrale di Garanzia come non ammissibile all'ottenimento della Garanzia secondo le regole e i criteri fissati da parte del Fondo Centrale di Garanzia medesimo;

4) Crediti derivanti da Contratti di Finanziamento garantiti dal Fondo Centrale di Garanzia per una percentuale non inferiore al 80% del loro valore capitale secondo le regole e i criteri fissati dal Fondo Centrale di Garanzia medesimo;

5) Crediti derivanti da Contratti di Finanziamento a tasso variabile indicizzati all'EURIBOR 3M;

6) Crediti derivanti da Contratti di Finanziamento i cui relativi Finanziamenti non siano stati oggetto di ristrutturazione o riscadenziamento delle relative rate, rispetto all'originario piano di ammortamento allegato al Contratto di Finanziamento;

7) Crediti derivanti da Finanziamenti interamente erogati e per i quali non sussista alcun obbligo o possibilità di effettuare ulteriori erogazioni;

8) Crediti derivanti da Contratti di Finanziamento che prevedono un piano di rimborso del relativo Finanziamento trimestrale;

9) Crediti derivanti da Contratti di Finanziamento aventi un valore nominale del Finanziamento compreso tra Euro 30.000 ed Euro 4.000.000;

10) Crediti derivanti da Contratti di Finanziamento aventi una scadenza finale non superiore a 120 (centoventi) mesi decorrenti dalla data di stipula del relativo Contratto di Finanziamento;

11) Crediti derivanti da Contratti di Finanziamento stipulati con Debitori che alla data di stipula del relativo Contratto di Finanziamento non siano classificati come "sofferenze" ovvero come "inadempienze probabili" ai sensi della normativa applicabile; e

12) Crediti derivanti da Contratti di Finanziamento in relazione ai quali nel relativo Contratto di Finanziamento non sia espressamente prevista l'inceditibilità del relativo Credito, con esclusione dei:

1) crediti derivanti da finanziamenti erogati da Credimi S.p.A. a ditte individuali e derivanti dal contratto di finanziamento denominato "Credimi Subito"; e



2) crediti identificati dai seguenti codici rapporto:

a1V7R00000hynyMUAQ; a1V7R00000iVBSVUA4;
a1V7R00000hxpbpUAA; a1V7R00000iyBydUAE;
a1V7R00000jIoDvUAL.

Unitamente ai Crediti, sono stati altresì trasferiti al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità ed annotazione, salvo iscrizione della cessione presso il registro delle imprese e salvo eventuali forme alternative di pubblicità della cessione stabilite dalla Banca d'Italia, ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e 58 del Testo Unico Bancario, tutti gli altri diritti (inclusi i diritti di garanzia ed inclusi quelli derivanti dalla garanzia rilasciata dal Fondo Centrale di Garanzia) spettanti al Cedente in relazione ai Crediti e, più in particolare, ogni diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile.

I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione al Cedente al seguente indirizzo: Via Solferino, 36, 20121, Milano, Italia.

Inoltre, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti delle disposizioni del GDPR e della relativa normativa nazionale applicabile.

Tanto premesso, si comunica che il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato Banca Finanziaria Internazionale S.p.A., breviter "BANCA FININT S.P.A.", una banca costituita ai sensi della legge italiana, con socio unico, con sede in Conegliano (TV), via V. Alfieri n. 1, capitale sociale di Euro 71.817.500,00 (settantunomilioniottoctodiciassettemilacinquecento virgola zero zero) i.v., codice fiscale e numero di iscrizione nel Registro delle Imprese di Treviso - Belluno 04040580963, Gruppo IVA Finint S.p.A. - Partita IVA 04977190265, iscritta all'Albo delle Banche al n. 5580 ai sensi dell'art. 13 del Testo Unico Bancario e all'Albo dei Gruppi Bancari in qualità di Capogruppo del Gruppo Bancario Banca Finanziaria Internazionale, aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi e al Fondo Nazionale di Garanzia, come servicer dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il "Servicer"), affidandogli le funzioni di cui all'articolo 2, comma 3, lettera c) della Legge sulla Cartolarizzazione. Il Servicer è di conseguenza, divenuto responsabile (il "Responsabile") del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti del GDPR e della relativa normativa nazionale applicabile.

Inoltre, il Servicer ha nominato, al fine della gestione e dell'incasso dei Crediti, Credimi S.p.A., con sede legale in Via Solferino 36, 20121 Milano, Italia, capitale sociale Euro 5.336.258,02 i.v., codice fiscale ed iscrizione nel Registro delle Imprese di Milano Monza - Brianza Lodi n. 09171640965, società iscritta nell'Albo Unico degli Intermediari Finanziari ex articolo 106 del Testo Unico Bancario al n. 78, quale proprio sub-servicer (il "Sub-Servicer"). Il Sub-Servicer svolgerà, insieme al Servicer, il ruolo di "Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti del GDPR e della relativa normativa nazionale applicabile. Ai sensi e per gli effetti

del GDPR (in particolare gli articoli 13 e 14), il Cessionario, il Servicer e il Sub-Servicer non tratteranno dati definiti dallo stesso GDPR come "sensibili".

I dati personali relativi ai debitori ceduti continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali gli stessi sono stati raccolti in sede di instaurazione dei rapporti, così come a suo tempo illustrate.

In particolare, il Cessionario, il Servicer e il Sub-Servicer tratteranno i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti ceduti, al recupero del credito (ad es. conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.), agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo. Il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione ha nominato il Servicer e il Sub-Servicer quali "Responsabili" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti del GDPR e della relativa normativa nazionale applicabile.

Il Cessionario, il Servicer e il Sub-Servicer potranno comunicare i dati personali per le "finalità del trattamento cui sono destinati i dati", a persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale e società di recupero crediti.

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

Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede dei Responsabili Banca Finanziaria Internazionale S.p.A. e Credimi S.p.A., come sotto indicato.

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

I diritti previsti dagli articoli dal 15 al 23 del GDPR potranno essere esercitati mediante richiesta rivolta al Titolare con lettera raccomandata indirizzata a Perseveranza SPV S.r.l., Via V. Alfieri, 1, 31015 Conegliano (TV), Italia o a mezzo e-mail all'indirizzo di posta elettronica Perseveranzaspv@bancafinint.com e/o ai Responsabili con lettera raccomandata indirizzata a Banca Finanziaria Internazionale S.p.A., Via Vittorio Alfieri, n. 1, 31015 Conegliano (TV), Italia o a mezzo e-mail all'indirizzo di posta elettronica Perseveranzaspv@bancafinint.com e a Credimi S.p.A., Via Solferino 36, 20121 Milano, Italia o a mezzo e-mail all'indirizzo di posta elettronica certificata credimi@legalmail.com.

Conegliano, 24 settembre 2021

Perseveranza SPV S.r.l. - Società unipersonale - L'amministratore unico

Blade Management S.r.l. - La persona fisica designata

Pierluigi Basso

TX21AAB10160 (A pagamento).



IFIS NPL INVESTING S.p.A.*Società con socio unico Banca Ifis S.p.A.**Appartenente al Gruppo Banca Ifis e soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Banca Ifis S.p.A.*

Sede legale: via Terraglio n. 63 - 30174 Venezia - Mestre

Capitale sociale: Euro 22.000.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Venezia Rovigo Delta Lagunare
04494710272

R.E.A.: VE - 420580

Codice Fiscale: 04494710272

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del D.Lgs. numero 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. 196/2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali"), degli artt. 13, 14 e 26 del Regolamento (UE) 2016/679 ("GDPR") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personale del 18 gennaio 2007 (la "Normativa Privacy")

Ifis Npl Investing S.p.A. (il "Cessionario"), con sede legale in Venezia Mestre, via Terraglio n. 63, capitale sociale Euro 22.000.000,00, codice fiscale e iscrizione nel Registro delle Imprese di Venezia Rovigo Delta Lagunare al n. 04494710272, REA n. VE - 420580, società iscritta al numero 222 dell'elenco di cui all'articolo 106 del Testo Unico Bancario, appartenente al Gruppo Banca IFIS e soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Banca IFIS S.p.A. comunica di aver acquistato in data 17 settembre 2021 da AutoFlorence 1 S.r.l. (il "Cedente") pro soluto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario e con efficacia economica a partire dalla data del 30 giugno 2021 (la "Data di Valutazione") ed efficacia giuridica a partire dal 17 settembre 2021, in virtù di un contratto di cessione di crediti sottoscritto il 17 settembre 2021, il portafoglio composto da tutti i crediti per capitale, interessi di qualunque tipo e natura, spese e ogni altro accessorio (collettivamente, i "Crediti"), comunque dovuti per legge o in base al rapporto da cui origina il credito, sue successive modifiche, integrazioni, con ogni pattuizione relativa, ivi compresi atti di accollo o espromissione, con ogni garanzia di qualunque tipo, vantati dal Cedente nei confronti dei relativi obbligati, che, alla Data di Valutazione, soddisfacevano tutti i seguenti criteri:

i) derivano da prestiti personali, carte di credito, prestiti finalizzati autoveicoli, prestiti finalizzati non autoveicoli erogati da Findomestic ai sensi di contratti di credito ai consumatori;

ii) sono sorti tra il 2014 e il 2020;

iii) il Cedente si è reso cessionario dei medesimi nell'ambito di cartolarizzazioni realizzate dalla medesima;

iv) i debitori relativi ai Crediti sono decaduti dal beneficio del termine ai sensi dei relativi contratti di finanziamento;

v) i debitori relativi ai Crediti hanno dichiarato, alla data di sottoscrizione del relativo contratto di finanziamento originario, di essere residenti o di avere sede legale in Italia;

vi) sono individuati dagli NDG della lista denominata "Lista AutoFlorence 1 Opale II" depositata presso il Notaio Vincenzo Gunnella nei suoi uffici in Firenze, via Masaccio.

Ai sensi e per gli effetti dell'articolo 58 Testo Unico Bancario, unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità o annotazione se non quelle previste dal medesimo articolo 58 Testo Unico Bancario, le garanzie ipotecarie, le altre garanzie reali e personali ed i privilegi e le cause di prelazione che li assistono, gli altri accessori ad essi relativi, nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti ed al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai relativi contratti di finanziamento e da eventuali altri atti ed accordi ad essi collegati e/o ai sensi della legge applicabile, ivi inclusi, a mero titolo esemplificativo, il diritto di risoluzione contrattuale per inadempimento o altra causa ed il diritto di dichiarare i debitori ceduti decaduti dal beneficio del termine, nonché ogni diritto del cedente in relazione a qualsiasi polizza assicurativa contratta in relazione ai relativi finanziamenti, ivi incluse, a titolo meramente esemplificativo, le polizze per la copertura dei rischi di danno, perdita o distruzione di qualsiasi bene immobile ipotecato o qualsiasi altro bene assoggettato a garanzia al fine di garantire il rimborso di qualsiasi importo dovuto ai sensi degli stessi.

Informativa ai sensi della Normativa Privacy

La cessione dei Crediti, unitamente alla cessione di ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali Crediti, ha comportato il necessario trasferimento al Cessionario dei dati personali relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali") contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti. 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.

Il Cessionario è dunque tenuto a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa l'informativa di cui all'art. 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali, degli artt. 13, 14 e 26 del Regolamento (UE) 2016/679 e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007.

Il Cessionario tratterà i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali. In particolare, il Cessionario tratterà i Dati Personali per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di crediti ceduti (ad es. effettuazione di servizi di calcolo e di reportistica in merito agli incassi su base aggregata dei crediti oggetto della cessione) ovvero alla valutazione e analisi dei crediti ceduti. Il Cessionario, inoltre, tratterà i Dati Personali nell'ambito delle attività legate al perseguimento dell'oggetto sociale e per finalità strettamente legate all'adempimento di obblighi di legge, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da organi di vigilanza e controllo e da Autorità a ciò legittimate dalla legge.

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



dei Dati Personali. I Dati Personali saranno conservati in una forma che consenta l'identificazione dell'Interessato per un arco di tempo non superiore a quello necessario al conseguimento delle finalità per le quali sono stati trattati. Decorso tale termine, i Dati saranno cancellati o trasformati in forma anonima, salvo che la loro ulteriore conservazione sia necessaria per assolvere ad obblighi di legge o per adempiere ad ordini impartiti da Pubbliche Autorità e/o Organismi di Vigilanza.

Per le finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati, a titolo esemplificativo, a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale al Cessionario, a società controllate e società collegate a queste. Pertanto le persone fisiche appartenenti a tali associazioni, società e studi professionali potranno venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e nell'ambito e nei limiti delle mansioni assegnate loro. I soggetti ai quali saranno comunicati i Dati Personali tratteranno questi in qualità di titolari o responsabili del trattamento ai sensi della Normativa Privacy. In ogni caso, i dati personali non saranno oggetto di diffusione.

L'elenco completo dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati, unitamente alla presente informativa, è messo a disposizione presso la sede sociale del Cessionario (Via Terraglio n. 63, Venezia – Mestre) e sul sito istituzionale.

Il titolare del trattamento dei Dati Personali è Ifis Npl Investing S.p.A., con sede legale in Via Terraglio n. 63 – 30174 Venezia – Mestre. Il titolare ha nominato un Responsabile della Protezione dei Dati, raggiungibile all'indirizzo rpdb@bancaifis.it.

La Normativa Privacy inoltre riconosce agli Interessati (i.e. i debitori e contraenti ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa e altri interessati) taluni diritti, ossia: (a) ottenere dal titolare o da ciascun responsabile del trattamento la conferma dell'esistenza di Dati che lo riguardano (anche se non ancora registrati) e la loro comunicazione in forma intelligibile, (b) ottenere l'indicazione dell'origine dei Dati, le finalità e le modalità del trattamento e la logica applicata in caso di trattamento effettuato con l'ausilio di strumenti elettronici, (c) chiedere di conoscere gli estremi identificativi del titolare, dei responsabili, (d) chiedere conferma dei soggetti o delle categorie di soggetti ai quali i Dati possono essere comunicati o che potranno 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 esposte. Ciascun interessato ha inoltre diritto di opporsi, in tutto o in parte: (i) per motivi legittimi, al trattamento dei Dati che lo riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta, e (ii) al trattamento di dati che lo riguardano a fini di invio di materiale pubblicitario o di vendita diretta o per il compimento di ricerche di mercato o di comunicazione commerciale.

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

Le richieste possono essere presentate all'unità organizzativa preposta al riscontro dell'Interessato, mediante posta ordinaria inviata alla sede del Titolare o mediante posta elettronica inviata all'indirizzo privacy@bancaifis.it.

L'Interessato ha, inoltre, il diritto di proporre reclamo al Garante per la protezione dei dati personali, come previsto dall'art. 77 del Regolamento, nonché di adire le opportune sedi giudiziarie ai sensi degli artt. 78 e 79 del GDPR. Un'informativa completa sul trattamento dei Dati Personali è disponibile per la consultazione sul sito web www.ifisnpl.it.

Ifis Npl Investing S.p.A. - L'amministratore delegato
Katia Mariotti

TX21AAB10167 (A pagamento).

IFIS NPL INVESTING S.P.A.

Società con socio unico Banca Ifis S.p.A.

Appartenente al Gruppo Banca Ifis e soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Banca Ifis S.p.A.

Sede legale: via Terraglio n. 63 - 30174 Venezia - Mestre

Capitale sociale: Euro 22.000.000,00 i.v.

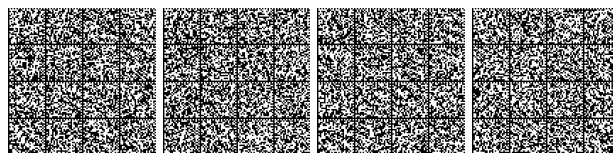
Registro delle imprese: Venezia Rovigo Delta Lagunare
04494710272

R.E.A.: VE - 420580

Codice Fiscale: 04494710272

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del D.Lgs. numero 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. 196/2003 (il "Codice in materia di Protezione dei Dati Personali"), degli artt. 13, 14 e 26 del Regolamento (UE) 2016/679 ("GDPR") e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personale del 18 gennaio 2007 (la "Normativa Privacy")

Ifis Npl Investing S.p.A. (il "Cessionario"), con sede legale in Venezia Mestre, via Terraglio n. 63, capitale sociale Euro 22.000.000,00, codice fiscale e iscrizione nel Registro delle Imprese di Venezia Rovigo Delta Lagunare al n. 04494710272, REA n. VE - 420580, società iscritta al numero 222 dell'elenco di cui all'articolo 106 del Testo Unico Bancario, appartenente al Gruppo Banca IFIS e soggetta all'attività di direzione e coordinamento di Banca



IFIS S.p.A. comunica di aver acquistato in data 17 settembre 2021 da Florence SPV S.r.l. (il "Cedente") pro soluto, ai sensi e per gli effetti dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario e con efficacia economica a partire dalla data del 30 giugno 2021 (la "Data di Valutazione") ed efficacia giuridica a partire dal 17 settembre 2021, in virtù di un contratto di cessione di crediti sottoscritto il 17 settembre 2021, il portafoglio composto da tutti i crediti per capitale, interessi di qualunque tipo e natura, spese e ogni altro accessorio (collettivamente, i "Crediti"), comunque dovuti per legge o in base al rapporto da cui origina il credito, sue successive modifiche, integrazioni, con ogni pattuizione relativa, ivi compresi atti di accollo o espromissione, con ogni garanzia di qualunque tipo, vantati dal Cedente nei confronti dei relativi obbligati, che, alla Data di Valutazione, soddisfacevano tutti i seguenti criteri:

- i) derivano da prestiti personali, carte di credito, prestiti finalizzati autoveicoli, prestiti finalizzati non autoveicoli erogati da Findomestic ai sensi di contratti di credito ai consumatori;
- ii) sono sorti tra il 2014 e il 2020;
- iii) il Cedente si è reso cessionario dei medesimi nell'ambito di cartolarizzazioni realizzate dalla medesima;
- iv) i debitori relativi ai Crediti sono decaduti dal beneficio del termine ai sensi dei relativi contratti di finanziamento;
- v) i debitori relativi ai Crediti hanno dichiarato, alla data di sottoscrizione del relativo contratto di finanziamento originario, di essere residenti o di avere sede legale in Italia;
- vi) sono individuati dagli NDG della lista denominata "Lista Florence Opale II" depositata presso il Notaio Vincenzo Gunnella nei suoi uffici in Firenze, via Masaccio.

Ai sensi e per gli effetti dell'articolo 58 Testo Unico Bancario, unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità o annotazione se non quelle previste dal medesimo articolo 58 Testo Unico Bancario, le garanzie ipotecarie, le altre garanzie reali e personali ed i privilegi e le cause di prelazione che li assistono, gli altri accessori ad essi relativi, nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti ed al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai relativi contratti di finanziamento e da eventuali altri atti ed accordi ad essi collegati e/o ai sensi della legge applicabile, ivi inclusi, a mero titolo esemplificativo, il diritto di risoluzione contrattuale per inadempimento o altra causa ed il diritto di dichiarare i debitori ceduti decaduti dal beneficio del termine, nonché ogni diritto del cedente in relazione a qualsiasi polizza assicurativa contratta in relazione ai relativi finanziamenti, ivi incluse, a titolo meramente esemplificativo, le polizze per la copertura dei rischi di danno, perdita o distruzione di qualsiasi bene immobile ipotecato o qualsiasi altro bene assoggettato a garanzia al fine di garantire il rimborso di qualsiasi importo dovuto ai sensi degli stessi.

Informativa ai sensi della Normativa Privacy

La cessione dei Crediti, unitamente alla cessione di ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali Crediti, ha comportato il necessario trasferimento al Cessionario dei dati personali rela-

tivi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali") contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti. 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.

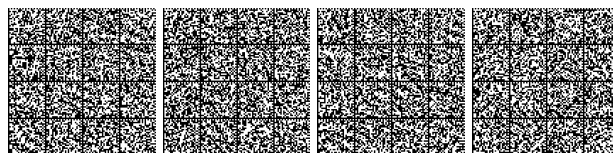
Il Cessionario è dunque tenuto a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa l'informativa di cui all'art. 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali, degli artt. 13, 14 e 26 del Regolamento (UE) 2016/679 e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007.

Il Cessionario tratterà i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali. In particolare, il Cessionario tratterà i Dati Personali per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del portafoglio di crediti ceduti (ad es. effettuazione di servizi di calcolo e di reportistica in merito agli incassi su base aggregata dei crediti oggetto della cessione) ovvero alla valutazione e analisi dei crediti ceduti. Il Cessionario, inoltre, tratterà i Dati Personali nell'ambito delle attività legate al perseguimento dell'oggetto sociale e per finalità strettamente legate all'adempimento di obblighi di legge, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da organi di vigilanza e controllo e da Autorità a ciò legittimate dalla legge.

In relazione alle finalità indicate, il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità stesse e in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali. I Dati Personali saranno conservati in una forma che consenta l'identificazione dell'Interessato per un arco di tempo non superiore a quello necessario al conseguimento delle finalità per le quali sono stati trattati. Decorso tale termine, i Dati saranno cancellati o trasformati in forma anonima, salvo che la loro ulteriore conservazione sia necessaria per assolvere ad obblighi di legge o per adempiere ad ordini impartiti da Pubbliche Autorità e/o Organismi di Vigilanza.

Per le finalità di cui sopra, i Dati Personali potranno essere comunicati, a titolo esemplificativo, a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale al Cessionario, a società controllate e società collegate a queste. Pertanto le persone fisiche appartenenti a tali associazioni, società e studi professionali potranno venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e nell'ambito e nei limiti delle mansioni assegnate loro. I soggetti ai quali saranno comunicati i Dati Personali tratteranno questi in qualità di titolari o responsabili del trattamento ai sensi della Normativa Privacy. In ogni caso, i dati personali non saranno oggetto di diffusione.

L'elenco completo dei soggetti ai quali i Dati Personali possono essere comunicati, unitamente alla presente informativa, è messo a disposizione presso la sede sociale del Cessionario (Via Terraglio n. 63, Venezia – Mestre) e sul sito istituzionale.



Il titolare del trattamento dei Dati Personali è Ifis Npl Investing S.p.A., con sede legale in Via Terraglio n. 63 – 30174 Venezia – Mestre. Il titolare ha nominato un Responsabile della Protezione dei Dati, raggiungibile all'indirizzo rdp@bancaifis.it.

La Normativa Privacy inoltre riconosce agli Interessati (i.e. i debitori e contraenti ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa e altri interessati) taluni diritti, ossia: (a) ottenere dal titolare o da ciascun responsabile del trattamento la conferma dell'esistenza di Dati che lo riguardano (anche se non ancora registrati) e la loro comunicazione in forma intelligibile, (b) ottenere l'indicazione dell'origine dei Dati, le finalità e le modalità del trattamento e la logica applicata in caso di trattamento effettuato con l'ausilio di strumenti elettronici, (c) chiedere di conoscere gli estremi identificativi del titolare, dei responsabili, (d) chiedere conferma dei soggetti o delle categorie di soggetti ai quali i Dati possono essere comunicati o che potranno 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 esposte. Ciascun interessato ha inoltre diritto di opporsi, in tutto o in parte: (i) per motivi legittimi, al trattamento dei Dati che lo riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta, e (ii) al trattamento di dati che lo riguardano a fini di invio di materiale pubblicitario o di vendita diretta o per il compimento di ricerche di mercato o di comunicazione commerciale.

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

Le richieste possono essere presentate all'unità organizzativa preposta al riscontro dell'Interessato, mediante posta ordinaria inviata alla sede del Titolare o mediante posta elettronica inviata all'indirizzo privacy@bancaifis.it.

L'Interessato ha, inoltre, il diritto di proporre reclamo al Garante per la protezione dei dati personali, come previsto dall'art. 77 del Regolamento, nonché di adire le opportune sedi giudiziarie ai sensi degli artt. 78 e 79 del GDPR. Un'informazione completa sul trattamento dei Dati Personali è disponibile per la consultazione sul sito web www.ifisnpl.it.

Ifis Npl Investing S.p.A. - L'amministratore delegato
Katia Mariotti

TX21AAB10168 (A pagamento).

BCC CREDITOCONSUMO S.p.A.

Società con socio unico Iccrea Banca S.p.A.

Soggetta ad attività di direzione e coordinamento da parte di Iccrea Banca S.p.A.

*Capogruppo del Gruppo Bancario Cooperativo Iccrea
Iscritta presso il Registro delle Imprese di Roma al
n. 02069820468 e all'Albo degli Intermediari Finanziari
ex art. 106 del TUB al n. 55*

Sede legale: via Lucrezia Romana, 41/47 - 00178 Roma (RM)

Capitale sociale: Euro 46.000.000,00

Codice Fiscale: 02069820468

Partita IVA: 15240741007 Partecipante al gruppo IVA
Gruppo Bancario Cooperativo Iccrea

Avviso di cessione di crediti, pro soluto e in blocco, ai sensi dell'articolo 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993, come successivamente modificato e integrato (il "TUB") ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 (il "GDPR")

Con contratto di cessione sottoscritto in data 24 settembre 2021 tra BCC CreditoConsumo S.p.A. (il "Cessionario") e Crediper Consumer S.r.l. (la "Società") (con sede legale in Roma, Viale Manzoni, 22, C.F. e n. di iscrizione nel Registro delle Imprese di Roma 14963171005, iscritta all'elenco delle società veicolo di cartolarizzazione tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi del provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017 (Disposizioni in materia di obblighi informativi e statistici delle società veicolo coinvolte in operazioni di cartolarizzazione) con il n. 35513.1) (il "Contratto di Cessione"), la Società ha ceduto pro soluto ed in blocco, e il Cessionario ha acquistato pro soluto e in blocco, ai sensi dell'articolo 58 del TUB un portafoglio di crediti pecuniari rappresentati dal capitale, dagli interessi e dagli accessori dovuti in forza di contratti di finanziamento (i "Contratti Originari") che, alla data del 31 agosto 2021, soddisfacevano cumulativamente i seguenti criteri di selezione (i "Crediti Oggetto di Riacquisto"):

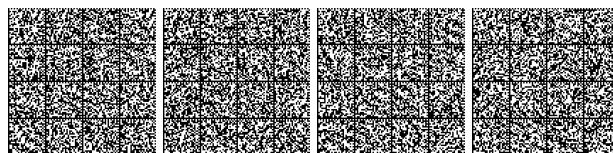
(a) siano derivanti da Contratti Originari denominati in Euro;

(b) siano derivanti da Contratti Originari regolati dalla legge italiana;

(c) siano stati ceduti pro soluto e in blocco da BCC Creco alla Società ai sensi del contratto di cessione datato 16 novembre 2018, come da pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* N. 137, Parte II, del 24 novembre 2018 e iscrizione nel Registro delle Imprese di Roma il 21 novembre 2018;

(d) ai debitori ceduti è stata inviata da BCC CreditoConsumo S.p.A., entro la data del 31 agosto 2021, la comunicazione di decadenza dal beneficio del termine ai sensi e per gli effetti di cui all'articolo 11 delle condizioni generali del relativo Contratto Originario

La cessione dei Crediti Oggetto di Riacquisto oggetto del Contratto di Cessione ha efficacia economica al 24/09/2021 (la "Data di Efficacia Economica").



I Crediti Oggetto di Riacquisto includono, a titolo meramente esemplificativo, tutti gli importi dovuti dal debitore in relazione al credito alla Data di Efficacia Economica, per capitale, interessi, accessori, spese, penali, indennizzi e a ogni altro titolo. I Crediti Oggetto di Riacquisto sono trasferiti al Cessionario unitamente a tutte le garanzie e ai privilegi e le cause di prelazione che li assistono ai sensi dell'articolo 1263 c.c. e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, come previsto dall'articolo 58, comma 3, del TUB, incluse le polizze assicurative ad essi collegate (ove presenti), nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti ed al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai Contratti Originari e da tutti gli altri atti ed accordi ad essi collegati e/o ai sensi della legge applicabile.

Per effetto della cessione i Crediti Oggetto di Riacquisto saranno gestiti, amministrati e recuperati dal Cessionario in proprio nome e conto, e non più quale servicer in nome e per conto della Società ai sensi degli accordi preesistenti tra le stesse. Pertanto, il Cessionario è creditore, quale pieno ed esclusivo titolare dei Crediti Oggetto di Riacquisto, di ogni somma dovuta dai debitori ceduti in relazione ai Crediti Oggetto di Riacquisto stessi, nelle forme previste dai relativi Contratti Originari o in forza di legge. I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione a BCC CreditoConsumo S.p.A., Via Lucrezia Romana 41/47 - 00178 Roma (RM) - Italia.

Si informa infine che, ai sensi del GDPR, i dati personali (ivi inclusi, a titolo esemplificativo, quelli anagrafici, patrimoniali e reddituali) dei debitori ceduti continueranno ad essere trattati dal Cessionario con le stesse modalità e per le stesse finalità relative, tra l'altro, alla gestione, amministrazione, riscossione e recupero dei Crediti Oggetto di Riacquisto, conservando la propria qualità di "Titolare" ai sensi del GDPR. Pertanto, i debitori ceduti potranno continuare a rivolgersi per ogni ulteriore informazione e per l'esercizio dei diritti previsti dagli articoli da 15 a 21 del GDPR, a BCC CreditoConsumo S.p.A., Via Lucrezia Romana 41/47 - 00178 Roma (RM) - Italia.

Roma, 24 settembre 2021

BCC CreditoConsumo S.p.A. - Il presidente del consiglio di amministrazione
Antonio De Rosi

TX21AAB10197 (A pagamento).

POSTE ITALIANE S.P.A. Patrimonio Bancoposta

Sede: viale Europa n. 190 - 00144 Roma (RM), Italia
Codice Fiscale: 97103880585
Partita IVA: 01114601006

Avviso alla clientela - Libretti di risparmio dormienti

Si comunica a tutti i clienti BancoPosta titolari di Libretti di Risparmio Postale che è a disposizione l'elenco dei Libretti di Risparmio Postale "dormienti" alla data del 31 agosto 2021 in quanto non movimentati da 10 anni dalla libera disponibilità delle somme e con saldo superiore ai 100 euro (art. 1 e 2 DPR 116/07).

I titolari sono invitati, entro 180 giorni dalla data della presente pubblicazione a recarsi in qualsiasi Ufficio postale per dare disposizioni e consentire il censimento anagrafico del proprio libretto. Superato il predetto termine senza che siano impartite disposizioni, Poste Italiane S.p.A. - Patrimonio Bancoposta, dovrà procedere all'estinzione del Libretto. Le somme su di esso depositate saranno devolute al Fondo istituito dalla Finanziaria 2006 (art. 1, comma 345, legge n. 266/05).

Presso ogni Ufficio postale della provincia si può consultare l'elenco dei Libretti di Risparmio Postale "dormienti" della provincia stessa.

Sul sito www.poste.it è possibile consultare l'elenco dei Libretti di Risparmio Postale "dormienti" dell'intero territorio nazionale. Per informazioni chiedere al personale dell'ufficio postale oppure telefonare, gratuitamente, al numero 800.00.33.22.

Il direttore di Bancoposta
dott. Guido Maria Nola

TX21AAB10208 (A pagamento).

ESTENSE COVERED BOND S.R.L.

*Appartenente al Gruppo bancario BPER Banca S.p.A.
iscritto all'albo dei gruppi
bancari ai sensi dell'articolo 64 del T.U. Bancario
al n. 5387.6 e soggetta
all'attività di direzione e coordinamento
di BPER Banca S.p.A.*

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

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

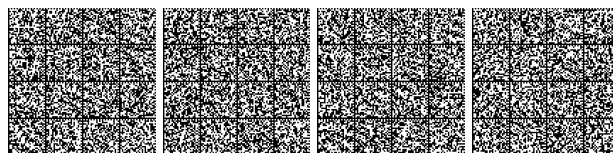
Registro delle imprese: Treviso - Belluno 04362620264

Codice Fiscale: 04362620264

Partita IVA: 03830780361 - Gruppo IVA BPER Banca

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 4 e 7-bis della Legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge 130"), dell'articolo 58 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385 come di tempo in tempo modificato (il "T.U. Bancario") corredato dall'informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali ai sensi (i) dell'articolo 13 del Decreto Legislativo del 30 giugno 2003 n. 196 (Codice in materia di Protezione dei Dati Personali) così come da ultimo modificato dall'art. 6 del Decreto Legislativo 10 agosto 2018, n. 101 e (ii) degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 (GDPR) e della normativa nazionale applicabile, unitamente al Codice in materia di Protezione dei Dati Personali e al GDPR (la Normativa Privacy)

Con riferimento all'avviso di cessione pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana Parte II n. 130 del 10 novembre 2011, Estense Covered Bond S.r.l. comunica che, nell'ambito di un'operazione di emissione di obbligazioni bancarie garantite nella forma di programma ai sensi della Legge 130, ai sensi di un contratto "quadro" di cessione di crediti individuabili in blocco ai sensi e per gli effetti del



combinato disposto degli articoli 4 e 7-bis della Legge 130 e dell'articolo 58 del T.U. Bancario concluso in data 2 novembre 2011 (come successivamente modificato) indicato nel summenzionato avviso di cessione, ha acquistato pro soluto in data 24 settembre 2021 da BPER Banca S.p.A., una banca operante con la forma giuridica di società per azioni, con sede legale in Via San Carlo, 8/20, 41121 Modena, Italia, società appartenente al GRUPPO IVA BPER Banca Partita Iva numero 03830780361 e numero di iscrizione presso il registro delle imprese di Modena 01153230360, iscritta all'albo delle banche tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del T.U. Bancario al n. 4932, capogruppo del Gruppo bancario BPER Banca iscritto all'albo dei gruppi bancari ai sensi dell'articolo 64 del T.U. Bancario al n. 5387.6 (il "Cedente"), tutti i crediti (per capitale, interessi, anche di mora, maturati e maturandi a far tempo dal 31 agosto 2021, accessori, spese, danni, indennizzi e quant'altro), (i "Crediti"), derivanti da contratti di mutuo (i "Mutui") aventi le caratteristiche di cui all'articolo 2, comma 1, lett. a) del Decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze n. 310 del 14 dicembre 2006 (il "Decreto MEF") che alla data del 24 settembre 2021 risultavano nella titolarità del Cedente e che alla data del 31 agosto 2021 (salvo ove diversamente previsto) presentavano le seguenti caratteristiche (da intendersi cumulative salvo ove diversamente previsto):

1. mutui i cui debitori principali (eventualmente anche a seguito di accollo liberatorio e/o frazionamento) siano una o più persone fisiche (ivi inclusi liberi professionisti o ditte individuali) residenti in Italia;

2. mutui per i quali non sussista alcun obbligo o possibilità di effettuare ulteriori erogazioni;

3. mutui denominati in euro (ovvero erogati in lire e successivamente ridenominati in euro);

4. mutui in relazione ai quali il rapporto tra (i) il debito residuo in linea capitale del mutuo e (ii) il valore di stima dell'immobile ipotecato, determinato in prossimità della stipulazione del medesimo mutuo, è pari o inferiore all'80%. Ai fini del criterio di cui al presente paragrafo 4, per "valore di stima dell'immobile ipotecato, determinato in prossimità della stipulazione del medesimo mutuo" si intende il valore di stima determinato sulla base di parametri tecnico-economici utilizzati tempo per tempo dalla banca mutuante nel processo dell'originale stima dei valori degli immobili di cui al criterio 6. Al fine di valutare la conformità del proprio mutuo al criterio di cui al presente paragrafo 4, ciascun mutuuario potrà, laddove non disponga già di tale informazione, conoscere il "valore di stima dell'immobile ipotecato, determinato in prossimità della stipulazione del medesimo mutuo," rivolgendosi alla filiale presso la quale risultano domiciliati i pagamenti delle rate del medesimo mutuo;

5. mutui il cui rimborso in linea capitale avviene in più quote secondo uno dei seguenti sistemi di ammortamento, così come rilevabile alla data di stipula del mutuo o, se esiste, dell'ultimo accordo relativo al sistema di ammortamento:

(i) metodo di ammortamento c.d. "alla francese", per tale intendendosi quel metodo di ammortamento ai sensi del quale le rate sono comprensive di una componente capitale fissata al momento dell'erogazione e crescente nel tempo e di una componente interesse variabile;

(ii) metodo di ammortamento c.d. "italiano", per tale intendendosi quel metodo di ammortamento ai sensi del quale le rate sono comprensive di una componente capitale costante nel tempo e di una componente di interesse variabile;

(iii) metodo di ammortamento che prevede rate costanti e durata estendibile sino ad una data massima;

6. mutui garantiti da ipoteca su immobili localizzati sul territorio della Repubblica italiana aventi caratteristiche residenziali, per tali intendendosi gli immobili che, alla data di stipulazione del relativo mutuo, ricadevano in almeno una delle seguenti categorie catastali: A1, A2, A3, A4, A5, A6, A7, A8, A11;

7. mutui che siano retti dal diritto italiano;

8. mutui garantiti da ipoteca di primo grado economico su immobili, intendendosi per tale:

(i) un'ipoteca volontaria di primo grado legale; ovvero

(ii) un'ipoteca volontaria di grado legale successivo al primo nel caso in cui le obbligazioni garantite dalle ipoteche di grado legale precedente siano integralmente soddisfatte;

9. mutui che non derivino da ristrutturazione di crediti chirografari precedentemente erogati;

10. mutui che presentino un tasso di interesse contrattuale che appartiene ad una delle seguenti categorie:

(i) mutui a tasso fisso, intendendosi per tali quei mutui il cui tasso di interesse applicato, contrattualmente stabilito, non preveda variazioni per tutta la durata residua del finanziamento;

(ii) mutui a tasso variabile, intendendosi per tali quei mutui il cui tasso di interesse sia parametrato ad un indice di riferimento e che non prevedano possibilità di variazione dello stesso indice di riferimento;

(iii) mutui a tasso misto, intendendosi per tali quei mutui che prevedono per il debitore la facoltà di esercitare l'opzione di scegliere l'indicizzazione a tasso fisso, ovvero di optare per il tasso variabile, ad una o a più date prestabilite;

(iv) mutui a tasso fisso e poi variabile, intendendosi per tali quei mutui il cui tasso di interesse applicato sia inizialmente un tasso fisso, contrattualmente stabilito, e a partire da una certa data sia un tasso variabile parametrato ad un indice di riferimento;

11. mutui in relazione ai quali il rapporto tra (i) l'importo erogato del mutuo alla data di stipula del mutuo e (ii) il valore di stima dell'immobile ipotecato, determinato in prossimità della stipulazione del medesimo mutuo, è pari o inferiore al 100%. Ai fini del criterio di cui al presente paragrafo 11, per "valore di stima dell'immobile ipotecato, determinato in prossimità della stipulazione del medesimo mutuo" si intende il valore di stima determinato sulla base di parametri tecnico-economici utilizzati tempo per tempo dalla banca mutuante nel processo dell'originale stima dei valori degli immobili di cui al criterio 6. Al fine di valutare la conformità del proprio mutuo al criterio di cui al presente paragrafo 11, ciascun mutuuario potrà, laddove non disponga già di tale informazione, conoscere il "valore di stima dell'immobile ipotecato, determinato in prossimità della stipulazione del medesimo mutuo," rivolgendosi alla filiale presso la quale risultano domiciliati i pagamenti delle rate del medesimo mutuo;



12. mutui in relazione ai quali il pagamento delle rate avviene mediante addebito automatico su di un conto corrente aperto presso una banca appartenente al Gruppo bancario BPER Banca (intendendo per tale anche il pagamento mediante *SDD*);

13. mutui erogati, in via esclusiva, da BPER Banca S.p.A., oppure erogati in via esclusiva da Banca Popolare di Aprilia S.p.A., da Cassa di Risparmio della Provincia dell'Aquila S.p.A., da Banca Popolare di Lanciano e Sulmona S.p.A., da Banca della Campania S.p.A., da Banca Popolare di Ravenna S.p.A., da Banca Popolare del Mezzogiorno S.p.A., da Cassa di Risparmio di Vignola S.p.A., da Meliorbanca S.p.A., da Serfina Banca S.p.A., da Unicredit S.p.A., da Banco di Sardegna S.p.A., da Banca di Sassari S.p.A., da Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A., in seguito Nuova Cassa di Risparmio di Ferrara S.p.A., Cassa di Risparmio di Bra S.p.A. o da Cassa di Risparmio di Saluzzo S.p.A. e ora nella titolarità di BPER Banca S.p.A.;

14. mutui che alla data del 31 agosto 2021 non presentino più di una rata scaduta e non pagata, ovvero nessuna rata scaduta e non pagata da oltre 30 giorni in caso di mutui il cui pagamento rateale abbia una scadenza bimestrale, trimestrale, quadrimestrale o semestrale;

15. mutui per i quali il rapporto tra il valore di iscrizione ipotecaria e il debito residuo non sia inferiore al 140%;

16. mutui che alla data del 31 agosto 2021 abbiano un debito residuo in linea capitale maggiore o uguale a Euro 10.000,00 e minore o uguale a Euro 1.500.000,00;

17. mutui che abbiano una data di erogazione non successiva al 20 novembre 2020;

18. mutui la cui data di scadenza dell'ultima rata prevista dal piano di ammortamento, così come rilevabile alla data del 31 agosto 2021, sia successiva al 31 marzo 2022;

19. mutui il cui pagamento rateale abbia una scadenza mensile, bimestrale, trimestrale, quadrimestrale o semestrale; e

20. mutui che, qualora presentino un tasso di interesse variabile, abbiano un'indicizzazione parametrata all'euribor a un mese, ovvero all'euribor a tre mesi, ovvero all'euribor a sei mesi ovvero al tasso di riferimento della Banca Centrale Europea.

Sono tuttavia esclusi dalla cessione i crediti nascenti dai mutui che, alla data del 31 agosto 2021, pur presentando le caratteristiche sopra indicate, presentavano altresì alla data del 31 agosto 2021 (salvo ove diversamente previsto) una o più delle seguenti caratteristiche:

21. mutui che alla data del 31 agosto 2021 abbiano quali mutuatari, anche in qualità di coistitutori del relativo mutuo, soggetti che siano dipendenti o esponenti bancari (ai sensi dell'articolo 136 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385) di BPER Banca S.p.A.;

22. mutui in relazione ai quali il relativo mutuatario abbia aderito, alla data del 31 agosto 2021, mediante invio a mezzo posta della lettera di adesione ovvero mediante presentazione della lettera di adesione presso una filiale della BPER Banca S.p.A., alla proposta di rinegoziazione formulata ai sensi del decreto legge n. 93 del 27 maggio 2008 convertito con legge n. 126 del 24 luglio 2008 e della convenzione stipulata tra il Ministero dell'Economia e delle Finanze e l'Associazione Bancaria Italiana;

23. mutui che siano stati stipulati con erogazione ai sensi di qualsiasi legge (anche regionale e/o provinciale) o normativa che preveda contributi o agevolazioni in conto capitale e/o interessi (cosiddetti mutui agevolati e convenzionati);

24. mutui in relazione ai quali il rapporto tra (i) il debito residuo in linea capitale del mutuo e (ii) il valore di stima dell'immobile ipotecato rivalutatosi alla data del 31 agosto 2021, è superiore all'80%. Ai fini del criterio di cui al presente paragrafo 24, per "valore di stima dell'immobile ipotecato rivalutatosi al 31 agosto 2021" si intende il valore di stima determinato sulla base di parametri tecnico-economici utilizzati tempo per tempo dalla banca mutuante nel processo di monitoraggio dei valori degli immobili di cui al criterio 6. Al fine di valutare la conformità del proprio mutuo al criterio di cui al presente paragrafo 24, ciascun mutuatario potrà, laddove non disponga già di tale informazione, conoscere il "valore di stima dell'immobile ipotecato rivalutatosi al 31 agosto 2021 rivolgendosi alla filiale presso la quale risultano domiciliati i pagamenti delle rate del medesimo mutuo;

25. mutui il cui debitore non rientra in una delle seguenti categorie: SAE 600 ("Famiglie consumatrici"), o SAE 614 ("Artigiani") o SAE 615 ("Altre Famiglie Produttrici"). Al fine di valutare la conformità del proprio mutuo al criterio di cui al presente punto 25, ciascun mutuatario potrà conoscere la propria categoria di appartenenza rivolgendosi alla filiale presso la quale risultano domiciliati i pagamenti delle rate del medesimo mutuo;

26. mutui il cui debitore rientra nella categoria SAE 614 ("Artigiani") o nella categoria SAE 615 ("Altre Famiglie Produttrici") ma abbia stipulato il relativo mutuo per motivi connessi all'esercizio di impresa. Al fine di valutare la conformità del proprio mutuo al criterio di cui al presente punto 26, ciascun mutuatario potrà conoscere la propria categoria di appartenenza nonché se il relativo mutuo sia stato classificato quale mutuo stipulato per motivi connessi all'esercizio di impresa rivolgendosi alla filiale presso la quale risultano domiciliati i pagamenti delle rate del medesimo mutuo;

27. mutui che siano stati concessi a enti pubblici;

28. mutui che siano stati concessi a enti ecclesiastici;

29. mutui classificati alla data di stipulazione come mutui agrari ai sensi degli articoli 43, 44 e 45 del decreto legislativo 1 settembre 1993, n. 385;

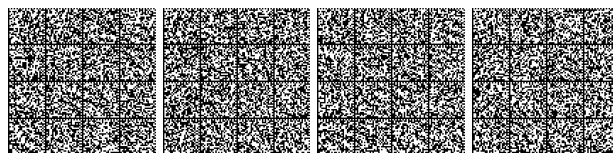
30. mutui il cui rimborso in linea capitale avviene secondo il metodo di ammortamento c.d. "Mix", intendendosi quel metodo di ammortamento che prevede la compresenza di una parte di ammortamento a tasso fisso ed una parte di ammortamento a tasso variabile;

31. mutui il cui relativo immobile sia "in costruzione";

32. mutui erogati in presenza di assicurazione sul credito (c.d. mutui "HLTV");

33. mutui che abbiano una finalità dichiarata dal debitore di consolidamento delle passività;

34. mutui che derivino da "esposizioni oggetto di concessioni" o siano classificabili come "sofferenze", "inadempienze probabili" ed "esposizioni scadute e/o sconfinanti deteriorate" (come definiti nella Circolare della Banca d'Italia n. 272 del 30 luglio 2008, integrata dall'aggiornamento n. 7 del 20 gennaio 2015 e come di volta in volta modifi-



cata – Matrice dei Conti). Al fine di valutare la conformità del proprio mutuo al criterio di cui al presente paragrafo 34, ciascun mutuatario potrà, laddove non disponga già di tale informazione, conoscere la classificazione del proprio mutuo ai sensi della Circolare della Banca d'Italia n. 272 del 30 luglio 2008, integrata dall'aggiornamento n. 7 del 20 gennaio 2015 e come di volta in volta modificata – Matrice dei Conti) rivolgendosi alla filiale presso la quale risultano domiciliati i pagamenti delle rate del medesimo mutuo;;

35. mutui che alla data di erogazione erano assistiti da garanzia rappresentata da pegno su titoli;

36. mutui in relazione ai quali il codice identificativo riportato nella relativa documentazione contrattuale (codice che individua la categoria del contratto del relativo mutuo) inizia per 217 o 417;

37. mutui in relazione ai quali il relativo mutuatario stia beneficiando alla data del 31 agosto 2021 della sospensione del pagamento delle rate, congiuntamente sia nella loro componente capitale sia nella loro componente interesse, ai sensi di specifici provvedimenti normativi o accordi tra le parti.

Unitamente ai crediti derivanti da Mutui oggetto della cessione sono stati altresì trasferiti a Estense Covered Bond S.r.l., senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, ai sensi del combinato disposto dell'articolo 4 della Legge 130 e dell'articolo 58 del T.U. Bancario, tutti gli altri diritti che assistono e garantiscono il pagamento dei crediti derivanti dai Mutui o altrimenti ad essi inerenti, ivi inclusa qualsiasi garanzia, reale o personale, trasferibile per effetto della cessione dei crediti derivanti dai Mutui, comprese le garanzie derivanti da qualsiasi negozio con causa di garanzia, rilasciate o comunque formatesi in relazione ai Mutui o ai rispettivi crediti.

Estense Covered Bond S.r.l. ha conferito incarico al Cedente, ai sensi della Legge 130, affinché in nome e per conto di Estense Covered Bond S.r.l., in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso delle somme dovute. Per effetto di quanto precede, i debitori ceduti (i "Debitori") e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, sono legittimati a pagare ogni somma dovuta in relazione ai crediti derivanti dai Mutui e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era a loro consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito ai Debitori.

I Debitori, i datori di lavoro e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a BPER Banca S.p.A.

Ai sensi dell'articolo 13 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali, Estense Covered Bond S.r.l. informa i Debitori che la cessione dei Crediti oggetto del Contratto di Cessione già di titolarità del Cedente e derivanti dai Mutui di cui i Debitori sono parte, ha comportato necessariamente la comunicazione a Estense Covered Bond S.r.l. dei dati personali identificativi, patrimoniali e reddituali dei Debitori (i "Dati Personali"). In virtù della predetta comunicazione, Estense Covered Bond S.r.l. è divenuta, pertanto, titolare del trattamento dei Dati Personali ed è tenuta a fornire la presente informativa, ai sensi dell'art. 13 del predetto Codice in materia di Protezione dei dati Personali ed assolve tale

obbligo mediante la presente pubblicazione in forza del provvedimento del Garante per la Protezione Dei Dati Personali del 18 gennaio 2007, recante disposizioni circa le modalità con cui rendere l'informativa in forma semplificata in caso di cessione in blocco dei crediti.

Estense Covered Bond S.r.l. informa che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell'ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento del proprio oggetto sociale e, in particolare:

- per finalità inerenti alla realizzazione di un'operazione di emissione da parte di BPER Banca S.p.A. di obbligazioni bancarie garantite nella forma di programma ai sensi dell'art. 7-bis della Legge 130;

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

- per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione del rapporto con i debitori/garanti ceduti (es. amministrazione, gestione contabile degli incassi, eventuale recupero dei crediti oggetto di cessione, esecuzione di operazioni derivanti da obblighi contrattuali, verifiche e valutazione sulle risultanze e sull'andamento dei rapporti, nonché sui rischi connessi e sulla tutela del credito).

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

I Dati Personali potranno essere comunicati da Estense Covered Bond S.r.l., in Italia e/o in paesi dell'Unione Europea, ai seguenti soggetti e/o categorie di soggetti, per trattamenti che soddisfano le seguenti finalità:

- (i) ai soggetti incaricati della gestione, riscossione e del recupero dei crediti ceduti, inclusi i legali preposti a seguire le procedure giudiziali per l'espletamento dei relativi servizi;

- (ii) ai soggetti incaricati dei servizi di cassa e di pagamento per l'espletamento dei relativi servizi;

- (iii) ai fornitori di servizi, consulenti, revisori contabili ed agli altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi di Estense Covered Bond S.r.l. per la consulenza da essi prestata;

- (iv) alle autorità di vigilanza di Estense Covered Bond S.r.l. e del Cedente. e/o alle autorità fiscali in ottemperanza ad obblighi di legge;

- (v) ai soggetti incaricati di effettuare analisi relative al portafoglio di Crediti ceduto;

- (vi) a società del Gruppo bancario BPER;

- (vii) a soggetti terzi ai quali i Crediti ceduti dovessero essere ulteriormente ceduti da parte di Estense Covered Bond S.r.l.

Dei Dati Personali potranno venire a conoscenza i soggetti sopracitati ed i responsabili del trattamento.

I Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

Titolare del trattamento è Estense Covered Bond S.r.l., con sede in Via Vittorio Alfieri, 1, 31015 Conegliano (Treviso), Italia.



Estense Covered Bond S.r.l. informa, altresì, che i Debitori e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa possono esercitare i diritti di cui all'articolo 7 del Codice in materia di Protezione dei Dati Personali e che, pertanto, gli stessi hanno il diritto, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, di chiedere e di 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 nonché, qualora vi abbiano interesse, l'integrazione dei Dati Personali medesimi.

I Debitori e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa, al fine di esercitare i diritti di cui sopra nonché di ottenere ulteriori informazioni rispetto al trattamento dei Dati Personali, possono rivolgersi a BPER Banca S.p.A., in qualità di responsabile del trattamento nominato da Estense Covered Bond S.r.l. mediante comunicazione scritta da inviarsi al seguente recapito:

Estense Covered Bond S.r.l.

Via V. Alfieri 1, 31015 Conegliano (Treviso), Italia

Per ulteriori chiarimenti in merito al trattamento dei Dati Personali è inoltre possibile contattare il responsabile per la protezione dei dati (DPO) del Gruppo bancario BPER Banca S.p.A. al seguente indirizzo:

Via S. Ramelli, 49, 41100 Modena, Italia

Mail: dpo.gruppobper@bper.it

Conegliano, li 24 settembre 2021

Estense Covered Bond S.r.l. - Il consigliere delegato
dott. Paolo Gabriele

TX21AAB10209 (A pagamento).

BRIGNOLE FUNDING 1 S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017 al n. 35571.9

Sede legale: via V. Betteloni, 2 - 20131 Milano, Italia

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano - Monza-Brianza - Lodi
10534790968

Codice Fiscale: 10534790968

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario") e informativa ai sensi dell'art. 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 ("Codice Privacy") e degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 ("GDPR")

Brignole Funding 1 S.r.l. (il "Cessionario"), comunica che nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa Legge sulla Cartolarizzazione, in forza di un contratto quadro di cessione di crediti pecuniari concluso in data 3 aprile 2019, come successivamente modificato e integrato tra le parti, e delle seguenti proposte di cessione

inviata da Creditis Servizi Finanziari S.p.A. (il "Cedente" o "Creditis") e accettate da parte del Cessionario, ha acquistato - pro soluto e in blocco ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e dell'art. 58 del Testo Unico Bancario - dal Cedente, i seguenti portafogli di crediti:

1) in forza della proposta di cessione inviata dal Cedente ed accettata da parte del Cessionario in data 23 settembre 2021 (la "Data di Cessione CQ") ha acquistato, con efficacia legale dalla Data di Cessione ed efficacia economica dalle ore 23.59 del 16 settembre 2021 (la "Data di Valutazione CQ"), tutti i crediti per capitale e relativi interessi nascenti da finanziamenti rimborsabili mediante cessione del quinto dello stipendio e/o da delegazione di pagamento effettuate in favore di Creditis dai relativi debitori, che, alla Data di Valutazione CQ, rispettavano:

- i criteri indicati nell'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 43 dell'11 aprile 2019 e iscritto nel Registro delle Imprese di Milano in data 5 aprile 2019 (il "Precedente Avviso") (i "Crediti CQ");

2) in forza della proposta di cessione inviata dal Cedente ed accettata da parte del Cessionario in data 23 settembre 2021 (la "Data di Cessione CO") ha acquistato, con efficacia legale dalla Data di Cessione ed efficacia economica dalle ore 23.59 del 16 settembre 2021 (la "Data di Valutazione CO"), tutti i crediti per capitale e relativi interessi nascenti da finanziamenti di credito al consumo, che, alla Data di Valutazione CO, rispettavano:

- i criteri indicati nel Precedente Avviso; e

- il seguente Criterio Specifico:

il relativo Contratto di Finanziamento non abbia un numero di rate in ritardo pari o superiore a 1;

(i "Crediti CO", e unitamente ai Crediti CQ, i "Crediti")

I diritti che assistono e garantiscono il pagamento dei Crediti o altrimenti ad essi inerenti (ivi inclusi, a titolo esemplificativo: (i) qualsiasi garanzia, reale o personale, relativa ai Crediti e le garanzie derivanti da qualsiasi negozio con causa di garanzia, rilasciate o comunque formatesi in capo a Creditis in relazione ai relativi contratti di finanziamento; (ii) ogni diritto e pretesa al pagamento delle quote di stipendio, salario, pensione e/o al pagamento di qualsiasi altra indennità (ivi incluse le somme dovute a titolo di trattamento di fine rapporto) dovuta in conseguenza delle cessioni del quinto e/o delle delegazione di pagamento che assistono i relativi contratti di finanziamento, incluso qualsiasi pagamento relativo ai Crediti da parte dei datori di lavoro/fondi pensione/enti pensionistici; (iii) i diritti derivanti da qualsiasi polizza assicurativa sottoscritta in relazione ai Crediti e, più in generale, ogni privilegio o diritto di prelazione, cedibile ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, che integri i suddetti diritti e pretese, così come ogni altro diritto, pretesa, accessorio, azione sostanziale o processuale (ivi incluse le azioni di risarcimento danni) ed eccezione connessi ai suddetti diritti e pretese, incluse la risoluzione per inadempimento e la decadenza dal beneficio del termine dei relativi debitori ceduti, sono trasferiti al Cessionario ai sensi dell'articolo 1263 del codice civile e senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, se non quelle previste dalla Legge sulla Cartolarizzazione.



Rimane inteso che (a) con riferimento ai Crediti CQ, non formeranno oggetto di cessione le rate dei Crediti CQ in conto capitale (o porzione delle stesse) scadute e non pagate alla Data di Valutazione CQ e qualsiasi credito relativo a rate dei Crediti CQ rispetto alle quali (prima della Data di Valutazione CQ) (i) sia stata concessa la sospensione del relativo pagamento per alluvioni o terremoti o moratorie ai sensi della normativa e/o di accordi e/o di convenzioni ovvero (ii) sia stato previsto il posticipo del relativo pagamento in conseguenza del ritardo da parte del relativo datore di lavoro o ente pensionistico nel rilascio dell'accettazione alla relativa cessione del quinto e/o delegazione di pagamento; e (b) con riferimento ai Crediti CO, non formeranno oggetto di cessione le rate dei Crediti CO in conto capitale (o porzione delle stesse) scadute e non pagate alla Data di Valutazione CO e qualsiasi credito relativo a rate dei Crediti CO rispetto alle quali (prima della Data di Valutazione CO) (i) sia stata concessa la sospensione del relativo pagamento per alluvioni o terremoti o moratorie ai sensi della normativa e/o di accordi e/o di convenzioni ovvero (ii) sia stata concessa al relativo debitore, sulla base di apposita pattuizione contenuta nei relativi contratti di finanziamento, la sospensione del relativo pagamento (c.d. clausola "salta rata").

Il Cessionario ha conferito incarico a Creditis Servizi Finanziari S.p.A. ("Servicer") affinché in suo nome e per suo conto, in qualità di soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti, proceda all'incasso e al recupero delle somme dovute in relazione ai Crediti. In forza di tale incarico, i debitori ceduti, i garanti ed i datori di lavoro/fondi pensione/enti pensionistici dovranno continuare a corrispondere sui conti correnti sui quali attualmente effettuano i pagamenti ogni somma dovuta in relazione ai Crediti nelle forme previste dai relativi Contratti di Finanziamento o in forza di legge salve differenti eventuali ulteriori comunicazioni che potranno essere loro inviate dal Cessionario e dal Servicer. Gli obblighi di comunicazione alla clientela ai fini della Sezione IV (Comunicazioni alla Clientela) del provvedimento della Banca d'Italia "Trasparenza delle operazioni e dei servizi bancari e finanziari. Correttezza delle relazioni tra intermediari e clienti" adottato il 29 luglio 2009 come successivamente modificato saranno adempiuti dal Cessionario (anche per il tramite del Servicer) in qualità di soggetto responsabile di tali obblighi di comunicazione.

I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione al Servicer al seguente indirizzo: Creditis Servizi Finanziari S.p.A., via G. D'Annunzio, 101 Genova (GE).

Si fa integrale rinvio al Precedente Avviso anche con riguardo all'informativa privacy ai sensi dell'art. 13 del Codice Privacy e degli articoli 13 e 14 del GDPR riportata nel Precedente Avviso (che vale, pertanto, anche con riferimento ai Crediti ceduti/cartolarizzati di cui al presente avviso).

Milano, 23 settembre 2021

Brignole Funding 1 S.r.l. - L'amministratore unico
Stefania Focarelli

TX21AAB10243 (A pagamento).

SUNRISE SPV 93 S.R.L.

Sede legale: via Montebello, 27 - 20121 Milano
Registro delle imprese: Milano Monza Brianza Lodi
11889550965

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (in seguito, la "Legge sulla Cartolarizzazione") e degli articoli della legge 21 febbraio 1991, n. 52 (la "Legge 52") ivi richiamati

Sunrise SPV 93 S.r.l. (in seguito, la "Società") comunica che ha stipulato in data 21 settembre 2021 un contratto di cessione (il "Contratto di Cessione") per l'acquisto, pro soluto, ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e degli articoli della Legge 52 ivi richiamati, da Agos Ducato S.p.A. (in seguito, "Agos"), con effetto dal 21 settembre 2021 (la "Data di Cessione") di taluni crediti (in seguito, i "Crediti o il Portafoglio Iniziale") derivanti da contratti di credito al consumo stipulati da Agos con i propri clienti (in seguito, i "Contratti di Credito") secondo i termini e le condizioni ivi meglio specificati.

Per effetto della presente cessione sono altresì trasferite alla Società tutte le garanzie, tutti i privilegi e le cause di prelazione che assistono i predetti diritti e crediti, tutti gli altri accessori ad essi relativi nonché ogni e qualsiasi altro diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali inerenti o comunque accessori ai predetti diritti e crediti e/o al loro esercizio in conformità a quanto previsto dai Contratti di Credito e da tutti gli altri atti ed accordi ad essi collegati e/o ai sensi della legge applicabile.

La cessione del Portafoglio Iniziale si inserisce nel contesto di un'operazione di cartolarizzazione ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione nell'ambito della quale la Società emetterà titoli a ricorso limitato, i cui proventi saranno utilizzati per finanziare l'acquisto dei Crediti (la "Cartolarizzazione"). Ai sensi del Contratto di Cessione, Agos ha la facoltà di cedere alla Società, su base mensile nel contesto della Cartolarizzazione, ulteriori portafogli di crediti derivanti da contratti di credito al consumo stipulati da Agos con i propri clienti, secondo i termini e le condizioni ivi meglio specificati.

I diritti che assistono e garantiscono il pagamento dei Crediti o altrimenti ad essi inerenti (ivi inclusa, a titolo esemplificativo, qualsiasi garanzia, reale o personale, trasferibile per effetto della cessione dei Crediti e le garanzie derivanti da qualsiasi negozio con causa di garanzia, rilasciate o comunque formatesi in capo a Agos in relazione ai Contratti di Credito) sono trasferiti alla Società senza bisogno di alcuna formalità o annotazione.

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



Agos, per conto della Società, provvederà ad informare i relativi debitori ceduti della cessione dei Crediti anche tramite comunicazione individuale messa a disposizione di questi ultimi in formato elettronico mediante pubblicazione sul sito internet di Agos, nell'area riservata ai clienti (accessibile da ciascun cliente mediante digitazione delle proprie credenziali) e/o tramite comunicazione inviata via e-mail e/o per posta ordinaria.

I debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione ad Agos, Viale Fulvio Testi, 280, 20126 Milano – Tel. 0269941 – e-mail gestione.finanziaria@agosducato.it – PEC agosducato@legalmail.it, nelle ore di ufficio di ogni giorno lavorativo.

Informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del GDPR e del provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

Ai sensi degli articoli 13 e 14 Regolamento UE n. 2016/679 e della normativa nazionale di adeguamento e di quanto previsto dal Provvedimento del Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (rispettivamente “GDPR” e congiuntamente, la “Normativa Privacy”) Agos Ducato S.p.A. (“Agos” o il “Servicer”) informa che, in virtù della cessione di crediti intervenuta in data 21 settembre 2021 tra Agos e Sunrise SPV 93 S.r.l. (in seguito, la “Società”), in qualità di cessionaria, in forza della quale la Società ha acquistato pro soluto da Agos taluni crediti pecuniari ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione (i “Crediti”) e degli articoli della Legge 52 ivi richiamati, la Società è divenuta titolare autonomo del trattamento dei dati personali, anagrafici (ivi inclusi, a titolo esemplificativo e non esaustivo, nome, cognome, indirizzo e recapito telefonico), patrimoniali e reddituali contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connesse ai Crediti, relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi eventuali garanti, successori ed aventi causa (i “Dati”). I dati personali saranno ottenuti anche attraverso fonti accessibili al pubblico (quali, a titolo esemplificativo e non esaustivo, i registri tenuti presso l'Agenzia delle Entrate), nei limiti di conoscibilità e di trattamento disposti dalle fonti normative istitutive di tali fonti.

I Dati continueranno ad essere trattati nel pieno rispetto dei principi di liceità, correttezza, necessità e pertinenza prescritti dalla Normativa Privacy. I Dati saranno trattati dalla Società e da Agos in qualità di responsabile del trattamento per conto della Società al fine di: (a) gestire, amministrare, incassare e recuperare i Crediti, (b) espletare gli altri adempimenti previsti dalla normativa italiana in materia di antiriciclaggio e alle segnalazioni richieste ai sensi della vigilanza prudenziale, della Legge sulla Cartolarizzazione, delle istruzioni di vigilanza e di ogni altra normativa applicabile (anche inviando alle autorità competenti ogni comunicazione o segnalazione di volta in volta richiesta dalle leggi, regolamenti ed istruzioni applicabili alla Società o ai Crediti), e (c) provvedere alla tenuta ed alla gestione di un archivio unico informatico. In ogni caso, i Dati saranno conservati presso il Servicer.

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

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

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

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

Diritto di accesso: il diritto, a norma dell'articolo 15, comma 1 del GDPR, di ottenere dal titolare del trattamento la conferma che sia o meno in corso un trattamento dei dati personali e in tal caso, di ottenere l'accesso a tali dati personali ed alle seguenti informazioni: (a) le finalità del trattamento; (b) le categorie di dati personali in questione; (c) i destinatari o le categorie di destinatari a cui i dati personali sono stati o saranno comunicati, in particolare se destinatari di paesi terzi o organizzazioni internazionali; (d) quando possibile, il periodo di conservazione dei dati personali previsto oppure, se non è possibile, i criteri utilizzati per determinare tale periodo; (e) l'esistenza del diritto dell'interessato di chiedere al titolare del trattamento la rettifica o la cancellazione dei dati personali o la limitazione del trattamento dei dati personali che lo riguardano o di opporsi al loro trattamento; (f) il diritto di proporre reclamo a un'autorità di controllo; (g) qualora i dati personali non siano raccolti presso l'interessato,



tutte le informazioni disponibili sulla loro origine; (h) l'esistenza di un processo decisionale automatizzato, compresa la profilazione di cui all'articolo 22, commi 1 e 4, del GDPR e, almeno in tali casi, informazioni significative sulla logica utilizzata, nonché l'importanza e le conseguenze previste di tale trattamento per l'interessato;

Diritto di rettifica: diritto ad ottenere, a norma dell'articolo 16 del GDPR, la rettifica dei dati personali che risultino inesatti, tenuto conto delle finalità del trattamento, inoltre, è possibile ottenere l'integrazione dei dati personali che risultino incompleti, anche fornendo una dichiarazione integrativa;

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

Diritto di limitazione del trattamento: diritto ad ottenere la limitazione del trattamento, a norma dell'articolo 18 del GDPR, nel caso in cui ricorra una delle seguenti ipotesi, l'interessato: (a) ha contestato l'esattezza dei suoi dati personali (la limitazione si protrarrà per il periodo necessario al titolare del trattamento per verificare l'esattezza di tali dati personali); (b) il trattamento è illecito ma si è opposto alla cancellazione dei suoi dati personali chiedendone, invece, che ne sia limitato l'utilizzo; (c) benché il titolare del trattamento non ne abbia più bisogno ai fini del trattamento, i dati personali servono per l'accertamento, l'esercizio o la difesa di un diritto in sede giudiziaria; (d) si è opposto al trattamento ai sensi dell'articolo 21, comma 1, del GDPR e è in attesa della verifica in merito all'eventuale prevalenza dei motivi legittimi del titolare del trattamento rispetto ai suoi. In caso di limitazione del trattamento, i dati personali saranno trattati, salvo che per la conservazione, soltanto con il consenso o per l'accertamento, l'esercizio o la difesa di un diritto in sede giudiziaria oppure per tutelare i diritti di un'altra persona fisica o giuridica o per motivi di interesse pubblico rilevante;

Diritto alla portabilità dei dati: diritto a richiedere in qualsiasi momento e ricevere, a norma dell'articolo 20, comma 1

del GDPR, tutti i dati personali trattati dal titolare del trattamento in un formato strutturato, di uso comune e leggibile oppure richiederne la trasmissione ad altro titolare del trattamento senza impedimenti. In questo caso, sarà cura dell'interessato fornirci tutti gli estremi esatti del nuovo titolare del trattamento a cui intende trasferire i propri dati personali fornendoci autorizzazione scritta;

Diritto di opporsi al trattamento: a norma dell'articolo 21, comma 2 del GDPR o e come anche ribadito dal Considerando 70, è possibile opporsi in qualsiasi momento, al trattamento dei propri dati personali qualora questi vengano trattati per finalità di marketing diretto, compresa la profilazione nella misura in cui sia connessa a tale marketing diretto

Diritto di proporre un reclamo all'autorità di controllo: fatto salvo il diritto di ricorrere in ogni altra sede amministrativa o giurisdizionale, qualora si ritenga che il trattamento dei dati personali condotto dal titolare del trattamento avvenga in violazione del GDPR e/o della normativa applicabile è possibile proporre reclamo al Garante per la Protezione dei Dati Personali, tramite il sito web <http://www.garanteprivacy.it/>.

Le richieste relative all'esercizio dei menzionati diritti di cui agli artt. 15-22 del GDPR ovvero alla conoscenza dei soggetti che operano in qualità di responsabili potranno essere avanzate, anche mediante lettera raccomandata o posta elettronica a DPO@agos.it.

Milano, 27 settembre 2021

Sunrise SPV 93 S.r.l. - L'amministratore unico
Fabrizio Mandrile

TX21AAB10249 (A pagamento).

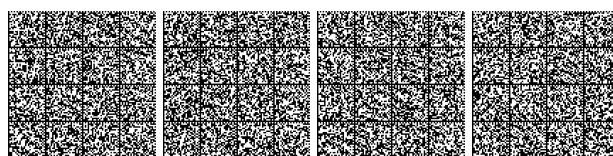
ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI BERGAMO

Notifica per pubblici proclami - Estratto atto di citazione per usucapione con preventiva convocazione avanti all'organismo di conciliazione AccademiADR di Bergamo ex D.Lgs. 28/2010 - V.G. n. 5216/2021

La Parrocchia di S. Andrea Apostolo, con sede in Bracca (BG), via Cavalier Antonio Dentella n. 30, in persona del parroco e legale rappresentante *pro tempore* Mandelli don Gianluca, rappresentata e difesa, giusta delega su foglio separato depositato in via telematica, dagli avv.ti Stefano Rossi di Bergamo, con studio in Bergamo, piazza Pontida n. 7 e Angelo Galdini, con studio in Cenate Sopra (BG), Via Costa Muratori, n. 28, presso quest'ultimo domiciliata, giusta autorizzazione del Presidente del Tribunale di Bergamo del 16.9.2021 a notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c., convoca avanti all'Organismo di Conciliazione AccademiADR di Bergamo sito in Bergamo, Galleria Fanzago n. 17



(tel. 035.0800136, fax 035.0800137, pec accademiadr@pec-space.it), per l'esperimento della mediazione n. 545/2021 finalizzata alla conciliazione, innanzi al mediatore professionale all'uopo designato, per il giorno 21.10.2021 alle ore 15,00 il sig. PASQUINELLI BATTISTA fu GIOVANNI - nato a Bracca il 14.02.1855 - e suoi eredi e/o aventi causa, collettivamente e impersonalmente, e comunque tutti coloro che possano vantare diritti sul bene immobile sito nel Comune di Bracca (BG) alla Via Cavalier Dentella n. 38 riportato in Catasto Fabbricati del Comune di Bracca al fg. BR/7 mapp. 2559 e mapp. 318/c di cui alla domanda di mediazione, collettivamente e impersonalmente, con invito a far pervenire almeno entro 8 giorni prima dell'incontro il modulo di risposta alla domanda di mediazione e/o comunicare la mancata partecipazione; qualora l'esperimento della procedura di mediazione non sortisca risultato positivo, Parrocchia di S. Andrea Apostolo, tramite i suoi procuratori, cita sin d'ora le medesime controparti sopra indicate, collettivamente e impersonalmente, sempre mediante notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. autorizzata dal Presidente del Tribunale, a comparire dinanzi al Tribunale di Bergamo, nella sua nota sede in via Borfuro n. 11/a, G.I. designato dott. Massetti, all'udienza del 7.12.2021 ore di rito, con invito a costituirsi in giudizio nel termine di venti giorni prima dell'udienza indicata ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c. e con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che non comparendo ne' costituendosi si procederà in loro contumacia per ivi sentir accogliere le seguenti conclusioni:

a) dichiarare usucapita in favore della Parrocchia di S. Andrea Apostolo, per intervenuta usucapione acquisitiva ultraventennale, la piena, assoluta ed esclusiva proprietà dell'immobile denominato "Casa Elena" sito nel Comune di Bracca (BG) alla Via Cavalier Dentella n. 38 riportato in Catasto Fabbricati del Comune di Bracca al fg. BR/7 mapp. 2559 e il mapp. 318/c di catasto terreni compensare le spese di lite ove non esperita resistenza alla domanda, condannare il convenuto nel caso opposto; c) munire l'emananda sentenza della clausola della provvisoria esecuzione ed ordinare la trascrizione nei competenti RR.II. di Bergamo e la relativa annotazione e la voltura catastale presso l'Agenzia delle Entrate di Bergamo ufficio provinciale del territorio servizi catastali, esonerando i Responsabili degli Uffici da ingerenze e responsabilità al riguardo

avv. Stefano Rossi

avv. Angelo Galdini

TX21ABA10181 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI NORD

Notifica per pubblici proclami

TRAMONTANO RAFFAELE, nato il 21.09.1959 a Casoria (NA) C.F. TRMRFL59P21A455O, rapp. e dif. dall'Avv. Loredana Cantone C.F. CNTLDN73A44E224Npec:loredanac

antone@avvocatinapoli.legalmail.it adiva il Tribunale chiedendo il riconoscimento del diritto di esclusiva proprietà per intervenuta usucapione della porzione di fondo con manufatto in Arzano (NA) alla Via Galante n.23 che occupa parte della particella identificata al N.C.E.U. del Comune di Arzano al Foglio 4 P.la 587 di circa 1315 mq; essa risulta di proprietà di: Lombardo Anna Maria, Sabbatino Raffaele, Lombardo Giovanni, D'Agostino Chiara, Di Palma Anna, Della Corte Veronica, Della Corte Giustina, Della Corte Anna, Mottola Immacolata, Mottola Vittoria, Turizio Antonio, Della Corte Luigi.

Il Presidente del Tribunale di Napoli Nord, con decreto del 26.07.21, RG 2562/2021 V.G., vista l'autorizzazione del Tribunale dr. Odorino a notificare per p.p. a (Eredi) Della Corte Luigi nato il 13.11.46 in Arzano, deceduto e di cui non ci sono tracce, sentito il PM, ritenuta la difficoltà di identificare Tutti i destinatari, autorizzava la notifica dell'atto ex art.150 cpc disponendo la pubblicazione per estratto, per due domeniche successive, su "Il Mattino" e "La Repubblica", ordinando il deposito presso la Casa Comunale di Aversa, l'inserimento per estratto nella G.U. e l'affissione di almeno 20 copie dell'atto sulla strada di accesso al terreno. Tramontano Raffaele cita Eredi di Della Corte Luigi, a comparire dinanzi al Tribunale di Napoli Nord, I sez. Civ, dott. Odorino, RG. 12335/19, ora di rito, con invito a costituirsi nel termine di almeno 20 giorni prima ex art. 166 cpc, con l'avvertimento che la costituzione oltre il termine implica le preclusioni e decadenze ex art. 38cpc e 167 cpc, per sentir dichiarare l'intervenuta usucapione dell'immobile in suo favore.

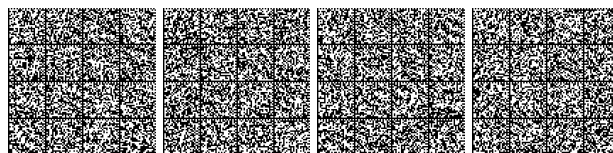
avv. Loredana Cantone

TX21ABA10182 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI TREVISO

Notifica per pubblici proclami - Istanza per la cancellazione della trascrizione di sequestro conservativo

Peri Sigg.ri De Rosso Fabio C.F. (DRSFBA67M24D505R), De Rosso Luca C.F. (DRSLCU72P30D505X) e Simonetti Augusta C.F. (SMNGST46R65D505W) nella qualità di eredi del De Cuius Sig. De Rosso Girolamo deceduto in Civitavecchia (RM) il 04 ottobre 2017 C.F. (DRSGLM43R02D5051), rappresentati e difesi nel presente procedimento anche disgiuntamente tra loro dagli Avv. ti Lorenzo Matera e Roberta Longo del Foro di Civitavecchia, Premesso che in data 10 agosto 1981 ad istanza dei Sigg.ri De Silvestri Giuseppe nato a Osoppo (UD) il 12 settembre 1922 C.F. (DSLGP22P12G163K), De Silvestri Adriano nato a Venezia l'11 gennaio 1949 C.F. (DSLDRN49A11L736P) e De Silvestri Orlando nato a Venezia il 28 aprile 1954 C.F. (DSLNRND54D28L736E) veniva formalizzata trascrizione del sequestro conservativo come da ordinanza emessa dal Tribunale di Treviso il 31 luglio 1981 - Repertorio 9717 del 30 luglio 1982 nei confronti del Sig. De Rosso Girolamo sino alla concorrenza dell'im-



porto di € 130.000.000 (centotrentamila milioni) sui di seguenti beni: Terreno sito in Farra di Soligo (TV) sez. B foglio 5 mappa 29-31-30-329/B; Terreno sito in Farra di Soligo (TV) sez. B foglio 2 mappa 117-351-352-133-269-134-228; Terreno sito in Farra di Soligo (TV) sez. B foglio 5 mappa 329 – fraz. limitatamente alla quota di proprietà del Sig. De Rosso. Che è interesse dei Sigg.ri De Rosso - Simonetti nella loro qualità di eredi del de cuius Girolamo De Rosso chiedere la liberazione dei sopra specificati beni immobili attraverso la cancellazione della trascrizione del sequestro conservativo ancora tutt'oggi pendente.

Tutto quanto sopra premesso, i Sigg.ri De Rosso Fabio, De Rosso Luca e Simonetti Augusta, come in atti rappresentati, difesi e domiciliati Chiedono che l'Ill.mo Tribunale adito, Voglia ordinare ai competenti uffici dell'Agenzia del Territorio - Ufficio Provinciale di Treviso - la cancellazione dai registri immobiliari della trascrizione del Registro Particolare 16404 Registro Generale 19871 Repertorio 9717 del 30 luglio 1982 sui beni predetti essendo trascorso il termine di cui all'art. 2668 bis c.c. e pertanto in assenza di rinnovazione cessati gli effetti della predetta domanda giudiziale.

avv. Lorenzo Matera

avv. Roberta Longo

TX21ABA10187 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ROVIGO

Notifica per pubblici proclami

Il presidente del Tribunale di Rovigo con decreto del 07/07/2021 ha autorizzato la pubblicazione per pubblici proclami dell'atto di citazione con cui Baldelli Giulia C.F. BLDGLI81A56C207X rappresentata e difesa dall'Avv. Beatrice Bimbatti cita impersonalmente gli eredi e/o aventi causa della Sig.ra Gobbi Mercedes avanti il Tribunale di Rovigo all'udienza del 13/04/2022 ore rito, per ivi sentire dichiarare l'attrice proprietaria esclusiva per intervenuta usucapione del fabbricato e terreno siti in Calto (RO), Via Mazzini, 22 e censiti al NCEU fg 8 part 426 cat A/4 Cl. 2 Vani 8 e dell'antistante terreno distinto al NCT al fg. 8 part 595, ha are ca 03.57 con invito a costituirsi nel termine di 20 giorni prima dell'udienza ex art 166 c.p.c., con avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine comporta le decadenze di cui all'art 167 c.p.c. e che non comparendo, si procederà in loro contumacia.

Nel contempo si invitano i convenuti all'incontro di mediazione che si terrà il 22/11/2021 ore 15.30 presso la camera di mediazione Patavina in via Mazzini, 12 Rovigo, primo piano.

Rovigo, li 27/09/2021

avv. Beatrice Bimbatti

TX21ABA10188 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI VERONA

Volontaria Giurisdizione

Punti di contatto: Tel. 0458303566 - Mail: [studiolegale@](mailto:studiolegale@avvocatodanielebonomi.it)

avvocatodanielebonomi.it -

Pec: avvdanielebonomi@cnfpec.it

Notifica per pubblici proclami - Estratto del ricorso ex art. 749 c.p.c. e 481 c.c. e relativo decreto nel procedimento n. 8091/21 V.G. - Successione Bellan Oscar e Michieletti Pasquina

In morte di Bellan Oscar, c.f. BLLSCR25C22G923J, nato a Porto Tolle (RO) il 22/03/1925 e deceduto a Cerea (VR) il 21/03/2015, e di Michieletti Pasquina, c.f. MCHPQN-36D52G926P, nata a Porto Viro (RO) il 12/04/1936 e deceduta a Legnago (VR) il 16/06/2015, con ricorso ex art 481 c.c., il sottoscritto avv. Daniele Bonomi, c.f.: BNMDNL-67S09L781A, con studio in via Missori n. 9. 37126 - Verona, nella veste di Curatore delle eredità giacenti di Bellan Oscar n. 4950/16 V.G. e di Michieletti Pasquina 5227/16 V.G., ha promosso actio interrogatoria, rubricata al n. 1791/20 V.G. dott. Federica Ballarin, per chiedere la fissazione di un termine entro il quale i chiamati alle eredità di Bellan Oscar e di Michieletti Pasquina dichiarino se accettino o rinuncino a detta eredità; il Giudice ha fissato il termine entro tre mesi dalla notifica del ricorso e del verbale.

In considerazione delle difficoltà a reperire tutti i chiamati alle eredità di Bellan Oscar e di Michieletti Pasquina, è stata chiesta l'autorizzazione alla notifica ai sensi dell'art. 150 c.p.c.; il Presidente del Tribunale di Verona dott. Antonella Magaraggia, sentito il P.M., in data 14.09.2021 ha autorizzato, con provvedimento nel procedimento n. 8091/21 V.G., la notifica ex art. 150 c.p.c. del ricorso e del verbale di cui sopra, disponendo che copia degli stessi siano depositati ed affissi nelle case comunali di Porto Tolle, Porto Viro, Verona e Cerea e che un estratto sia inserito nella *Gazzetta Ufficiale*.

Il curatore delle eredità giacenti

avv. Daniele Bonomi

TX21ABA10212 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MONZA

Notifica per pubblici proclami - R.G. n. 4453/2021

Con atto di citazione per usucapione e istanza di autorizzazione alla notifica ex art. 150 c.p.c. del 21.07.2021, Angelo Venturini, c.f. VNTNGL58D28E350Q, rappresentato e difeso dall'Avv. Massimo Morandi, del Foro di Monza, c.f. MRNMSM75M09L682J, domiciliato presso lo studio di quest'ultimo in Monza, Piazza Garibaldi, 6, cita per pubblici proclami gli eredi di Marisa (o Maria) Radice, nata a Como, il 24.02.1930, deceduta in Perù il 19.05.1985, e gli eredi di Carlo (Fidel) Radice, nato a Lima (Perù), il 16.05.1939, deceduto a Lima (Perù), il 18.12.1994, a comparire avanti il Tribunale di Monza all'udienza del 13.01.2022, ore 9.30, con invito a costituirsi ex art. 166 c.p.c. nel termine di giorni venti prima dell'udienza sopraindicata e con avvertimento che la costituzione oltre detto termine implica le decadenze di cui



agli artt. 38 e 167 c.p.c., per ivi sentire accertare e dichiarare il proprio acquisto per usucapione ordinaria della proprietà del compendio immobiliare sito in Lentate sul Seveso (MB), Via Fabio Filzi, 1, censito al catasto fabbricati al foglio 23, particella 64 graffiato con particella 67 subalterno 3, ed al catasto terreni del Comune di Lentate sul Seveso (MB), foglio 23, particella 63; con Decreto del 13.09.2021 il Presidente del Tribunale di Monza ha autorizzato la notifica della citazione ex art. 150 c.p.c.

Contestualmente, rende edotti i predetti eredi che l'Organismo di Conciliazione Forense di Monza, tel. 039/328673, conciliazione@ordineavvocatomonza.it, ha fissato l'incontro di mediazione obbligatoria ex d. lgs. 28/2010, per il giorno 24.11.2021, ore 12.00 in modalità videoconferenza tramite piattaforma gratuita Microsoft Teams.

avv. Massimo Morandi

TX21ABA10218 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VERBANIA

*Notifica per pubblici proclami -
Estratto ricorso ex art. 702 bis cpc*

I sigg.ri Ferlaino Matteo, Grandinetti Rosina, Gallo Gloria e Gallo Monica, difesi dall'avv. Christian Peretti, autorizzati dal Presidente dell'adito Tribunale alla notifica per pubblici proclami con decreto 6 luglio 2021, citano innanzi al Tribunale di Verbania i sigg.ri Pollini Celeste fu Michele, Pollini Teodoro fu Michele, Novaziotti Franco e Pollini Lucia, tutti loro eventuali eredi, aventi causa o altrimenti interessati all'udienza del 19 novembre 2021 ore 11.30, con invito a costituirsi sino a 10 giorni prima di tal udienza, ai sensi e nelle forme di cui all'art. 166 cpc, con avvertenza che la costituzione tardiva implicherà le decadenze di cui agli artt. 38 e 702 bis cpc, in caso di mancata costituzione si procederà nella loro dichiarata contumacia, affinché il Tribunale adito dichiari l'intervenuto acquisto per usucapione in favore dei ricorrenti dell'unità immobiliare meglio individuata al Catasto Terreni del Comune di Pella (No) al foglio 3, mappale 150, cortile di are 0,81, senza redditi.

avv. Christian Peretti

TX21ABA10250 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI LUCCA

Ammortamento certificato azionario

Il Presidente del Tribunale di Lucca con decreto n. 7062/2021 del 23/09/2021 ha pronunciato l'ammortamento del certificato azionario emesso dalla società Vianova s.p.a. (codice fiscale n. 01059440469) identificato con il n. 3

rappresentativo di n. 87.501 azioni di categoria ordinaria complessivamente di euro 550.006,29 emesso da Vianova s.p.a. a favore di Centurion Global Fund Sicav Plc (codice fiscale 95129020137). Opposizione legale entro 30 giorni.

Milano, 24 settembre

avv. Fabrizio Salmini

TX21ABC10183 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE CIVILE DI CAMPOBASSO

Ufficio della volontaria giurisdizione

Punti di contatto: Telefono: 0874482084; Cellulare: 3284545561; email: avvcarmen.diiorio@gmail.com

Eredità giacente di Iele Domenico

Con decreto datato 24 giugno 2019 il giudice di Campobasso ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa di IELE Domenico, nato a Campobasso il 19 giugno 1948, in vita ivi residente alla via Pirandello n.5 e deceduto in Campobasso il 15 luglio 2016 (R.G. n. 222/2019 VG).

È stato nominato curatore l'avv.to Carmen Di Iorio con studio in Campobasso, via Monte Santo n. 2.

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Carmen Di Iorio

TX21ABH10147 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TERNI

Punti di contatto: E-mail: avv nadia@virgilio.it

Nomina curatore eredità giacente di Luciano Porcai

Il Presidente del Tribunale di Terni con decreto del 06/03/2019 ha nominato curatore dell'eredità giacente del Sig. Luciano Porcai, nato a Fabbro il 29.10.1956 e deceduto in Orvieto il 3.12.2017, l'Avv. Nadia Bacchio del Foro di Terni.

Orvieto, 15.09.2021

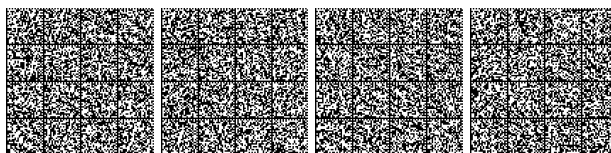
Il curatore dell'eredità giacente
avv. Nadia Bacchio

TX21ABH10169 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LUCCA

Eredità giacente di Calbini Leonardo Domenico Alfredo

Con decreto emesso il 27/10/2020 il Giudice delle Successioni di Lucca ha dichiarato giacente l'eredità di Calbini Leonardo Domenico Alfredo nato a Lucca il 10/06/1942 e deceduto in San Romano in Garfagnana (LU) il 22/08/2020



con ultimo domicilio in Barga (LU) via Funai 17/A nominando curatore l'Avv. Michela Brogi con studio in Barga (LU) via Verdi 1.

Fornaci di Barga (LU) 24/09/2021

Il curatore
avv. Michela Brogi

TX21ABH10170 (A pagamento).

TRIBUNALE DI COMO

*Nomina curatore eredità giacente di Lucia Pozzi -
R.G. n. 2093/2016 V.G.*

Il Giudice del Tribunale di Como, dott.ssa Parlanti, con decreto del 24.10.2016 ha dichiarato giacente l'eredità di Lucia Pozzi, nata a Castagnola in Svizzera (CH), il 27.06.2014, e deceduta in data 05.04.2012 a Casasco Intelvi (CO), con ultima residenza in Casasco Intelvi (CO), presso il Centro Geriatrico "Il Ronco", nominando curatore l'avv. Annamaria Monetti, con studio in Como, via Giulini n. 12.

Como, 24.09.2021

Il curatore
avv. Annamaria Monetti

TX21ABH10180 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TRANI

*Eredità giacente di Papa Domenico -
R.G. V.G. n. 3219/2020*

Con provvedimento emesso in data 9/2/2021, il Giudice Tutelare del Tribunale di Trani Dott.ssa Ornella De Serio ha dichiarato aperta la curatela dell'eredità giacente del Sig. Papa Domenico, nato a Barletta il 3/6/1939, domiciliato in vita in Barletta (BT) presso la Casa di Riposo Oasi di Nazareth e deceduto in Bisceglie (BT) in data 11/8/2020, ed ha nominato Curatore dell'eredità giacente il sottoscritto Avv. Pierluigi Penza, con studio in Barletta alla Piazza Federico di Svevia n. 37 - PEC: avv.penza@legalmail.it, che ha prestato giuramento in data 16/3/2021.

Il curatore
avv. Pierluigi Penza

TX21ABH10184 (A pagamento).

TRIBUNALE DI FIRENZE

*Nomina curatore eredità giacente
di Simoncini Romolo - R.G.V. n. 2021/7855*

Il Giudice del Tribunale di Firenze Silvia Castriota con decreto del 28.06.2021 ha dichiarato giacente l'eredità di Simoncini Romolo nato a Gambassi Terme (FI) il 10.01.1936 e deceduto

a Firenze il 10.05.2013 con ultimo domicilio in Firenze piazza P. Mascagni n. 60 nominando curatore l'avv. Tatjana Jaksic del foro di Firenze con studio in via S. Leonardo n. 8.

Firenze, 23.09.2021

Il curatore
avv. Tatjana Jaksic

TX21ABH10186 (A pagamento).

TRIBUNALE DI SIENA

Nomina curatore eredità giacente di Rossi Maria Antonietta

Il Presidente del Tribunale di Siena, con decreto 1/1/2020, ha dichiarato giacente l'eredità di Rossi Maria Antonietta, nata a Voghera (PV) il 9/5/1936 e deceduta a Chiusi (SI) il 4/11/2017 (cod. fisc. RSSMNT36E59M1090) avente ultimo domicilio in Chiusi (SI) Via Hele n.53 e con successivo decreto 12/8/2021, previa dispensa del precedente curatore, il Presidente del Tribunale di Siena ha nominato curatore l'Avv. Lara Morgantini con studio in Montepulciano (SI) Via di Gracciano nel Corso n.99.

Montepulciano, 26 Agosto 2021

Il curatore
avv. Lara Morgantini

TX21ABH10190 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PORDENONE

Chiusura eredità giacente di Capovilla Lino

Il Tribunale di Pordenone, con decreto del 17.09.2021 RGVG 2307/2018, ha dichiarato l'estinzione della procedura, disponendo l'archiviazione degli atti.

Il curatore
Volpatti Giulia

TX21ABH10191 (A pagamento).

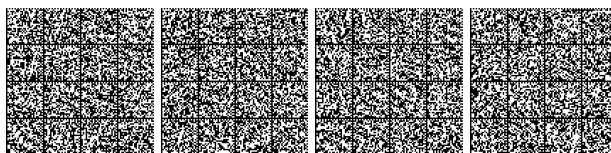
TRIBUNALE DI MACERATA

*Nomina curatore eredità giacente di Ferroni Lanfranco -
R.G. 856/2021 V.G.*

Il Giudice presso il Tribunale di Macerata, Dr. Umberto Rana, nel procedimento n. 856/2021 RGVG, con decreto del 30 luglio 2021, ha nominato curatore dell'eredità giacente di Ferroni Lanfranco, nato ad Ascoli Piceno il 06.07.1950 e deceduto nella Repubblica di San Marino il 25.09.2018, in sostituzione dell'Avv. Monia Fabiani, l'Avv. Francesca Serafini del Foro di Macerata.

Il curatore
avv. Francesca Serafini

TX21ABH10211 (A pagamento).



TRIBUNALE ORDINARIO DI MILANO

Nomina curatore eredità giacente di Antonio Angelo Prati - R.G. 12432/2021 V.G.

Il Presidente del Tribunale Ordinario di Milano – Ufficio Ruolo Generale di Volontaria Giurisdizione – con decreto in data 23 settembre 2021, ha dichiarato giacente l'eredità relitta da Antonio Angelo Prati, nato a Castellazzo Bormida (AL) l'11 giugno 1928, deceduto a Milano (MI) in data 23 marzo 2020 e residente in vita a Milano, con nomina a curatore dell'eredità dell'avv. Daniele Luciano Portinaro, con studio in Milano – via Solferino n. 7, tel. 02/76028498, email studio@elexia.it.

Il curatore
avv. Daniele Luciano Portinaro

TX21ABH10219 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI RAGUSA
ex Modica**

Chiusura eredità giacente di Favi Enzo

Il Tribunale di Ragusa ex Modica, in seno alla procedura di curatela dell'eredità giacente di Favi Enzo, nato a Ispica (RG) il 21.06.1921 e deceduto in Modica (RG) il 08.02.2011, iscritta al n. 498/2011 R.G.V.G., esaminati gli atti e ritenuta l'approvazione del rendiconto della gestione del curatore occorsa in data 19.08.2021, con decreto del 09.09.2021, depositato il 14.09.2021, ha disposto la chiusura della detta curatela ed ha autorizzato il curatore ad immettere nel possesso del compendio immobiliare e mobiliare gli eredi di Favi Enzo.

Il curatore
avv. Giuseppe Polara

TX21ABH10221 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

Nomina curatore eredità giacente di Moresco Domenico - V.G. n. 3512-2021

Il Giudice delle Successioni f.f. dott. Gabriele Conti, con decreto del 9.08.2021 ha dichiarato giacente l'eredità di Moresco Domenico, nato a Vallonara-Marostica (VI) il 7.12.1924, residente in vita a Marostica (VI), via Salvioli n. 27, deceduto in data 27.06.2021, nominando curatore la dott.ssa Chiara Bertoldo con studio in Vicenza, contrà Porti n. 22.

Vicenza, 24.09.2021

Il curatore
dott. Chiara Bertoldo

TX21ABH10222 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LIVORNO

Nomina curatore eredità giacente di Bani Carla

Il Giudice Dott.ssa Azzurra Fodra del Tribunale di Livorno con provvedimento del 31/08/2021 ha dichiarato Giacente la Eredità di Bani Carla, nata a Riparbella (PI) il 21/04/1956 e deceduto in Livorno (LI) il 9/5/2021 ed ha nominato Curatore della medesima il dott. Giulio Nicoletti, con studio in Livorno Via Diaz n.7.

Il curatore dell'eredità giacente
dott. Giulio Nicoletti

TX21ABH10229 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI VERONA
Sezione Prima**

Nomina curatore eredità giacente di Dario Dolci - R.G. n. 8081/2021

Il Giudice del Tribunale di Verona con decreto del 31/08/2021 ha dichiarato giacente l'eredità di Dario Dolci, nato a Verona il 21/09/1963 e deceduto in Cazzano di Tramigna (VR) il 26/04/2021, residente in vita a Cazzano di Tramigna (VR), nominando curatore l'avv. Andrea Perini con studio in San Martino Buon Albergo (VR) viale del lavoro n. 33.

San Martino Buon Albergo (VR), 03 settembre 2021

Il curatore
avv. Andrea Perini

TX21ABH10230 (A pagamento).

TRIBUNALE DI NAPOLI

Nomina curatore eredità giacente di Francesco Turco - R.G. n. 457/2021

Il Giudice della VIII sezione civile, dr. ssa Nicoletta Calise, dichiara giacente l'eredità di Francesco Turco, nato in Marano di Napoli il 22/04/1927 e deceduto in Pozzuoli il 22/01/2019.

Nomina curatore l'avv. Gianluca De Simone con studio in Napoli in piazza Rodinò 18.

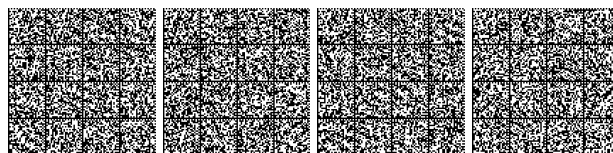
avv. Gianluca De Simone

TX21ABH10236 (A pagamento).

TRIBUNALE DI UDINE

Nomina curatore eredità giacente di Delneri Licia

Ad istanza di La Villa Rosa S.r.l. di Cervignano del F., con decreto dell'8 luglio 2021 il Tribunale di Udine, nella persona del G.O.T. dott.ssa Elena Della Martina, ex arti-



coli 528 del codice civile e 781 del codice di procedura civile, ha dichiarato giacente l'eredità di Delneri Licia, nata a Aquileia il 4 gennaio 1931 e deceduta il 23 settembre 2014 a Cervignano del F. e ha nominato curatore l'avv. Alberto Freschi, nato a Udine il 15 settembre 1963 (c.f. FRS LRT 63P15 L483U), con studio in Udine, via Brovedan n. 7.

avv. Alberto Freschi

TU21ABH10134 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ

TRIBUNALE DI TERAMO

*Riconoscimento di proprietà - Usucapione speciale -
Decreto R.G. n. 1651/21*

I sigg.ri Spinozzi Luca (C.F. SPNLCU90H19H769M) nato a S. Benedetto del Tronto (AP) il 19/06/1990 e Spinozzi Marco (C.F. SPNMRC87M01H769I) nato a S. Benedetto del Tronto (AP) il 01/08/1987, entrambi residenti in Monsampolo del Tronto (AP) alla Via L. Mercantini 1/6 ed elettivamente domiciliati in Giulianova (TE), Viale Orsini, n. 120, presso lo studio dell'Avv. Luca Pepe (C.F. PPELCU64L25E058A) che li rappresenta e difende giusta procura alle liti; con 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 Colonnella (TE) il 15/08/1959 e deceduto in Civitanova Marche il 04/01/2018, hanno chiesto di essere riconosciuti proprietari per intervenuta usucapione speciale del terreno agricolo sito in Comune di Colonnella (TE) identificato in Catasto Terreni al n. 1, foglio 15, p.lla 160 SEMIN ARBOR ha are ca 17 90, reddito dominicale € 12,02 e Agrario € 10,17 intestato a Prosperi Attilio.

Con decreto n. R.G. 1651/2021 del 27.05.21 il Giudice dell'intestato Tribunale ha ordinato: 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; 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; 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.

avv. Luca Pepe

TX21ABM10224 (A pagamento).

STATO DI GRADUAZIONE

TRIBUNALE DI VARESE

Stato di graduazione ex art. 499 cod. civ.

Nella procedura per eredità rilasciata n. 612/14 r.g.v.g. e n. 611/2016 r.g.v.g. e n. 1392/201 r.g.v.g. relativa alla sig.ra Del Fonso Maria Stella.

La sottoscritta, Avv. Anna Corbani, con Studio in Varese, P.zza XXVI Maggio n. 14, nominata Curatrice per la liquidazione dei beni rilasciati ai creditori ex art. 508 c.c., a seguito della successione in morte della Sig.ra Del Fonso Maria Stella, nata a Melfi (PZ) il 1° marzo 1968 e deceduta a Laveno Mombello (VA) il 15/05/2013, con ultimo domicilio in vita in Induno Olona (VA), alla Via San Giovanni Bosco n. 68, da parte degli eredi della stessa che avevano accettato l'eredità con beneficio di inventario con atto in data 24/03/2014 ai nn. 122031/13485 di Rep. Notaio Dott. Tomaso Bortoluzzi rende noto di aver provveduto alla liquidazione di tutti i beni facenti parte dell'attivo ereditario conseguentemente avendo formato lo stato di graduazione che qui di seguito si riporta.

La scrivente precisa che il ricavato complessivo dell'attivo ammonta ad € 41.098,00= di cui € 5.000,00= ricavato dalla vendita dell'autoveicolo Nissan Juke tg. EF985FV occorsa il 17.6.2015, € 1.098,00= ricavato dalla vendita occorsa il 9.9.2016 delle attrezzature e dei beni mobili situati presso il bar Mio Caffè sito in Via Piave n. 10/a a Comerio, € 35.000,00= ricavato dalla vendita occorsa il 8.7.2019 dell'immobile sito in Via San Giovanni Bosco n. 68 a Induno Olona (VA).

Le spese in prededuzione a carico dell'eredità rilasciata sono le seguenti:

- 1) € 1.117,71= quali spese di tenuta del conto corrente intestato all'Eredità Rilasciata e acceso presso la filiale di Varese centro di BPER sino al 26.5.2021 al netto degli interessi creditori maturati sino a tale data;
- 2) € 125,00 per contributo unificato e marca da bollo per deposito dell'istanza alla vendita dell'immobile del 25 marzo 2016;
- 3) € 1.824,91= quali ulteriori spese liquidate dal Giudice delle Successioni in data 12.5.2021;
- 4) € 75,66 per pagamento compenso al Geom Silvio Fratello per visure immobiliari;
- 5) € 1.688,81 per pagamento compenso Geom Arturo Papa per la stima immobiliare;
- 6) € 2.200,00= inclusi accessori di Legge quali compensi di spettanza della Curatrice dell'eredità rilasciata;
- 7) € 769,70= per pubblicità Astalegale per vendita immobile;
- 8) € 1.145,04= quali spese per la pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* del presente stato di graduazione;

Dal momento che il credito vantato da Intesa SanPaolo S.p.A. (rappresentata da Intrum Italy S.p.A.), quale istituto derivante da fusione per incorporazione di SanPaolo IMI S.p.A., è munito di privilegio ipotecario sull'immobile di Via San Giovanni Bosco n. 68 a Induno Olona (VA) in forza di iscrizione del 24.2.2006, la scrivente ha effettuato



due stati di graduazione distinti e, precisamente, lo stato di graduazione indicato alla lettera A) relativo al ricavato dalla vendita dell'immobile e lo stato di graduazione indicato alla lettera B) relativo al ricavato dalla vendita dei beni mobili.

Dal momento che, rispetto al ricavato complessivo di € 41.098,00= il ricavato dalla vendita dell'immobile di € 35.000,00= costituisce l'85,16% delle entrate, la sottoscritta ha suddiviso, secondo tale percentuale, anche le spese in prededuzione a carico dell'eredità rilasciata di cui ai precedenti n. 1, 3 e 6 imputandoli al ricavato della vendita dell'immobile in ragione del 85,16% ed al ricavato dalla vendita dei beni mobili in ragione del 14,84%.

Viceversa, le spese in prededuzione indicate ai precedenti punti 2, 4, 5 e 7 in quanto integralmente afferenti all'immobile di Via San Giovanni Bosco n.68 ad Induno Olona (VA) sono stati imputati integralmente al ricavato della vendita immobiliare in quanto afferenti alla medesima.

Conseguentemente la sottoscritta ha operato come segue:

ha detratto da € 35.000,00= le seguenti somme:

- € 951,84= quale 85,16% delle spese di tenuta del conto corrente intestato all'Eredità Rilasciata e acceso presso la filiale di Varese centro di BPER;

- € 1.554,09= quale 85,16% delle spese vive liquidate all'udienza del 12 maggio 2021;

- € 125,00 per contributo unificato e marca da bollo per deposito dell'istanza alla vendita dell'immobile del 25 marzo 2016;

- € 75,66 per pagamento compenso al Geom Silvio Fratello per visure immobiliari;

- € 1.688,81 per pagamento compenso Geom Arturo Papa per la stima immobiliare;

- € 769,70= per pubblicità Astalegale per vendita immobile;

- € 1.873,52= quale 85,16% dei compensi del Curatore;

- € 975,11=, quale 85,16% per spese pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Il residuo importo di € 26.986,27= è da attribuirsi a Intesa SanPaolo S.p.A..

Riguardo al ricavato dalla vendita dei beni mobili, pari ad € 6.098,00=, la scrivente ha operato come segue:

ha detratto da € 6.098,00= le seguenti somme:

- € 165,87= quale 14,84% delle spese di tenuta del conto corrente intestato all'Eredità Rilasciata e acceso presso la filiale di Varese centro di BPER;

- € 270,82= quale 14,84% delle spese vive liquidate all'udienza del 12 maggio 2021;

- € 326,48= quale 14,84% dei compensi del Curatore;

- € 169,93=, quale 14,84% per spese pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Il residuo importo di € 5.164,90= è da suddividersi come segue:

Privilegio ex art. 2751 n. 1 Cod.Civ., Privilegio n. 17 di cui all'art. 2778 cod.civ.

- € 3.653,75= a C.S.F. Campo dei Fiori S.r.l. di cui € 3.500,00= per capitale ed € 153,75= per interessi sino al 30.5.2021;

Privilegio ex art. 2752 III comma Cod.Civ., Privilegio n. 20 di cui all'art. 2778 cod.civ.

- € 1.511,07= a Regione Lombardia a parziale soddisfazione del credito di € 1.552,07= di cui € 1.518,84= per capitale ed € 33,23= per interessi sino al 30.5.2021.

Rimangono insoddisfatti i seguenti crediti chirografari:

€ 31.572,39= di Intesa SanPaolo S.p.A. quale residuo non soddisfatto del credito ipotecario vantato sull'immobile;

€ 73,58= di L'Edicola di Baviera Elena;

€ 70,28= di Intesa SanPaolo S.p.A. per saldo passivo di conto corrente;

€ 1.135,04= di Enercom S.r.l.;

€ 90,27= del Comune di Varese;

€ 116,12= di Perfetti Van Melle Italia S.r.l.;

€ 7.000,00= della Sig.ra Mara Lepori come da conciliazione ad epilogo della vertenza 4289/2014 R.G. Tribunale di Varese;

€ 783,00= di Lereti S.p.A. (già Aspem S.p.A.).

Si dà atto che le presenti somme sono da intendersi al lordo delle spese di tenuta e di chiusura del conto corrente intestato all'eredità rilasciata.

Decorsi trenta giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* senza che siano state levate opposizioni, il presente piano di graduazione diverrà definitivo.

Varese, li 16 settembre 2021

Il curatore dell'eredità rilasciata
avv. Anna Corbani

TX21ABN10189 (A pagamento).

EREDITÀ BENEFICIATA DI PASTENI ERMENEGILDO

*Stato di graduazione dei crediti dell'eredità beneficiata
di Pasteni Ermenegildo*

I sottoscritti

Dott. Giampietro Galassi, Notaio in Spoleto (PG), iscritto nel Ruolo del Distretto Notarile di Terni Orvieto Spoleto, con studio in Spoleto alla Via Trento e Trieste n. 65, e

Dott. Marco Silvestrini, nato a Spoleto il 30 aprile 1966, domiciliato in Spoleto (PG) Via Cacciatori delle Alpi 1 scala A, nella qualità di curatore nominato con Decreto del Tribunale di Spoleto in data 17 luglio 2019, RNC n.699/2019, dell'eredità beneficiata del signor Pasteni Ermenegildo, nato a Todi (PG) il 30 ottobre 1958 deceduto a Todi (PG) in data 3 giugno 2018.

COMUNICANO

La formazione dello stato di graduazione finale predisposto ai sensi dell'art. 499 C.C.



SATATO DI GRADUAZIONE

Prededuzione

6 Silvestrini Marco 5.709,60

7 Galassi Gianpietro 1.220,00

8 Pizzichini Carlo 768,60

9 Gori Gianluca 714,00

Contributi di assicurazione obbligatoria

Rif. Normativo : 2753 - art. 4 c. 3 L.389/89

Rif. Graduazione : 2778 n. 1 - 2776 comma 2

1 Agenzia Entrate Riscossione 510,01

1 Agenzia Entrate Riscossione 14.683,86 (lordo "rottamazione")

1 Agenzia Entrate Riscossione 435,26

Tributi diretti

Rif. Normativo : 2752 comma 1

Rif. Graduazione : 2778 n.18

1 Agenzia Entrate Riscossione 12.971,15

3 Ag. Entrate D.P. Perugia 91.640,71 (soc. P.L. rapp.ze sas)

Imposta sul valore aggiunto

Rif. Normativo : 2752 comma 3

Rif. Graduazione : 2778 n.19

3 Ag. Entrate D.P. Perugia 2.112,44

Tributi Enti Locali

Rif. Normativo : 2752 comma 4

Rif. Graduazione : 2778 n.20

1 Agenzia Entrate Riscossione 696,68

1 Agenzia Entrate Riscossione 1.955,23

2 Comune di Todi 1.794,00

Chirografo

4 Agenzia Entrate Riscossione 783,24

1 Agenzia Entrate Riscossione 10.308,26

5 Ist. Parma Qualità in liq.ne 484,00

Si avvisano i creditori che ai sensi dell'art. 501 C.C. possono proporre reclamo avverso il presente stato di graduazione entro trenta giorni dalla pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana. Decorso tale termine, in assenza di opposizione, il progetto di graduazione ed il piano di riparto diventeranno esecutivi.

Notaio

Gianpietro Galassi

Curatore dell'eredità ai sensi dell'art.508 c.c.

Marco Silvestrini

Il curatore
Marco Silvestrini

TX21ABN10195 (A pagamento).

**RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI
ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA****TRIBUNALE DI PALERMO***Dichiarazione di morte presunta di Ignazio Lo Presti*

Si rende noto che con sentenza n. 16/2021, pubblicata il 22.07.2021, emessa nel procedimento R.G. n. 5294/2016 V.G., il Tribunale di Palermo ha dichiarato la morte presunta di Ignazio Lo Presti, nato ad Alcamo (TP) il 12.03.1944, al giorno 28.07.1982.

Palermo, 26.09.2021

avv. Enrico Bennici

TX21ABR10248 (A pagamento).

**PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO
BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE****NUOVE PROSPETTIVE SOCIETÀ
COOPERATIVA SOCIALE***in scioglimento per atto d'autorità*

Sede: corso Roma n. 34 - 71023 Bovino (FG)

R.E.A.: FG-222249

Codice Fiscale: 03074460712

Deposito atti finali di liquidazione

Il Commissario Liquidatore della Cooperativa in intestazione comunica che in data 23/09/2021 sono stati depositati presso il Tribunale di Foggia Sez. Fallimenti gli atti finali della liquidazione (bilancio finale con allegata relazione, conto di gestione e piano di riparto). Gli interessati possono proporre le loro contestazioni con ricorso al Tribunale, entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso.

Il commissario liquidatore

avv. Lucia Minerva

TX21ABS10148 (A pagamento).

PRIVATA ASSISTENZA SC

Sede: Castelnovo Ne' Monti (RE)

Capitale sociale: € 100.766,00

Registro delle imprese: 01578580357

Codice Fiscale: 01578580357

Partita IVA: 01578580357

Deposito bilancio finale di liquidazione

Ai sensi e per gli effetti dell'art. 213, R.D. 16/03/1942, n. 264, (Legge fallimentare), si comunica che il giorno 14/09/2021 è stato depositato, presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Reggio Emilia il Bilancio Finale di Liquidazione col Rendiconto di Gestione della Società PRIVATA ASSISTENZA SC, con sede legale in



Castelnovo nè Monti (RE) , posta in scioglimento per atto d'autorità con decreto 28/7/2017, n. 372/2017. Ai sensi e per gli effetti dell'art. 213 c. 3, L.F., si informa che gli interessati possono proporre le loro contestazioni con Ricorso al Tribunale competente nel termine perentorio di venti giorni, decorrente dalla presente inserzione. Decorso il termine senza che siano state proposte contestazioni il Bilancio, il conto della gestione si intendono approvati.

Il commissario liquidatore
Anna Spaggiari

TX21ABS10149 (A pagamento).

FAST-LOG SOCIETÀ COOPERATIVA

in liquidazione coatta amministrativa

Sede: via Grandi, 35 - 20091 Bresso (MI)
Registro delle imprese: Milano Monza Brianza Lodi
R.E.A.: MI-1941546
Codice Fiscale: 07185290967

Deposito bilancio finale di liquidazione

Ai sensi dell'art. 213 L.F. si avvisa che è stato depositato, presso la Cancelleria del Tribunale di Milano – Sezione Fallimentare, il bilancio finale di liquidazione con il conto della gestione della LCA DM 315/2017 – FAST-LOG Società Cooperativa con sede in Bresso (MI) - C.F. 07185290967.

Gli interessati, entro 20 giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre ricorso al Tribunale.

PEC: mauro.terragni@odcecimilano.it

Il commissario liquidatore
Mauro Terragni

TX21ABS10150 (A pagamento).

SOCIETÀ COOPERATIVA CIESSE

in liquidazione coatta amministrativa

Sede: via del Maglio n. 2 - Terni (TR)
R.E.A.: TR 96244
Codice Fiscale: 01429270554
Partita IVA: 01429270554

Deposito bilancio finale di liquidazione

Ai sensi dell'art. 213 L.F. si comunica che in data 27.08.2021 è stato depositato presso la cancelleria del Tribunale di Terni Sezione Fallimentare il Rendiconto Finale di Liquidazione.

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

Il commissario liquidatore
dott. Marco Silvestrini

TX21ABS10154 (A pagamento).

D.D. AUTONOLEGGI SOCIETÀ COOPERATIVA

in scioglimento per atto dell'autorità

Sede legale: viale Europa, 5 - 02037 Poggio Moiano (RI)
Registro delle imprese: Rieti 01005790579
R.E.A.: RI-61178
Codice Fiscale: 01005790579
Partita IVA: 01005790579

Deposito atti finali di liquidazione

Comunico che il Ministero dello sviluppo economico in data 4/8/2021 (reg. Uff. U. 0235255) ha autorizzato il deposito del bilancio finale di liquidazione da me predisposto e depositato il 30/8/2021 presso la cancelleria fallimentare del Tribunale di Rieti.

Comunico inoltre che lo stesso Ministero ha autorizzato, ai sensi dell'art. 2 della legge 400 del 17/7/1975, la chiusura della procedura per insufficienza di attivo. Nessun riparto è quindi previsto a favore dei creditori.

Il commissario liquidatore
prof. avv. Ferruccio Maria Sbarbaro

TX21ABS10228 (A pagamento).

TRANSERVICE SOC. COOP.

in liquidazione coatta amministrativa D.M. n. 493/2019

Ministero dello Sviluppo Economico

Sede: via Cuneo n. 26 - Segrate (MI)

Punti di contatto: Commissario Liquidatore Dott. Biagio Pagano - Pec: biagio.pagano@commercialistinapolinord.it
Codice Fiscale: 11322990158

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

Ai sensi dell'art. 213 l.f. il commissario liquidatore comunica che in data 28 settembre 2021 è stato depositato presso la cancelleria della sezione fallimentare del Tribunale di Milano il bilancio finale di liquidazione con il piano di riparto finale e conto della gestione della LCA Società Cooperativa a r.l. Transervice in liquidazione. 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 e che, in mancanza di opposizioni nei termini, il piano di riparto si intenderà approvato e si procederà alla ripartizione delle somme.

Il commissario liquidatore
dott. Biagio Pagano

TX21ABS10247 (A pagamento).



SCARABEO SOC. COOP. A.R.L.*In Liquidazione Coatta Amministrativa**D.M. n. 548/2014 - Numero 66/2014*

Sede: via Albalonga n. 7 - 00183 ROMA (RM), Italia

R.E.A.: n. 1252643

Codice Fiscale: 10731411004

Deposito bilancio finale

Presso il Tribunale di Roma - Ufficio fallimentare, in data 18 dicembre 2020, è stato depositato il bilancio finale di liquidazione della società.

Gli interessati, entro 20 giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore

avv. Andrea Trecapelli

TV21ABS10151 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI*VARIE***AGENZIA DI TUTELA DELLA SALUTE DELLA CITTÀ METROPOLITANA DI MILANO****Dipartimento di Igiene e Prevenzione Sanitaria****U.O.C. Psal Milano Ovest**

Autorizzazione alla custodia, conservazione ed utilizzo dei gas tossici ex R.D. 147/27 e s.m.i. prot. 93854/21 del 18/06/2021

Il Direttore della U.O.C. Psal Milano Ovest (*omissis*) Vista la documentata istanza presentata in data 17/05/2021 prot. n° 76341 e in data 03/06/2021 prot. 85428 dalla ditta Voltan Spa con sede legale in Olmo di Martellago (VE), via Dosa n.24 e Unità Produttiva di Lainate (MI), C.so Europa 9, c.f. / p.IVA 03049300274 e per essa dal sig. Stefano Bortoletti (*omissis*), in qualità di Consigliere delegato e Datore di lavoro della ditta Voltan Spa, con la quale chiede la volturazione della precedente autorizzazione n. prot. 117861/20 del 03/09/2020 (*omissis*)

Vista la dichiarazione del dr. Andrea Nicolotti, (*omissis*) di assumere la direzione tecnica dei servizi relativi alla custodia, conservazione, manipolazione ed utilizzo del gas tossico; AUTORIZZA

la ditta Voltan Spa e per essa il sig. Stefano Bortoletti a conservare, custodire ed utilizzare presso l'insediamento produttivo ubicato in Lainate (MI) C.so Europa 9, un quantitativo massimo di 2100 Kg di gas tossico AMMONIACA ANIDRA con formula chimica NH₃ per uso frigorifero (*omissis*)

Parabiago (MI), 18/06/2021

Il direttore vicario U.O.C. Psal Milano Ovest
dott. Stefano Donelli

TX21ADA10226 (A pagamento).

**SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI****LABORATOIRES MAYOLY SPINDLER**

Sede legale: 6 Avenue De L'Europe -

78400 Chatou, Francia

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: Laboratoires Mayoly Spindler

Medicinale: DOZURSO

Procedura Europea: IE/H/1136/001-002/IA/010

Codice farmaco: 043689 tutte le confezioni

Codice pratica n.: C1A/2021/1703

Tipo di modifica: Variazione di tipo IA B.III.1 b) 3 per aggiornamento del certificato di conformità TSE alla farmacopea europea (doppio), per il principio attivo acido ursodesossicolico da R1-CEP 1999-047-Rev.06 a R1-CEP 1999-047-Rev 07 da parte del produttore autorizzato che ha modificato la ragione sociale da Prodotti Chimici e Alimentari S.p.A. a ICE S.p.A.

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

Il legale rappresentante

Jean-Nicolas Vernin

TX21ADD10156 (A pagamento).

SANTEN ITALY S.R.L.

Sede legale: via Roberto Lepetit, 8/10 - 20124 Milano

Codice Fiscale: 08747570961

Partita IVA: 08747570961

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° C1B/2019/3104

Medicinale: COSOPT

Titolare AIC: SANTEN ITALY SRL

Codice farmaco: 034242 (tutte le confezioni autorizzate)

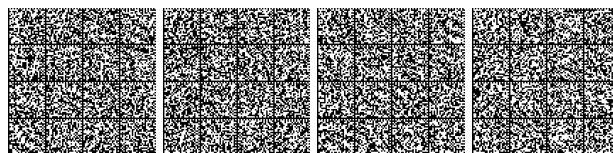
Procedura Europea N° DK/H/0134/001-003/IB/092/G

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

Modifica apportata:

Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo per aggiornamento degli eventi avversi. Allineamento alle seguenti procedure EU:

- PSUR per dorzolamide - PSUSA/00003168/201902



- PSUR per dorzolamide/timololo - PSUSA-00001166-201902

- PSUR per bimatoprost/timololo - PSUSA/00002961/201811

Modifiche editoriali minori. Allineamento alla versione corrente del QRD template.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Francesca Mongelli

TX21ADD10157 (A pagamento).

OMNIVISION ITALIA S.R.L.

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

Titolare: OmniVision Italia S.r.l., Via Montefeltro 6, 20156 Milano, Italia.

Codice pratica N.: N1B/2020/222;

Medicinale: BENDALINA;

Confezioni e numeri di AIC: "0,5% collirio, soluzione" - 30 flaconcini monodose, A.I.C. 024855037; "0,5% collirio, soluzione" - 1 flacone da 7 ml, A.I.C. 024855049.

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB, n. C.I.z;

Modifica apportata: modifica stampati per adeguamento alla linea guida eccipienti e 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 2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.7, 4.8, 5.1, 6.1, 6.3, 6.4, 6.5, 6.6, 8, 9 e 10 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Fulvia I. Feltrin

TX21ADD10159 (A pagamento).

NTC S.R.L.

con socio unico

Sede legale: via Luigi Razza, 3 - 20124 Milano

Partita IVA: 03503980967

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 successive modifiche

Titolare: NTC S.r.l., Via Luigi Razza, 3 - 20124 Milano

Tipo di modifica: variazione tipo IAIN numero A.5.a per la modifica del nome del produttore responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito

Medicinale: «OFTACILOX 0,3% collirio, soluzione» - flacone 5 ml

A.I.C. n. 028476012

Codice pratica: N1A/2021/1139.

E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6 del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pub-



blicazione in *G.U.* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *G.U.* della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *G.U.* della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione in *G.U.* della variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Chief regulatory officer
Monica Colleoni

TX21ADD10161 (A pagamento).

GEDEON RICHTER PLC

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

Titolare AIC: GEDEON RICHTER PLC.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° C1B/2021/1441

Procedura Europea N° DE/H/3281/001/IB/015

Medicinale: SIBILLA Codice AIC: 040829 (tutte le confezioni autorizzate)

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica apportata: Update of the product information in order to implement the CMDh recommendations for Products containing ethinylestradiol (as mono-component or in fixed dose combination), published on 3 March 2021 derived from PSUSA/00001307/202007; editorial changes and clarification of disposal instructions in the PILDE.

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

Codice Pratica N° C1B/2021/1456

Procedura Europea N° DE/H/0505/001/IB/052

Medicinale: BELARA Codice AIC: 036875 (tutte le confezioni autorizzate)

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica apportata: Update of the product information in order to implement the CMDh recommendations for Products containing ethinylestradiol (as mono-component or in

fixed dose combination), published on 3 March 2021 derived from PSUSA/00001307/202007; editorial changes and clarification of disposal instructions in the PILDE.

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

Codice Pratica N° C1B/2021/1455

Procedura Europea N° DE/H/0516/001/IB/050

Medicinale: LYBELLA Codice AIC: 036876 (tutte le confezioni autorizzate)

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica apportata: Update of the product information in order to implement the CMDh recommendations for Products containing ethinylestradiol (as mono-component or in fixed dose combination), published on 3 March 2021 derived from PSUSA/00001307/202007; editorial changes and clarification of disposal instructions in the PILDE.

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

Codice Pratica N° C1B/2021/1444

Procedura Europea N° DE/H/3938/001/IB/008

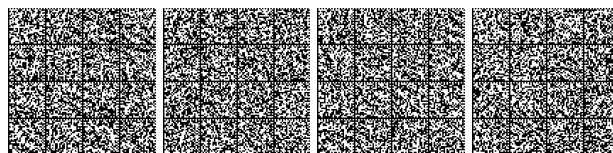
Medicinale: SIBILLETTE Codice AIC: 042930 (tutte le confezioni autorizzate)

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica apportata: Update of the product information in order to implement the CMDh recommendations for Products containing ethinylestradiol (as mono-component or in fixed dose combination), published on 3 March 2021 derived from PSUSA/00001307/202007; editorial changes and clarification of disposal instructions in the PILDE.

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

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



della Repubblica italiana, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che non riportino le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e 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
Raffaella Pandini

TX21ADD10163 (A pagamento).

LABORATOIRES BAILLEUL S.A.

Sede: 10-12 Avenue Pasteur L2310 Lussemburgo

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

Titolare AIC: LABORATOIRES BAILLEUL S.A., 10-12 Avenue Pasteur L-2310 Lussemburgo

Tipo di modifica: Modifica stampati Codice Pratica N°: C1B/2021/1436

Medicinale: AGLAE (AIC n. 043118)

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate

N° di Procedura Europea: DE/H/3891/001/IB/014/G conclusa con esito regolare nel RMS in data 12/08/2021

Tipologia variazioni: IB.C.1.2.a) + IB.C.1.3.z)

Modifiche apportate: Aggiornamento di RCP e FI per allineamento al prodotto di riferimento (Valette – Procedura DE/H/xxxx/WS/534) e per l'implementazione delle raccomandazioni del CMDh in seguito allo PSUSA relativo ai medicinali contenenti etinilestradiolo (come monocomponente o in associazione fissa) in merito al rischio di interazione con Maviret (glecaprevir/pibrentasvir) e aggiornamento delle etichette ai requisiti della BLUE BOX.

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, sono autorizzate le modifiche richieste con impatto sugli stampati (paragrafi 4.3, 4.4 e 4.5 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI; etichette esterne) 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.

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
Valentina Zappatore

TX21ADD10171 (A pagamento).

PENSA PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Ippolito Rosellini, 12 - 20124 Milano
Partita IVA: 02652831203

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

Medicinale: QUETIAPINA PENSA

Confezioni e numeri A.I.C.: 045989 in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: N1A/2021/1015

Modifica di Tipo IAIN, categoria C.I.3.a: Aggiornamento RCP e FI a seguito della procedura PSUSA - PSUSA/00002589/202007

In applicazione della determina AIFA del 25/08/2011 e successive modifiche, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219 e



s.m.i., è autorizzata la modifica richiesta con impatto sul RCP e sul FI, relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata al Titolare AIC.

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

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

Un procuratore
dott.ssa Raffaella Lugli

TX21ADD10172 (A pagamento).

CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH

Sede legale: Ziegelhof, 24 - 17489 Greifswald, Germania

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

Medicinale: IPNOVEL;

Numero A.I.C. e confezione: 026109049 - "15 MG/3 ml soluzione iniettabile" 1 fiala da 3 ml; Titolare A.I.C.: Cheplapharm Arzneimittel GmbH;

Codice Pratica N.: C1B/2021/1966; Procedura europea: DE/H/3599/001-002/IB/053

Tipologia variazione: "Single variation" di tipo IB n. B.III.1 a)3: presentazione di un nuovo certificato di conformità alla monografia corrispondente della farmacopea europea presentato da un nuovo fabbricante per un principio attivo ("midazolam"): nuovo CEP "R1-CEP 2006-025-Rev 03" da parte del fabbricante "Cambrex Profarmaco Milano S.r.l." [Via Curiel, 34 - 20067 Paullo, Milano, Italia].

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

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

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

TX21ADD10173 (A pagamento).

A.C.R.A.F. S.p.A.

Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco

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

Partita IVA: 01258691003

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

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

Medicinale: TACHIPIRINA

Confezioni e n. di A.I.C.: 012745170, 012745182, 012745143, 012745220

Codice pratica: N1B/2020/467

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Tipologia di modifica: Modifica stampati al fine di ottemperare alla richiesta AIFA/PPA/FV /28308/P del 09/03/2020 (aggiunta informazioni sulla posologia in caso di insufficienza renale, avvertenze per l'uso in caso di alcolismo, anoressia, bulimia, cachessia, malnutrizione cronica, disidratazione, ipovolemia e sul rischio di intossicazione da sovradosaggio in caso di alcolismo cronico, malnutrizione cronica e di assunzione di induttori enzimatici); correzione refuso relativamente alla dose massima di sodio espressa in valore percentuali; modifiche editoriali.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.8 e 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Medicinale: VELLOFENT

Confezioni e n. di A.I.C.: 042415 (tutte le confezioni)

N° di Procedura Europea: SE/H/XXXX/001-006/IB/028

Codice pratica: C1B/2021/1122

Tipologia variazione: IB C.I.3. z



Tipo di Modifica: Una o più modifiche del riassunto delle caratteristiche del prodotto, dell'etichettatura o del foglio illustrativo dei medicinali per uso umano al fine di attuare le conclusioni di un procedimento concernente un rapporto periodico di aggiornamento sulla sicurezza (PSUR) o uno studio sulla sicurezza dei medicinali dopo l'autorizzazione (PASS), o ancora le conclusioni della valutazione effettuata dall'autorità competente a norma degli articoli 45 o 46 del regolamento (CE) n. 1901/2006 – Implementazione di un testo in accordo all'Autorità competente [EMA/H/C/PSUSA/00001369/202004], che richiede una valutazione minore aggiuntiva.

Modifica Apportata: In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.3, 4.4, 4.5, 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.

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.

Medicinale: ESOLUT

Confezioni e n. di A.I.C.: 2,5 g crema vaginale - AIC n. 027797012

Codice pratica: N1B/2021/993

Modifica apportata: Variazione tipo IB C.I.7.a) Soppressione di una forma farmaceutica (crema vaginale)

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 1, 2, 3, 4.2, 6.1, 6.5, 8 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.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione 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.

Medicinale: MOMENTFENE 600 mg compresse rivestite con film

Confezioni e n. di A.I.C.: 043864 (tutte le confezioni)

Codice pratica: N1B/2021/622

Tipologia variazione: Ai sensi della determinazione AIFA 18/12/2009, si informa dell'avvenuta approvazione del Grouping di Variazioni tipo IB n B.III.1. a).2 Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato da un fabbricante già approvato (SOLARA ACTIVE PHARMA SCIENCES LIMITED – R1-CEP 1996-061-Rev 10; R1-CEP 1996-061-Rev 11; R1-CEP 1996-061-Rev 12; R1-CEP 1996-061-Rev 13; R1-CEP 1996-061-Rev 14).

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

Medicinale: DAPAGUT

Confezioni e n. di A.I.C.: 037870019; 037870021

N° di Procedura Europea: NL/H/0877/001/IB/036

Codice pratica: C1B/2020/3036

Modifica apportata: Variazione tipo IB C.I.2.a Modifiche del riassunto delle caratteristiche del prodotto, Etichettatura o foglietto illustrativo di un medicinale generico/ibrido/bio-similare in seguito a una valutazione della stessa modifica apportata al prodotto di riferimento - Attuazione delle modifiche per la quale il MAH non deve presentare nuovi dati supplementari.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 2, 4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1, 6.6 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.

Medicinale: DAPAROX

Confezioni e n. di A.I.C.: 035443 (tutte le confezioni)

N° di Procedura Europea: DK/H/0240/1-2/IB/051

Codice pratica: C1B/2020/3047

Modifica apportata: Variazione tipo IB C.I.2.a Modifiche del riassunto delle caratteristiche del prodotto, Etichettatura o foglietto illustrativo di un medicinale generico/ibrido/biosimilare in seguito a una valutazione della stessa modifica apportata al prodotto di riferimento - Attuazione delle modifiche per la quale il MAH non deve presentare nuovi dati supplementari.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 2, 4.2, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

A partire dalla data di pubblicazione in *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.

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

TX21ADD10174 (A pagamento).

INTERGAL PHARMA IRELAND LIMITED

Sede legale: Finnabair Industrial Estate, Dundalk, Co Louth, A91 P9KD, Irlanda

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

Titolare AIC: InterGal Pharma Ireland Limited

Codice pratica: C1A/2021/1625

N. di Procedura Europea: IE/H/0717/IA/048/G

Specialità Medicinale: LAXIDO, (041547, tutte le confezioni autorizzate) - Polvere per soluzione orale -Medicinale equivalente

Tipologia variazione: Grouping di n.2 variazioni Tipo IA B.I.a.1.f

Modifica apportata: Aggiunta di Almac Pharma Services Limited quale sito di Quality Control Testing per la sostanza attiva cloruro di sodio- e aggiunta di Almac Pharma Services Limited quale sito di Quality Control Testing per la sostanza attiva sodio idrogeno carbonato.

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

Un procuratore
Ilaria Rampoldi

TX21ADD10175 (A pagamento).



CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH

Sede legale: Ziegelhof, 24 - 17489 Greifswald, Germania

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

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

Medicinale: QUESTRAN

Numero A.I.C. e confezioni: 023014018 - "4 g polvere per sospensione orale" 12 bustine

Codice Pratica N.: N1B/2021/1042

Titolare A.I.C.: Cheplapharm Arzneimittel GmbH

Tipologia variazione: "Grouping of variations"

1 variazione di tipo IA in n. B.II.b.1 a): Aggiunta di un sito di fabbricazione per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito - Sito di confezionamento secondario: ITC Farma S.r.l. [Via Pontina, 5 - 00071 Pomezia (RM) - Italia];

1 variazione di tipo IA in n. B.II.b.1 b): Aggiunta di un sito di fabbricazione per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito - Sito di confezionamento primario: ITC Farma S.r.l. [Via Pontina, 5 - 00071 Pomezia (RM) - Italia];

1 variazione di tipo IB n. B.II.b.1 e): Aggiunta di un sito di fabbricazione per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito - 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: ITC Farma S.r.l. [Via Pontina, 5 - 00071 Pomezia (RM) - Italia];

1 variazione di tipo IA in n. B.II.b.2 c)2: Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito - Aggiunta di un fabbricante responsabile del rilascio dei lotti, compreso il controllo dei lotti: ITC Farma S.r.l. [Via Pontina, 5 - 00071 Pomezia (RM) - Italia];

1 variazione di tipo IA n. B.II.b.3.a): Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito, compreso un prodotto intermedio utilizzato per la fabbricazione del prodotto finito - Modifica minore nel procedimento di fabbricazione.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6 del Foglio Illustrativo), relativamente alla confezione sopra elencata, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Entro e non oltre i sei mesi 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 varia-

zione, 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.

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

TX21ADD10176 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

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

Comunicazione di annullamento relativa alle specialità medicinali SILDENAFIL SANDOZ, ESCITALOPRAM SANDOZ, OLANZAPINA SANDOZ

L'avviso n. TX21ADD10034 pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 114 del 25/09/2021 è da considerarsi annullato.

Un procuratore
dott.ssa Enrica Tornielli

TX21ADD10192 (A pagamento).

COVIS PHARMA EUROPE BV

Sede: Gustav Mahlerplein 2 - 1082 MA Amsterdam, Netherlands

Codice Fiscale: NL858514205B01

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

Medicinale: ALVESCO

AIC n. 038873 (tutte le confezioni)

Procedura n. SE/H/1861/01-02/IB/67

Data fine procedura: 16/09/2021

Codice pratica C1B/2021/940

Variazione di Tipo IB (C.I.z): Modifica stampati per adeguamento alla Linea Guida eccipienti e adeguamento alla versione più recente del QRD Template.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.1, 4.4, 4.7, 4.8, 5.2, 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 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 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.

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 pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
Cristina Del Corno

TX21ADD10193 (A pagamento).

ADAMED S.R.L.

Sede: via Mazzini, 20 - 20123 Milano
Codice Fiscale: 10753240968

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. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274

Titolare A.I.C.: Adamed s.r.l.

Medicinale: RAMLOID, tutte le confezioni autorizzate
AIC n. 048190

Cod. Pratica: C1B/2020/1956 e C1B/2020/3448

Procedura n. PL/H/0487/002-003;005-006/IB/001 e PL/H/0487/002-003;005-006/IB/004

Tipo di Modifica: Modifica stampati, Modifica apportata:

IB-C.I.3.z: Adeguamento degli stampati in accordo alla procedura PSUSA/00000749/201802 e modifiche editoriali;

IB-C.I.z: Aggiornamento degli stampati alla linea Guida sugli Eccipienti.

In applicazione della determina AIFA del 25/08/2011 e successive modifiche, relativa all'attuazione del comma 1-bis,

art. 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219 e s.m.i., è autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.3, 4.4, e 4.5 dell'RCP e corrispondenti paragrafi del FI e delle etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Medicinale: ROSUVSTATINA ADAMED, tutte le confezioni autorizzate

AIC n. 048435

Cod. Pratica: C1A/2021/2015

Procedura n. DK/H/3030/001-004/IA/004/G

Grouping di variazioni: IAin-B.II.b.1.a e IAin-B.II.b.1.b
Introduzione di Adamed Pharma S.A., Pabianice (PL) quale sito di confezionamento primario e secondario.

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in G.U.

Un procuratore
Adriano Garbellini

TX21ADD10196 (A pagamento).

DYMALIFE PHARMACEUTICAL S.R.L.

Sede: via Bagnulo, 95 -
80063 Piano di Sorrento (NA), Italia
Codice Fiscale: 08456641219
Partita IVA: 08456641219

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.

Codice Pratica: N1A/2020/807

Medicinale: FENECOX GOLA

Numeri di AIC e confezioni: 043508 (tutte le confezioni)

Titolare AIC: Dymalife Pharmaceutical S.r.l.



Tipologia variazione e modifica apportata: Grouping di due varizioni di tipo IA B.III.1.a)2 per aggiornare il CEP per il principio attivo Flurbiprofene da R1-CEP 2003-154-Rev 03 a R1-CEP 2003-154-Rev 05 da parte del fabbricante già approvato Sun Pharmaceutical Industries Ltd.

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

L'amministratore delegato
Antonio Scala

TX21ADD10205 (A pagamento).

DYMALIFE PHARMACEUTICAL S.R.L.

Sede: via Bagnulo, 95 - 80063 Piano di Sorrento (NA),
Italia

Codice Fiscale: 08456641219
Partita IVA: 08456641219

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.

Codice Pratica: N1A/2021/366

Titolare AIC: Dymalife Pharmaceutical S.r.l.

Medicinale: TEDIM

Numeri di AIC: 037901 (tutte le confezioni)

Tipologia variazione e modifica apportata: Tipo IA C.I.3.a) per l'aggiornamento degli stampati a seguito delle raccomandazioni PSUSA/00001404/202003 della riunione del CMDh di ottobre 2020.

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, 4.6, 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.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, che non riportino le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo

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

L'amministratore delegato
Antonio Scala

TX21ADD10206 (A pagamento).

NEURAXPHARM ITALY S.P.A.

Sede: via Piceno Aprutina, 47 - 63100 Ascoli Piceno
Codice Fiscale: 02062550443

Modifiche secondarie di 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.

Titolare A.I.C.: Neuraxpharm Italy S.p.A.

Medicinale: XETAMED.

AIC n. 046412 tutte le confezioni autorizzate.

Cod. Pratica: C1A/2021/1559-procedura: PT/H/2158/001-007/IA/011.

Tipologia variazione: IAIN, C.I.3.a - aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo al fine di implementare le conclusioni della procedura PSUSA/00002589/202007.

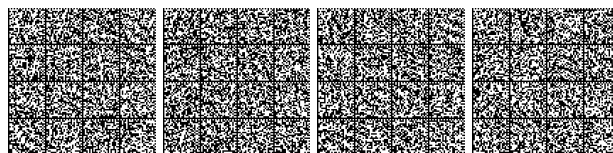
In applicazione della determina AIFA del 25/8/2011 relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35, del D.Lgs. 24/4/2006 n. 219, e' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4 e 4.8 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare AIC.

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

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU che i lotti prodotti entro 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 GU, i farmacisti sono tenuti a consegnare il FI aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il FI aggiornato entro il medesimo termine. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul FI si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Un procuratore
Massimo Cappella

TX21ADD10207 (A pagamento).



PROCTER & GAMBLE S.R.L.

Sede legale: viale Giorgio Ribotta, 11 - 00144 Roma
Codice Fiscale: 05858891004

*Comunicazione di notifica regolare dell'Ufficio PPA
del 23 settembre 2021*

Titolare: Procter & Gamble S.r.l.

Medicinale: VICKS Tosse Sedativo

Codice pratiche: N1B/2019/1370, N1B/2020/1362

Confezioni: tutte

Numero di AIC: 028688

Tipologia variazione oggetto della modifica: Modifica stampati: Variazioni di tipo IB - C.I.3.a) e C.I.z)

Modifica apportata: Modifiche al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, Foglio Illustrativo ed Etichettatura in accordo al documento "CMDh position on Dextromethorphan PSUSA-00001009-201811" e alle nuove linee 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, sono autorizzate le modifiche richieste con impatto sul Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto paragrafi 2, 4.4, 4.8, 4.9 e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e dell'Etichettatura, relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda Titolare dell'AIC. Il titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. 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 comunicazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

Un procuratore
Silvia Enock

TX21ADD10213 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

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

Comunicazione di notifica regolare

Tipo di modifica: Modifica Stampati

Codice Pratica N.: C1B/2021/1404

Medicinale: EFFIMIA

Codice farmaco: 047880

Titolare AIC: Italfarmaco S.p.A.

Procedura Europea N. IT/H/735/001/IB/06

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

Modifica apportata:

Aggiornamento degli stampati in linea con le raccomandazioni PSUSA/00001309/201904 e PSUSA 00010442/202001; Modifiche minori e aggiornamenti in linea con la versione recente del QRQ template.

E' autorizzata, pertanto, la modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

Il direttore affari regolatori
dott. Mario Mangrella

TX21ADD10214 (A pagamento).

NEW.FA.DEM S.R.L.

Sede legale: via Ferrovia dello Stato -
80014 Giugliano in Campania (NA)
Partita IVA: 06115290634

Comunicazione di notifica regolare

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° N1B/2020/1222 - N1B/2015/5658

Medicinale: CANFORA New.Fa.Dem



Codice farmaco: 031060015 -031060027 -031060039 -031060041

Titolare A.I.C. New.Fa.Dem. S.r.l.

Tipologia variazioni oggetto della modifica: C.I.z: modifica delle indicazioni terapeutiche su richiesta Autorità regolatoria.

C.I.z: aggiornamento stampati in seguito ai risultati del Readability User test; aggiornamento in accordo al QRD template.

Modifiche apportate:

Modifica delle indicazioni terapeutiche come da richiesta AIFA (0072273-30/06/2020-AIFAAIFA_AAM-P). Aggiornamento stampati in seguito ai risultati del Readability User Test. Aggiornamento in accordo al QRD template.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1 e 6.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, tutti i paragrafi del Foglio illustrativo, tutte le sezioni delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e alle Etichette. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il legale rappresentante
Arturo De Meo

TX21ADD10215 (A pagamento).

DR. THEISS NATURWAREN GMBH

Sede legale: Michelinstraße 10 - 66424 Homburg
- Germania

Partita IVA: DE212335785

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

Codice Pratica N° C1A/2021/36

Procedura Europea N° AT/H/0516/001/IA/014/G

Medicinale EDERA DR.THEISS sciroppo 1,54 mg/mL 1 flacone da 100, 200 e 250 ml

Confezioni A.I.C.: 045201 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: Dr. Theiss Naturwaren GmbH

Tipo di modifica: grouping 2 var. tipo IA - B.II.b.2.a) Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito - Sostituzione o aggiunta di un sito in cui si effettuano il controllo dei lotti e B.I.a.2.a Modifiche minori nel procedimento di fabbricazione del principio attivo.

Modifica apportata: modifica dell'indirizzo del sito già approvato MikroBiologie Krämer GmbH (Germania) quale sito responsabile del controllo lotti di prodotto finito, da Odilienplatz 3 66763 Dillingen (Germania) a Primsaue 7 66809 Nalbach (Germania) e modifiche minori del processo di produzione del principio attivo.

Codice Pratica N° C1A/2021/2016

Procedura Europea N° AT/H/0603/001/IA/008/G

Medicinale ARNITHEI gel 1 tubo da 50 g, 100 g in alluminio

Confezioni A.I.C.: 044947 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: Dr. Theiss Naturwaren GmbH

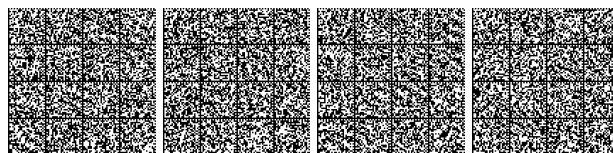
Tipo di modifica: grouping di 7 var. tipo IA - B.I.b.2.a) Modifica nella procedura di prova di un principio attivo o di materie prime, reattivi o sostanze intermedie utilizzati nel procedimento di fabbricazione del principio attivo - Modifiche minori ad una procedura di prova approvata. B.I.a.1.f) Modifica 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 farmacopea europea - Modifiche nelle misure riguardanti le prove di controllo della qualità per la sostituzione del principio attivo o l'aggiunta di un sito in cui si effettua il controllo o la prova dei lotti. - B.II.b.2.a Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito - Sostituzione o aggiunta di un sito in cui si effettuano il controllo dei lotti - B.II.b.5.c) Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito - Soppressione di una prova in corso di fabbricazione non significativa - B.II.b.5.b) Aggiunta di nuove prove e di nuovi limiti.

Modifica apportata: Aggiunta del sito BAV Institut für Hygiene (Germania) quale sito responsabile dei test microbiologici sul principio attivo, modifica dell'indirizzo del sito già approvato MikroBiologie Krämer GmbH (Germania) quale sito responsabile del controllo lotti di prodotto finito, da Odilienplatz 3 66763 Dillingen (Germania) a Primsaue 7 66809 Nalbach (Germania), modifiche minori di processo nel controllo del principio attivo/produzione del prodotto finito e cambi editoriali.

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

Un procuratore
Elisabetta Rossini

TX21ADD10216 (A pagamento).



PROGRAMMI SANITARI INTEGRATI S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio secondo procedura di importazione parallela di specialità medicinali per uso umano

Comunicazione Agenzia Italiana del Farmaco del 16/09/2021

Determinazioni IP n. a) 874 - Pratica MC1/2021/764; b) 873 - Pratica MC1/2021/767; c) 872 - Pratica MC1/2021/768; d) 871 - Pratica MC1/2021/772; e) 870 - Pratica MC1/2021/790; f) 869 - Pratica MC1/2021/791; g) 868 - Pratica MC1/2021/796; h) 867 - Pratica MC1/2021/797; i) 865 - Pratica MC1/2021/778; j) 866 - Pratica MC1/2021/777; k) 864 - Pratica MC1/2021/775.

Comunicazione Agenzia Italiana del Farmaco del 22/09/2021

Determinazioni IP n. l) 887 - Pratica MC1/2021/898; m) 888 - Pratica MC1/2021/904; n) 889 - MC1/2021/905; o) 890 - Pratica MC1/2021/906; p) 891 - Pratica MC1/2021/907; q) 892 - Pratica MC1/2021/908; r) 893 - Pratica MC1/2021/909; s) 894 - Pratica MC1/2021/910; t) 895 - Pratica MC1/2021/798; u) 896 - Pratica MC1/2021/911; v) 897 - Pratica MC1/2021/779; w) 898 - Pratica MC1/2021/776.

Comunicazione Agenzia Italiana del Farmaco del 10/09/2021

Determinazione IP n. x) 850 - Pratica MC1/2021/799

Titolare: Programmi Sanitari Integrati S.r.l., Via G. Lanza 3 - 20121 Milano, C.F. 06966430636.

Specialità medicinali:

a) BENADON "300 mg compresse gastroresistenti" 10 compresse - AIC 045937012

b) CONGESCOR "2,5 mg compresse" 28 compresse in blister PVC/Al- AIC 042875017

c) DENIBAN "50 mg compresse" 12 compresse- AIC 047277013

d) DIPROSONE "0,05% crema" tubo 30 g - AIC 049004017

e) LENDORMIN "0,25 mg compresse" 30 compresse - AIC 048814014

f) LEXOTAN "3 mg compresse" 20 compresse - AIC 039697014

g) LOETTE "0,1 mg + 0,02 mg compresse rivestite" 21 compresse - AIC 047398019

h) MINESSE "60 mcg + 15 mcg compresse rivestite con film" 28 compresse in blister - AIC 039583012

i) XANAX "0,50 mg compresse" 20 compresse - AIC 038482105

j) XANAX "1 mg compresse" 20 compresse - AIC 038482117

k) ZIRTEC "10 mg/ml gocce orali, soluzione" flacone 20 ml - AIC 039316029

l) ARIANNA "60 mcg + 15 mcg compresse rivestite con film" 28 compresse in blister PVC- AIC 041253016

m) CONGESCOR "1,25 mg compresse" 28 compresse in blister PVC/Al AIC 042875029

n) DEPAKIN "Chrono 300 mg compresse a rilascio prolungato" 30 compresse - AIC 040965028

o) DIOSMECTAL "3 g polvere per sospensione orale" 30 bustine - AIC 039330016

p) FEDRA "0.075mg /0.02mg compresse rivestite" 21 compresse - AIC 038304022

q) FEXALLEGRA "120 mg compresse rivestite con film" 10 compresse in blister PVC/PVDC/Al - AIC 048813012

r) IMODIUM "2 mg compresse orosolubili" 12 compresse - AIC 038677047

s) IMODIUM "2 mg capsule rigide" 8 capsule - AIC 038677023

t) MIRANOVA "100 mcg + 20 mcg compresse rivestite" 21 compresse AIC 039310014

u) MUSCORIL "4 mg/2 ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare" 6 fiale 2 ml - AIC 037179025

v) XANAX "0,25 mg compresse" 20 compresse - AIC 038482093

w) YASMIN "0,03 mg + 3 mg compresse rivestite con film" 21 compresse in blister PVC/Al- AIC 038300012

x) MOTILIUM "10 mg compresse rivestite con film" 30 compresse - AIC 038855021

Modifica apportata: a) b) c) d) e) f) g) h) i) j) k) t) v) w) Aggiunta di un sito di confezionamento secondario: S.C.F. S.r.l., Via F. Barbarossa, 7 - 26824 Cavenago d'Adda (LO).

l) m) n) o) p) q) r) s) u) Modifica della ragione sociale di un sito di confezionamento secondario da Prespack Jacek Karonski, UL. Sadowa 38, 60-185, Skorzewo Polonia a Prespack Sp. z o.o. UL. Sadowa 38, 60-185, Skorzewo Polonia.

x) Modifica della ragione sociale di un sito di confezionamento secondario da S.C.F. S.n.c. - Via Federico Barbarossa, 7 - 26824 Cavenago d'Adda (LO) a S.C.F. S.r.l. - Via Federico Barbarossa, 7 - 26824 Cavenago d'Adda (LO).

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Luisa Sessa

TX21ADD10217 (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

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinale per uso umano. Modifica apportata 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: N1B/2021/1060



Specialità medicinale: UROKINASI PFIZER

Confezioni e numeri di AIC: polvere e solvente per soluzione iniettabile 100.000 UI / 2ml 1 flacone liofilizzato + 1 fiala solvente da 2ml AIC 033556010

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

Tipologia variazione: 1 Variazione tipo IB - IB B.I.d.1 b) 3

Modifica apportata: Cambio delle condizioni di conservazione della sostanza attiva da: $-30^{\circ}\text{C} \pm 5^{\circ}\text{C}$ a: $-20^{\circ}\text{C} \pm 5^{\circ}\text{C}$.

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

TX21ADD10220 (A pagamento).

PFIZER S.R.L.

Sede legale: via Isonzo, 71 - 04100 Latina

Capitale sociale: € 200.000.000,00

Codice Fiscale: 02774840595

Partita IVA: 02774840595

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.

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: C1B/2021/1591 AT/H/126/Ib/83/G

Specialità medicinale: TICOVAC (Vaccino (virus intero, inattivato) contro l'encefalite da zecca)

Confezioni e numeri di AIC: 036515 (tutte le confezioni)

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

Tipologia variazione: Variazione tipo IA e IB

Modifica apportata: Tipo IA per B.II.e.5.b): Eliminazione delle confezioni da 20 e 100 siringhe di Ticovac 0,5 ml e Ticovac 0,25 ml Junior. Gli aggiornamenti al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, al Foglio Informativo per il Paziente e all'Etichettatura verranno effettuati di conseguenza. - Tipo IB C.I.z): Aggiornamenti amministrativi e correzioni alle Informazioni sul Prodotto.

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

TX21ADD10223 (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

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.

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

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l.

Codice Pratica: N1B/2021/623

N° di Procedura Europea: SE/H/xxxx/WS/472

Medicinale: PROSTIN VR 500 mcg/1ml soluzione iniettabile

Confezioni: 1 fiala 1 ml, AIC 026381020

Tipologia variazione: Variazione tipo IB - C.I.z) Art.5

Tipo di Modifica: Variazione stampati

Modifica Apportata: Aggiornamento del RCP, FI ed Etichette in accordo all'Annex della Linea guida della Commissione Europea sugli "Eccipienti nell'Etichettatura e nel Foglio Illustrativo dei medicinali per uso umano" (SANTE-2017-11668) di ottobre 2017 e di novembre 2019, relativamente all'etanolo.

è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 2 - 4.2 - 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 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.

Un procuratore
Federica Grotti

TX21ADD10225 (A pagamento).



VISUFARMA S.P.A.

Sede legale: via Alberto Cadlolo, 21 - 00136 Roma (RM)
Partita IVA: 05101501004

*Comunicazione di notifica regolare 0112419 -
24/09/2021 - AIFA -AIFA_AAM-P*

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° N1B/2020/183

Medicinale: ZITODOR

Codice farmaco: 041908

(tutte le confezioni autorizzate)

Titolare AIC: Visufarma S.p.A.

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica apportata:

Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo per adeguamento alla procedura PSUSA/00002961/201811, alla linea guida ecipienti ed all'ultima versione del QRD template. Modifiche editoriali.

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

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

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

President managing director - Visufarma S.P.A.
Paolo Ciocchetti

TX21ADD10227 (A pagamento).

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: corso Vittorio Emanuele II, 72 - 10121 Torino
Partita IVA: 08028050014

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 Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274

Medicinale: CLODRONATO ABC

Numero A.I.C. e confezione: 035129 in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: N1B/2019/1507

Comunicazione di notifica regolare
0103912-06/09/2021-AIFA-AIFA_PPA-P

Tipologia delle modifiche: Modifica di Tipo IB, categoria C.I.2.a)

Modifica apportata: Modifica del RCP e del FI in linea con il prodotto di riferimento e in adeguamento alla linea guida ecipienti. Aggiornamento dell'indirizzo per la segnalazione delle reazioni avverse sospette. Adeguamento delle etichette al formato QRD versione corrente.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1 e 5.2 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare all'RCP, entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI e all'Etichettatura.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX21ADD10232 (A pagamento).

ABC FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: corso Vittorio Emanuele II, 72 - 10121 Torino
Partita IVA: 08028050014

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

Medicinale: DOMPERIDONE ABC

Numero A.I.C. e confezione: 035809019

Codice pratica: N1B/2019/1736

Comunicazione di notifica regolare
0109666-20/09/2021-AIFA-AIFA_PPA-P

Modifica di Tipo IB, categoria C.I.2.a)



Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati al prodotto medicinale di riferimento MOTILIUM.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.8, 4.9, 5.2 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare all'RCP, entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI e all'Etichettatura.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX21ADD10234 (A pagamento).

DR. MAX PHARMA S.R.O.

Sede legale: Na Florenci, 2116/15, Nové Město, 110 00
Praga 1, Repubblica Ceca
Partita IVA: CZ05051380

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

Medicinale: IBUPROFENE DR. MAX

Confezioni e numeri di AIC: 048387 in tutte le confezioni autorizzate

Procedura europea n. NL/H/4709/001/IA/002 - Codice pratica: C1A/2020/1583

Variazione di Tipo IAIN, B.II.a.1.a): eliminazione dell'inchiostro di stampa del rivestimento della capsula.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX21ADD10235 (A pagamento).

DR. MAX PHARMA S.R.O.

Sede legale: Na Florenci, 2116/15, Nové Město, 110 00
Praga 1, Repubblica Ceca
Partita IVA: CZ05051380

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

Medicinale: IBUPROFENE DR. MAX

Confezioni e numeri di AIC: 048387 – in tutte le confezioni autorizzate

Procedura Europea: CZ/H/1068/001/IB/003 - Codice pratica: C1B/2020/2599

Tipologia variazione: Tipo IB, C.I.z

Tipo di modifica: Modifica di RCP e FI per implementazione delle raccomandazioni del PRAC in merito ad un segnale (EMA/PRAC/201788/2020).

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011 e successive modifiche, 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 (paragrafi 4.2 e 4.4 del RCP e corrispondenti paragrafi 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 GU della variazione, il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, le modifiche devono essere apportate anche al FI.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX21ADD10237 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: BICALUTAMIDE TEVA

Codice Farmaco: 038352 (tutte le confezioni autorizzate)



Procedura Europea: CZ/H/0133/IA/039/G

Codice Pratica: C1A/2021/1816

Tipo di modifica: Grouping di variazioni: Tipo IA - A.7 + Tipo IA - A.5.b - Modifica apportata: Eliminazione di più siti dal dossier per tutte le funzioni registrate; Aggiornamento dell'indirizzo del produttore del prodotto finito.

Medicinale: BUDESONIDE TEVA

Codice Farmaco: 035586 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice pratica: N1A/2021/843

Tipo di modifica: Tipo IA - A.7 - Modifica apportata: Eliminazione di siti responsabili di controllo e rilascio dei lotti

Medicinali: FINASTERIDE TEVA ITALIA, LANSOPRAZOLO TEVA ITALIA, MONTELUKAST TEVA

Codice Farmaco: 038791; 037496; 040673 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: NL/H/xxxx/IA/671/G (FR/H/0347/001/IA/035/G, HU/H/0625/001-002/IA/049/G, DE/H/6609/001/IA/037/G)

Codice Pratica: C1A/2021/1825

Tipo di modifica: Tipo IA - A.7 - Modifica apportata: Eliminazione di un sito di produzione del prodotto finito.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 6 del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra sopraindicate. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate al Foglio Illustrativo entro e non oltre sei mesi dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX21ADD10238 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: DONEPEZIL TEVA

Codice Farmaco: 041733 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: ES/H/0641/001-002/IB/042

Codice Pratica: C1B/2021/1753

Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.2.a - Modifica apportata: Aggiornamento stampati in linea con il prodotto di riferimento.

Medicinale: EFAVIRENZ, EMTRICITABINA E TENO-FOVIR DISOPROXIL TEVA

Codice Farmaco: 044645 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: NL/H/3603/001/IB/011/G

Codice Pratica: C1B/2019/3126

Tipo di modifica: Grouping di variazioni: 3 x Tipo IB - C.I.2.a - Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati in accordo al prodotto di riferimento e alla linea guida ecipienti.

Procedura Europea: NL/H/3603/001/IB/016

Codice Pratica: C1B/2020/3127

Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.2.a - Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati in accordo al prodotto di riferimento.

Procedura Europea: NL/H/3603/001/IB/019

Codice Pratica: C1B/2021/545

Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.3.z - Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati in accordo alla procedura PSUSA (PSUSA/00002892/202003).

Procedura Europea: NL/H/3603/001/IB/021

Codice Pratica: C1B/2021/1754

Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.3.z - Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati in accordo alla raccomandazione EMA/CMDh/70731/2020.

Medicinale: LANSOPRAZOLO TEVA ITALIA

Codice Farmaco: 037496 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: HU/H/0625/001-002/IB/050

Codice Pratica: C1B/2021/1895

Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.2.a - Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati in linea con il prodotto di riferimento.

Medicinale: VALSARTAN TEVA ITALIA

Codice Farmaco: 040151 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: IT/H/0704/001-002/IB/011

Codice Pratica: C1B/2021/1854

Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.2.a - Modifica apportata: Aggiornamento delle informazioni di prodotto in linea a quelli del prodotto di riferimento e al QRD template; modifiche editoriali minori.

Medicinale: TRAVOPROST TEVA

Codice farmaco: 042251 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: NL/H/2577/001/IB/013

Codice Pratica: C1B/2021/1888

Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.2.a - Modifica apportata: Aggiornamento stampati in linea con il prodotto di riferimento "Travatan" ed altre modifiche minori.

È autorizzata la modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate. A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della



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

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX21ADD10239 (A pagamento).

TEVA B.V.

Sede: Swensweg, 5 - 2031 GA Haarlem, Paesi Bassi

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

Medicinale: GEFITINIB TEVA

Codice Farmaco: 046031 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: NL/H/xxxx/IA/671/G
(NL/H/4152/001/IA/003/G)

Codice Pratica: C1A/2021/1826

Tipo di modifica: Tipo IA - A.7 - Modifica apportata: Eliminazione di un sito di produzione del prodotto finito.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 6 del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra sopraindicate. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate al Foglio Illustrativo entro e non oltre sei mesi dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX21ADD10240 (A pagamento).

TEVA B.V.

Sede: Swensweg, 5 - 2031 GA Haarlem, Paesi Bassi

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

Medicinale: EZETIMIBE E SIMVASTATINA TEVA B.V.

Codice farmaco: 045711 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: DE/H/6643/001-004/IA/009

Codice pratica: C1A/2021/2213

Tipo di modifica: Tipo IA - A.7 - Modifica apportata: Eliminazione di siti responsabili del confezionamento primario e secondario del prodotto finito.

I lotti già prodotti alla data della pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione 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*.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX21ADD10241 (A pagamento).

TEVA B.V.

Sede: Swensweg, 5 - 2031 GA Haarlem, Paesi Bassi

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

Medicinale: EZETIMIBE E SIMVASTATINA TEVA B.V.

Codice Farmaco: 045711 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: DK/H/2717/001-004/IB/002 (ora DE/H/6643/001-004/DC)

Codice Pratica: C1B/2019/1147

Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.z - Modifica apportata: Aggiornamento stampati per inclusione di ulteriori informazioni e avvertenze relative alla capsula essiccante nei flaconi in HDPE, adeguamento alla Linee guida sugli eccipienti, all'ultimo QRD template e modifiche editoriali minori.

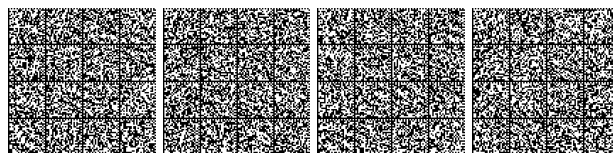
E' autorizzata la modifica del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate.

Procedura Europea: DE/H/6643/001-004/IB/006

Codice Pratica: C1B/2021/470

Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.2.a - Modifica apportata: Aggiornamento stampati di un medicinale generico a seguito della valutazione della stessa modifica per il prodotto di riferimento.

E' autorizzata la modifica del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate.



A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione, il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate al RCP; entro e non oltre sei mesi dalla medesima data, al Foglio Illustrativo, e all'Etichettatura ove applicabile. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. Efficacia della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX21ADD10242 (A pagamento).

TEVA B.V.

Sede: Swensweg, 5 - 2031 GA Haarlem, Paesi Bassi

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

Medicinale: DOCETAXEL RATIOPHARM ITALIA

Codice Farmaco: 040577 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: DE/H/6151/021/IB/032;
DE/H/6151/021/IB/034

Codice Pratica: C1B/2020/1524; C1B/2020/3239

Tipo di modifica: Tipo IB – C.I.2.a; Tipo IB – C.I.2.a - Modifica apportata: Modifica RCP e FI in linea con il prodotto di riferimento ed in accordo alla linea guida sugli eccipienti, al QRD template e correzioni minori.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.1, 4.2, 4.4, 4.8, e 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare, al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Comunicazione di notifica regolare, 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.

Le condizioni di rimborsabilità per la nuova indicazione "DOCETAXEL RATIOPHARM ITALIA in associazione con terapia di deprivazione androgenica androgen-deprivation therapy (ADT), con o senza prednisone o prednisolone, è indicato per il trattamento dei pazienti con cancro della prostata metastatico ormono-sensibile" sono state definite in sede di contrattazione secondo la procedura vigente (seduta della CPR del 21, 23-25/06/2021). Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX21ADD10244 (A pagamento).

AUROBINDO PHARMA (ITALIA) S.R.L.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274

Titolare AIC: Aurobindo Pharma (Italia) S.r.l.

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 autorizzato quanto segue:

Medicinale: BENAZEPRIL E IDROCLOROTIAZIDE
AUROBINDO

Codice AIC 038255 (tutte le confezioni autorizzate)

Cod. pratica C1B/2021/90, MRP n. IT/H/0251/IB/029

Variazione IB-C.I.z: Aggiornamento stampati (RCP, FI) per allineamento alla Linea guida Eccipienti.

Medicinale: TADALAFIL AUROBINDO

AIC 043931 (tutte le confezioni autorizzate)

Cod. pratica C1B/2020/2434; procedura n. PT/H/1407/IB/013

Variazione IB-C.I.z: Aggiornamento stampati (RCP, FI) per allineamento alla Linea guida Eccipienti.

Sono autorizzate le modifiche richieste con impatto sugli stampati (Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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



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

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

Un procuratore
Lorena Verza

TX21ADD10245 (A pagamento).

SANOFI S.R.L.

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

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

Codice Pratica: C1A/2021/2122

N. Procedura Europea: AT/H/0717/001/IA/011

Medicinale: BUSCOIBS

Numeri A.I.C. e confezioni: 048786 - BUSCOIBS 0,2 ml capsule molli gastroresistenti – tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: Sanofi S.r.l.

Tipo di modifica: var. singola tipo IA A.6

Modifica apportata: modifica del codice ATC da A03AX a A03AX15.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 5.1 del RCP), 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.

Un procuratore
dott.ssa Serenella Cascio

TX21ADD10246 (A pagamento).

CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

PROVINCIA DI VITERBO

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

Ascenzi Silvio il 12/11/2018 ha chiesto la concessione di l/s 9 di acqua da pozzo in comune di Viterbo località La Caduta foglio 221 part 427 per uso irriguo.

Il dirigente
avv. Francesca Manili

TX21ADF10162 (A pagamento).

CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE

Dipartimento III - Servizio 2

Sede legale: via IV Novembre, 119/A -
00185 Roma (RM), Italia

*Richiesta di concessione di derivazione
d'acqua da pozzo*

Con domanda del 01/06/2021 prot. n. 83577 la CENTRO CLINICO COLLE CESARANO S.r.l. ha richiesto la concessione di acqua da pozzo in Via Maremmana Inferiore 102 nel Comune di Tivoli, in misura di l/sec. 1,0 e mc/anno 4000 per uso consumo umano, igienico e innaffiamento.

La dirigente del servizio
dott.ssa Paola Camuccio

TX21ADF10198 (A pagamento).



**CITTÀ METROPOLITANA
DI ROMA CAPITALE****Dipartimento III - Servizio 2**

Sede legale: via IV Novembre, 119/A -
00185 Roma (RM), Italia

*Richiesta di concessione per la derivazione
d'acqua da tre pozzi*

Con domanda del 19/02/2020 prot. n. 28576 il Sig. FIORENTINO LUCA ha richiesto la concessione di acqua da tre pozzi in Via Colle Lungo nel Comune di Sant'Angelo Romano, in misura di l/sec. 5,5 e mc/anno 56160 per uso irriguo.

La dirigente del servizio
dott.ssa Paola Camuccio

TX21ADF10199 (A pagamento).

**CITTÀ METROPOLITANA
DI ROMA CAPITALE****Dipartimento III - Servizio 2**

Sede legale: via IV Novembre, 119/A -
00185 Roma (RM), Italia

*Richiesta di concessione per la derivazione
d'acqua da due pozzi*

Con domanda del 18/02/2020 prot. n. 27680 il Sig. FIORENTINO ALESSIO ha richiesto la concessione di acqua da due pozzi in Via Colle Lungo nel Comune di Sant'Angelo Romano, in misura di l/sec. 4 e mc/anno 15500 per uso irriguo.

La dirigente del servizio
dott.ssa Paola Camuccio

TX21ADF10200 (A pagamento).

**CITTÀ METROPOLITANA
DI ROMA CAPITALE****Dipartimento III - Servizio 2**

Sede legale: via IV Novembre, 119/A -
00185 Roma (RM), Italia

*Richiesta di concessione di derivazione
d'acqua da pozzo*

Con domanda del 16/06/2020 prot. n. 93206 la FIORENTINO STEFANO ha richiesto la concessione di acqua da pozzo in Via Collelungo snc nel Comune di Sant'Angelo Romano, in misura di l/sec. 2,0 e mc/anno 14.200 per uso irriguo.

La dirigente del servizio
dott.ssa Paola Camuccio

TX21ADF10201 (A pagamento).

**CITTÀ METROPOLITANA
DI ROMA CAPITALE****Dipartimento III - Servizio 2**

Sede legale: via IV Novembre, 119/A -
00185 Roma (RM), Italia

Richiesta di concessione di derivazione d'acqua da pozzo

Con domanda del 01/06/2021 prot. n. 83571 la GERESS S.r.l. ha richiesto la concessione di acqua da pozzo in Via Maremmana Inferiore 102 nel Comune di Tivoli, in misura di l/sec. 10 e mc/anno 20000 per uso consumo umano, igienico e antincendio.

La dirigente del servizio
dott.ssa Paola Camuccio

TX21ADF10202 (A pagamento).

**CITTÀ METROPOLITANA
DI ROMA CAPITALE****Dipartimento III - Servizio 2**

Sede legale: via IV Novembre, 119/A -
00185 Roma (RM), Italia

Richiesta di concessione di derivazione d'acqua da pozzo

Con domanda del 01/06/2021 prot. n. 83576 la GERESS S.r.l. ha richiesto la concessione di acqua da pozzo in Via Maremmana Inferiore 102 nel Comune di Tivoli, in misura di l/sec. 14,5 e mc/anno 23000 per uso consumo umano, igienico e irriguo.

La dirigente del servizio
dott.ssa Paola Camuccio

TX21ADF10203 (A pagamento).

**REGIONE AUTONOMA VALLE D'AOSTA
Assessorato finanze, innovazione,
opere pubbliche e territorio***Richiesta di concessione di derivazione d'acqua*

Con domanda in data 28 luglio 2020 il sig. Marco Bernardi ha chiesto la concessione di derivazione d'acqua dallo scarico della derivazione d'acqua già concessionata alla sig. ra Silvana Pession con decreto del Presidente della Regione n. 388 in data 16 luglio 2018, ubicato in località Usellières del comune di Valgrisenche, nella misura di mod. max 0,35 e medi annui 0,15, per generare, sul salto di metri 45, la potenza nominale media annua di 6,6 kW, con restituzione delle acque nella Dora di Valgrisenche.

Aosta, 24 agosto 2021

Il dirigente
ing. R. Maddalena

TU21ADF10122 (A pagamento).



CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI LATINA*Iscrizione a ruolo per la sede di Formia del notaio Luisa Pelosi*

Si rende noto che con provvedimento del Presidente del Consiglio Notarile di Latina in data 15 settembre 2021 è stata iscritta nel ruolo dei notai esercenti del distretto notarile di Latina, per la sede di Formia, il Notaio Dottoressa Luisa Pelosi, nata a Napoli il 12 settembre 1985, residente a Formia in Via Vitruvio, 144.

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

Latina, 15 settembre 2021

Il presidente
notaio Giovanni Battista Viscogliosi

TX21ADN10146 (Gratuito).

LAURA ALESSANDRELLI, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2021-GU2-116) Roma, 2021 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

CANONE DI ABBONAMENTO

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

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

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

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

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

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

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

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

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

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

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

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

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

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

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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





€ 4,06

