

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Martedì, 30 novembre 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

BANCA DEL TERRITORIO LOMBARDO CREDITO
COOPERATIVO - SOCIETÀ COOPERATIVA

Convocazione di assemblea ordinaria (TX21AAA12410) Pag. 1

CO2 - SOCIETÀ COOPERATIVA

Convocazione di assemblea ordinaria dei soci
(TX21AAA12431) Pag. 3

CONSORZIO MONTE SCALAMBRA

Convocazione di assemblee straordinaria ed ordi-
naria (TX21AAA12404) Pag. 1

INTERNAZIONALE MARMI E MACCHINE - CAR-
RARAFIERE S.P.A.

Convocazione di assemblea (TX21AAA12430) Pag. 3

SSI SOC. COOP.

Convocazione di assemblea ordinaria dei soci
(TX21AAA12439) Pag. 3

Altri annunci commerciali

BARCLAYS BANK IRELAND PLC Filiale Italiana

MERCURIO MORTGAGE FINANCE S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi
dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il
"Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa
ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE)
2016/679 (il "Regolamento Privacy") (TX21AAB12434) Pag. 5

CARS ALLIANCE AUTO LOANS ITALY 2015 S.R.L.

RCI BANQUE S.A. Filiale Italiana

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del
combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge
30 aprile 1999, n. 130 (in seguito, la "Legge sulla
Cartolarizzazione dei Crediti") e dell'articolo 58 del
D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (in seguito, il "Testo
Unico Bancario") (TX21AAB12399) Pag. 4

EMIL BANCA - CREDITO COOPERATIVO - SOCIE-
TÀ COOPERATIVA

Avviso di cessione di ramo di azienda bancaria
(TX21AAB12397) Pag. 3

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TRIBUNALE CIVILE DI TIVOLI

Notifica per pubblici proclami - Estratto atto di ci-
tazione per usucapione (TX21ABA12415) Pag. 8

TRIBUNALE DI ANCONA

Notifica per pubblici proclami - Domanda di media-
zione (TX21ABA12394) Pag. 7

TRIBUNALE DI AREZZO

Notifica per pubblici proclami - Estratto di atto di ci-
tazione per usucapione e convocazione per mediazione
(TX21ABA12403) Pag. 8



TRIBUNALE DI CATANIA Sezione Lavoro

Notifica per pubblici proclami - Integrazione del contraddittorio (TX21ABA12402) Pag. 7

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. (TX21ABA12405) Pag. 8

TRIBUNALE DI CATANIA

Notifica per pubblici proclami (TX21ABA12435) Pag. 9

TRIBUNALE DI ISERNIA

Notifica per pubblici proclami (TX21ABA12436) Pag. 9

TRIBUNALE DI SANTA MARIA CAPUA VETERE

Ufficio del Giudice per le indagini preliminari

Notifica per pubblici proclami - N. 6296/20 R.G.N.R. + 9103/21 - N. 4193/20 R.G. G.I.P. + 6739/21 (TX21ABA12432) Pag. 9

Eredità

TRIBUNALE CIVILE DI CATANIA

Eredità giacente di Giovanni Aiello (TX21ABH12438) Pag. 10

TRIBUNALE DI CATANIA

Nomina curatore eredità giacente di D'Agata Margherita - Procedura n. 319/2021 V.G. (TX21ABH12407) Pag. 10

TRIBUNALE DI GENOVA

Nomina curatore eredità giacente di Baroni Corrado (TX21ABH12408) Pag. 10

TRIBUNALE DI PATTI

Nomina curatore eredità giacente di Gugliotta Antonino (TX21ABH12396) Pag. 10

TRIBUNALE DI PESARO

Eredità giacente di Galante Gennaro (TX21ABH12395) Pag. 9

TRIBUNALE DI ROVIGO

Nomina curatore eredità giacente Baldin Fernanda - R.G. V.G. n. 689/2021 (TX21ABH12417) Pag. 10

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Pepi Beatrice (TU21ABH12319) Pag. 9

Riconoscimenti di proprietà

TRIBUNALE DI BARI

Riconoscimento di proprietà - R.G. n. 10230/2020 (TX21ABM12411) Pag. 11

TRIBUNALE DI CATANIA

Riconoscimento di proprietà - Usucapione speciale - R.G. n. 11547/2021 (TX21ABM12400) Pag. 10

Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta

TRIBUNALE DI NUORO Sezione civile

Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Deiana Gianfranco (TX21ABR12138) Pag. 11

Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione

TERRE DI MEZZO - SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE SIGLABILE T. DI M. S.C.S.

Deposito bilancio finale di liquidazione, del conto della gestione e del piano di riparto (TX21ABS12398) Pag. 11

ALTRI ANNUNZI**Espropri**

ITALFERR S.P.A.

Ordinanza di pagamento d'indennità di esproprio - Prot. n. 189/2021 in data 08/11/2021 - (art. 28 D.P.R. 327/2001 e s.m.i.) - Linea AV/AC Milano - Verona - Lotto funzionale Brescia Est - Verona - CUP F81H91000000008 (TX21ADC12441) Pag. 12

Ordinanza di pagamento d'indennità di esproprio - Prot. n. 186/2021 in data 04/11/2021 - (art. 28 D.P.R. 327/2001 e s.m.i.) - Linea AV/AC Milano - Verona - Lotto funzionale Brescia Est - Verona - CUP F81H91000000008 (TX21ADC12440) Pag. 11

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

ABIOGEN 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 Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX21ADD12339) Pag. 12

ALMUS S.R.L.

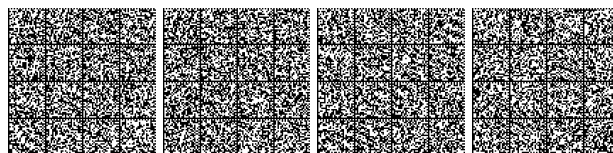
Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX21ADD12419) Pag. 17

B. BRAUN MELSUNGEN AG

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali ad uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD12420) Pag. 18

BAXTER 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 712/2012 (TX21ADD12275) Pag. 12



DOMPÉ FARMACEUTICI S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX21ADD12418). Pag. 17

FARTO S.R.L.

Comunicazione di notifica regolare del 15 luglio 2021 (TX21ADD12433) Pag. 22

ITALFARMACO S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 821/2018 del 24/05/2018 (TX21ADD12412) Pag. 13

KARO PHARMA AB

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. (TX21ADD12381) Pag. 13

KEDRION S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 del 24 novembre 2008 e successive modificazioni (TX21ADD12429). Pag. 22

LABORATORIO FARMACOLOGICO MILANESE S.R.L.

Comunicazione di notifica regolare (TX21ADD12413) Pag. 14

ORPHA-DEVEL HANDELS UND VERTRIEBS GMBH

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX21ADD12421) Pag. 19

RALPHARMA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del decreto legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e s.m.i. (TX21ADD12437) Pag. 23

RATIOPHARM GMBH

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 (TX21ADD12424). Pag. 20

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 (TX21ADD12426). Pag. 21

SANOFI 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 n. 1234/2008/CE e s.m. (TX21ADD12423) Pag. 19

TECNIGEN S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX21ADD12414) Pag. 15

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 (TX21ADD12428). Pag. 22

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 (TX21ADD12427). Pag. 21

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 (TX21ADD12425). Pag. 20

VIATRIS PHARMA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX21ADD12422). Pag. 19

XELLIA PHARMACEUTICALS APS

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 (TX21ADD12416) Pag. 17

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

Richiesta di concessione di piccola derivazione d'acqua pluriennale (TX21ADF12406) Pag. 23

Concessioni demaniali**AUTORITÀ DI SISTEMA PORTUALE DEL MAR LIGURE OCCIDENTALE**

Concessione demaniale (TX21ADG12409) Pag. 24

AUTORITÀ DI SISTEMA PORTUALE DEL MAR LIGURE ORIENTALE

Richiesta di rinnovo di concessione demaniale marittima (TU21ADG12298) Pag. 23





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

CONSORZIO MONTE SCALAMBRA

Sede: via Monte Scalambra n. 37 - 03010 Serrone (FR)

Codice Fiscale: 92015950600

*Convocazione di assemblee straordinaria
ed ordinaria*

I soci del Consorzio Monte Scalambra sono convocati in

A) Assemblea straordinaria che si terrà, con le modalità previste per il

distanziamento sociale, presso l' Hotel La Pace, sito in 03010 Serrone (FR), via S. Quirico 2/4 , in prima convocazione per il giorno 17.12.21 ore 23:00 ed occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 19.12.2021 ore 08.30 per deliberare sul seguente

ordine del giorno

Messa in liquidazione del Consorzio Monte Scalambra

Nomina Liquidatore e determinazione relativo compenso

B) Assemblea ordinaria che si terrà, con le modalità previste per il distanziamento sociale, presso l' Hotel La Pace, sito in 03010 Serrone (FR), via S. Quirico 2/4 , in prima convocazione per il giorno 17.12.21 ore 24:00 ed occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 19.12.2021 dalle ore 08.30 a seguire l' assemblea straordinaria per deliberare sul seguente

ordine del giorno

1) Approvazione rendiconto consuntivo anno 2020;

2) Elezione membri C.d.A.

3) Elezione membri Collegio Sindacale

3)Espressa autorizzazione ai sensi dell'art. 13, lettera "f" e art 16, lettera "f" dello Statuto del Consorzio Monte Scalambra degli atti eventualmente da porre in essere nell'interesse del Consorzio, al Presidente del C.di A., nella persona che il nuovo CdA nominerà;

4)Eventuali e varie.

Il presidente del consiglio di amministrazione
avv. Luigi Colasanti

TX21AAA12404 (A pagamento).

BANCA DEL TERRITORIO LOMBARDO CREDITO COOPERATIVO - SOCIETÀ COOPERATIVA

*Soggetta all'attività di direzione e coordinamento
della Capogruppo Cassa Centrale Banca -
Credito Cooperativo Italiano S.p.A.*

*Aderente al Gruppo Bancario Cooperativo
Cassa Centrale Banca*

Aderente al fondo di Garanzia

dei Depositanti del Credito Cooperativo

Iscritto all'Albo dei Gruppi Bancari

Iscritta all'Albo società cooperative al n. A158955 -

Iscritta all'Albo delle banche al n. 2438.00

Sede: via Sostegno n. 58 - 25124 Brescia

Registro delle imprese: C.C.I. A.A. di Brescia 00436650170

Codice Fiscale: 00436650170

Partita IVA: 02529020220 Società partecipante al Gruppo
IVA Cassa Centrale Banca

Convocazione di assemblea ordinaria

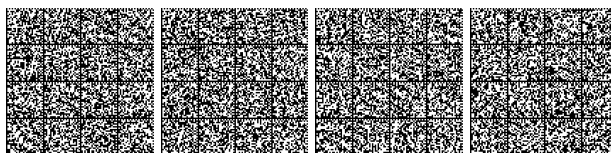
L'Assemblea ordinaria dei soci è convocata per il giorno 21 dicembre 2021, alle ore 9.00, presso la Sede della Banca in Brescia, Via Sostegno n. 58, in prima convocazione, e per il giorno 22 dicembre 2021, alle ore 9.00 in seconda convocazione, presso l'auditorium BTL di Pompiano, piazza S. Andrea 2, sul seguente ordine del giorno:

- Determinazione del numero degli amministratori da nominare nell'Assemblea chiamata ad approvare il bilancio relativo all'esercizio chiuso al 31 dicembre 2021;

- Informativa sull'attuazione di quanto deliberato dall'Assemblea dei Soci del 25 Maggio 2019 in ordine al rapporto con la Federazione Lombarda delle BCC;

Modalità di partecipazione all'Assemblea

Al fine di ridurre al minimo i rischi connessi all'emergenza sanitaria in corso, BTL Banca del Territorio Lombardo Credito Cooperativo società cooperativa (la "Banca") ha deciso di avvalersi della facoltà stabilita dall'art. 106, comma 6, del Decreto Legge nr. 18 del 17.03.2020, recante misure di potenziamento del Servizio sanitario nazionale e di sostegno economico per famiglie, lavoratori e imprese connesse all'emergenza epidemiologica da COVID-19, convertito con modificazioni dalla Legge nr. 27 del 24.04.2020 ("D.L. Cura Italia"), prorogato dall'art. 6 del D.L. n. 105 del 2021 del 23 luglio 2021, di prevedere che l'intervento dei Soci nell'Assemblea, avvenga esclusivamente tramite il Rappresentante Designato ai sensi dell'articolo 135-undecies del D.Lgs n. 58/98 ("TUF"), senza partecipazione fisica da parte dei Soci. Inoltre, il conferimento delle deleghe al Rappresentante Designato avverrà in deroga alle previsioni di legge e di statuto che impongono limiti al numero di deleghe conferibili a uno stesso soggetto. In linea con le previsioni normative vigenti, amministratori, sindaci, il Rappresentante Designato nonché gli altri soggetti dei quali sia richiesta la partecipazione, diversi dai soci, potranno intervenire in Assemblea anche mediante mezzi di telecomunicazione che



ne garantiscano l'identificazione e la partecipazione, senza in ogni caso la necessità che si trovino nel medesimo luogo il Presidente e il Segretario verbalizzante. I soci non potranno partecipare a tale Assemblea con mezzi elettronici né votare per corrispondenza.

Legittimazione all'intervento in Assemblea e all'esercizio del diritto di voto

Secondo quanto stabilito dall'articolo 27.1 dello Statuto, possono intervenire all'Assemblea e hanno diritto di voto, esclusivamente tramite il Rappresentante Designato, i Soci cooperatori iscritti nel libro dei Soci da almeno 90 (novanta) giorni prima di quello fissato per l'Assemblea in prima convocazione (vale a dire dal 22 settembre 2021) ed i Soci finanziatori dalla data di acquisto della qualità di Socio. I Soci aventi diritto di voto sono, alla data del 22 settembre 2021, n. 7.917. Al fine del computo dei quorum costitutivi, l'art. 29.1 dello statuto sociale prevede che in prima convocazione l'Assemblea ordinaria è valida con l'intervento di almeno un terzo dei soci, mentre in seconda convocazione, qualunque sia il numero dei soci intervenuti. Ogni socio ha diritto ad un voto, qualunque sia il numero delle azioni ad egli intestate.

Rappresentanza in Assemblea e delega al Rappresentante Designato

La Banca ha designato l'avv. Giovanni Valli, con domicilio in via Lario, n. 8 – 20159 Milano (il "Rappresentante Designato"), quale Rappresentante Designato ai sensi dell'art. 135-undecies del TUF.

Ai sensi del D.L. Cura Italia, e successive proroghe, i Soci della Banca legittimati all'intervento in Assemblea e all'esercizio del diritto di voto potranno intervenire in Assemblea esclusivamente a mezzo del Rappresentante Designato, conferendo, senza alcun onere a loro carico (salvo le spese di trasmissione), apposita delega all'avv. Giovanni Valli, contenente istruzioni di voto su tutte o alcune delle materie all'ordine del giorno. La delega avrà effetto per le sole materie in relazione alle quali siano conferite istruzioni di voto.

La delega e le istruzioni di voto sono disponibili sul sito internet della Banca all'indirizzo www.bancadelterritoriolombardo.it e presso la sede sociale e le filiali della Banca.

La predetta documentazione, unitamente a copia sottoscritta del documento di identità in corso di validità e, in caso di persona giuridica, della documentazione comprovante i poteri di firma, deve essere fatta pervenire entro la fine del 2° (secondo) giorno antecedente alla data dell'Assemblea in prima convocazione (vale a dire entro le ore 23:59 del 19 dicembre 2021) con una delle seguenti modalità alternative:

1) trasmissione all'indirizzo di posta certificata giovannivalli@legalmail.it (con oggetto: "Delega Assemblea BTL Dicembre 2021") di copia riprodotta informaticamente (PDF) sottoscritta con firma elettronica qualificata o digitale da casella di posta elettronica certificata;

2) consegna del documento cartaceo sottoscritto con firma autografa, in busta chiusa (con all'esterno la dicitura "Delega Assemblea BTL Dicembre 2021" e indicazione del nome e

cognome/denominazione del socio, data di nascita o codice fiscale/ p.iva, filiale di, data e ora di consegna) sottoscritta sui lembi dal delegante, presso le filiali della Banca, durante gli orari di apertura.

Entro il medesimo termine, la delega e le istruzioni di voto potranno essere modificate o revocate, con le medesime modalità previste per il rilascio. Il modulo di delega indica nel dettaglio i singoli argomenti che saranno posti in votazioni. Per eventuali chiarimenti inerenti al conferimento della delega al Rappresentante Designato (e in particolare circa la compilazione del modulo di delega e delle istruzioni di voto e la loro trasmissione) è possibile contattare l'avv. Giovanni Valli al seguente numero telefonico 02-43981383 (nei giorni d'ufficio, dalle 9:00 alle 17:00). Come indicato nel modulo di delega, il Rappresentante Designato esprime i voti in Assemblea secondo le istruzioni dei soci e non vota in modo da esse difforme. Fino all'Assemblea ha obbligo di riservatezza in merito alle istruzioni pervenute.

Facoltà dei Soci

In considerazione del fatto che la partecipazione in Assemblea potrà avvenire solo per il tramite del Rappresentante Designato, è prevista la facoltà per i Soci legittimati ad intervenire e votare in Assemblea di porre domande sulle materie all'ordine del giorno. La Banca potrà fornire una risposta unitaria alle domande aventi lo stesso contenuto entro i termini utili. Le risposte alle domande eventualmente presentate, saranno rese pubbliche mediante pubblicazione delle stesse sul sito internet della Banca all'indirizzo www.bancadelterritoriolombardo.it, sezione "Assemblea Dicembre 2021". Per l'esercizio dei diritti sociali relativi all'Assemblea in conformità alla disciplina applicabile, fatti salvi diversi termini indicati nel presente avviso, sono stabiliti i seguenti termini:

per la presentazione da parte dei Soci entro 7 giorni precedenti la prima convocazione;

il riscontro sarà fornito entro 4 giorni precedenti la prima convocazione.

Documentazione

La documentazione prevista dalla vigente normativa e relativa agli argomenti posti all'ordine del giorno dell'Assemblea – tra cui, in particolare, le relazioni illustrative del Consiglio di Amministrazione sulle materie all'ordine del giorno contenenti le proposte di deliberazione – sarà depositata presso la sede legale della Banca entro quindici giorni antecedenti l'Assemblea.

La Documentazione sarà pubblicata altresì sul sito internet della Banca all'indirizzo www.bancadelterritoriolombardo.it, sezione "Area riservata Soci". Per la richiesta delle credenziali dell'Area Riservata rivolgersi a Ufficio Soci mail: relazioni.esterne@btlbanca.it.

Informativa post - assembleare

Considerate le straordinarie modalità di intervento/espressione del voto in Assemblea innanzi indicate, entro la fine del quinto giorno lavorativo successivo allo svolgimento dei lavori assembleari sarà pubblicato sul sito internet della Banca un breve resoconto delle risultanze delle decisioni assunte.



Le informazioni contenute nel presente avviso potranno subire aggiornamenti, variazioni o integrazioni in considerazione dell'attuale situazione di emergenza legata all'epidemia da "COVID-19" e dei conseguenti provvedimenti, tempo per tempo, adottati dalle competenti Autorità.

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
Ubaldo Casalini

TX21AAA12410 (A pagamento).

INTERNAZIONALE MARMI E MACCHINE - CARRARAFIERE S.P.A.

Sede: viale Galilei, 133 - Fraz. Marina - Carrara
Capitale sociale: € 12.141.343,56
Registro delle imprese: Massa Carrara 00207170457
Codice Fiscale: 00207170457
Partita IVA: 00207170457

Convocazione di assemblea

I Signori Azionisti sono convocati in assemblea ordinaria presso la sede sociale in V.le Galilei 133 Marina di Carrara, per il 16 dicembre 2021 alle ore 15,00 in prima convocazione e, occorrendo, per il 18 dicembre 2021 alle ore 11,30, nello stesso luogo, in seconda convocazione per discutere e deliberare sul seguente

Ordine del giorno

1. Esame andamento piano industriale;
2. Esame ed approvazione degli indirizzi programmatici per l'esercizio 2022;
3. Varie ed eventuali.

Possono intervenire all'assemblea i Signori Azionisti cui spetta il diritto di voto.

La partecipazione all'assemblea potrà avvenire anche mediante collegamento telematico e/o in videoconferenza, ai sensi dell'art. 106 del d.l. 17 marzo 2020, n. 18.

Carrara, 25/11/2021

Internazionale Marmi e Macchine CarraraFiore S.p.A. -
L'amministratore unico
Sandra Bianchi

TX21AAA12430 (A pagamento).

CO2 - SOCIETÀ COOPERATIVA *in liquidazione*

Sede: via Belvedere, 2/A - 22100 Como - CO
Codice Fiscale: 02909130136
Partita IVA: 02909130136

Convocazione di assemblea ordinaria dei soci

I Signori Soci di "CO2 Soc. Coop. In liquidazione" sono convocati in Assemblea Ordinaria per il giorno 15 dicembre 2021 alle ore 9.00 in prima convocazione ed eventualmente

per il giorno 16 dicembre 2021 alle ore 15.00 in seconda convocazione, presso la sede legale in Como-via Belvedere 2/a per discutere e deliberare sul seguente

ORDINE DEL GIORNO:

- Approvazione bilancio finale di liquidazione, del piano di riparto e delibere conseguenti.

Per quanto non previsto nel presente avviso, valgono le norme dello Statuto.

Il liquidatore
Giovanni Castiello

TX21AAA12431 (A pagamento).

SSI SOC. COOP. *in liquidazione*

Convocazione di assemblea ordinaria dei soci

I Signori Soci di "SSI Soc. Coop. In liquidazione" sono convocati in Assemblea Ordinaria per il giorno 16 dicembre 2021 alle ore 9.00 in prima convocazione ed eventualmente per il giorno 17 dicembre 2021 alle ore 14.30 in seconda convocazione, presso la sede legale del socio Sicuritalia Ivri Spa in Como-via Belvedere 2/a per discutere e deliberare sul seguente

ORDINE DEL GIORNO:

- Approvazione bilancio finale di liquidazione, del piano di riparto e delibere conseguenti.

Per quanto non previsto nel presente avviso, valgono le norme dello Statuto.

Il liquidatore
Giorgio Fina

TX21AAA12439 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

EMIL BANCA - CREDITO COOPERATIVO - SOCIETÀ COOPERATIVA

Avviso di cessione di ramo di azienda bancaria

Con atto a rogito dott. Iacopo Bersani, notaio con residenza in Calderara di Reno (BO), iscritto nel ruolo del Distretto Notarile di Bologna, rep. n. 42123, racc. n. 10714 del 18 novembre 2021, registrato presso Ufficio Territoriale Atti Pubblici di Bologna, in data 22/11/2021 al n. 58280 Serie 1T ed iscritto al Registro Imprese di Milano Monza Brianza Lodi in data 23 novembre 2021,

"EMIL BANCA - CREDITO COOPERATIVO - Società Cooperativa" con sede legale in Bologna, Via Giuseppe Mazzini n.152, CAP 40138, iscritta al R.E.A. di Bologna al n. 475283, Codice fiscale e numero di iscrizione al Registro Imprese di Bologna n. 02888381205, iscritta all'albo



delle banche al n. 5701, società partecipante al Gruppo IVA Gruppo Bancario Cooperativo Iccrea P.IVA n. 15240741007, soggetta ad attività di direzione e coordinamento da parte di "Iccrea Banca S.p.A." e appartenente al Gruppo Bancario Cooperativo ICCREA, ha acquistato da "BANCA CENTROPADANA CREDITO COOPERATIVO - Società Cooperativa" con sede legale in Lodi, Corso Roma n. 100, iscritta al R.E.A. di Lodi al n. 1447136, codice fiscale e numero di iscrizione al Registro delle Imprese presso la C.C.I.A.A. di Milano Monza Brianza Lodi n. 12514870158, iscritta nell'Albo delle Banche al n. 5380, società partecipante al Gruppo IVA Gruppo Bancario Cooperativo Iccrea P.IVA n. 15240741007, soggetta ad attività di direzione e coordinamento da parte di "Iccrea Banca S.p.A." e appartenente al Gruppo Bancario Cooperativo ICCREA, il ramo d'azienda costituito sia dal complesso di tutti i beni e rapporti giuridici attivi e passivi, organizzati per l'esercizio dell'attività bancaria, esercitata nelle filiali di Piacenza Via Manfredi n. 92/b - 29122 - Piacenza, Castel San Giovanni Via Giovanni Amendola n. 20 - 29015 - Castel San Giovanni (PC), Vicobaroni di Ziano Via Strada Nuova n. 10 - 29010 - Ziano Piacentino (PC), Borgonovo Val Tidone Via SP412 angolo via Montanara - 29011 - Borgonovo Val Tidone (PC), Treviso di Alta Val Tidone Via Enrico Fermi n. 76 - 29010 - Alta Val Tidone (PC), Piacenza 3 Via Menicanti n. 1 - 29122 - Piacenza, Rivergaro Via San Rocco n. 10 - 29029 - Rivergaro (PC), Fiorenzuola d'Arda Via Risorgimento n. 11 - 29017 - Fiorenzuola d'Arda (PC), San Nicolò di Rottofreno Via Vittime del Terrorismo n. 11 - 29010 - Rottofreno (PC), sia dalla piena proprietà del complesso edilizio sito in Piacenza, Via Daria Menicanti n. 1, censito nel Catasto Fabbricati di Piacenza al Foglio 83, Mappale 625, Sub. 1, Cat. D/5 e Subb. 2-3-4-5, tutti Cat. D/1, insistente sull'area censita al Catasto Terreni di Piacenza al Foglio 83 con l'intero Mappale 625, nonché dall'unità immobiliare sita nel Comune di Castel San Giovanni (PC), Via Giovanni Amendola n. 20, censita al Catasto Fabbricati di Castel San Giovanni al Foglio 36, Mappale 34, Sub. 6, Cat. A/4.

Il subentro nella titolarità e nella gestione del ramo d'azienda ceduto ha avuto efficacia ad ogni effetto di legge a partire dalle ore 00:00 del 20 novembre 2021.

Ai sensi dell'art. 58 del TUB i privilegi e le garanzie, da chiunque prestate o comunque esistenti a favore di Banca Centropadana Credito Cooperativo - Società Cooperativa conservano la loro validità ed il loro grado a favore di Emil Banca - Credito Cooperativo - Società Cooperativa, senza bisogno di alcuna formalità o annotazione.

Si rende noto che, per effetto dell'acquisto del suddetto ramo d'azienda bancaria, dal 20 novembre 2021, Emil Banca - Credito Cooperativo - Società Cooperativa ha assunto la titolarità del trattamento dei dati personali, di cui al REG. UE 679/2016 GDPR, relativi ai soggetti e concernenti i rapporti compresi nel ramo d'azienda, precedentemente trattati dalla cedente. I dati continueranno ad essere trattati con le stesse modalità e per le stesse finalità per le quali sono stati raccolti dalla cedente alla data della cessione. I dati non sono oggetto di diffusione. Ai clienti degli sportelli ceduti è stata data adeguata informativa della suddetta cessione. Informativa privacy disponibile su www.emilbanca.it sezione "Trasparenza".

Per maggiori informazioni i soggetti interessati potranno rivolgersi a Emil Banca - Credito Cooperativo - Società Coope-

rativa per il tramite degli sportelli negli orari di apertura di ogni giorno lavorativo bancario o inviare una comunicazione all'indirizzo di posta elettronica segreteria.generale@emilbanca.it o di posta elettronica certificata pec@postacert.emilbanca.it.

Il presidente
avv. Graziano Massa

TX21AAB12397 (A pagamento).

CARS ALLIANCE AUTO LOANS ITALY 2015 S.R.L.

Iscritta al n. 35191.6 nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 4 del Provvedimento della Banca d'Italia del 1 ottobre 2014
Sede legale: via Vittorio Betteloni n. 2 - 20131 Milano, Italia
Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Milano 08831670966
Codice Fiscale: 08831670966

RCI BANQUE S.A. Filiale Italiana

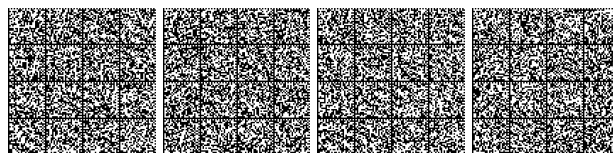
Sede legale: via Tiburtina, 1159 - 00156 Roma, Italia
Registro delle imprese: Roma 05574741004
Codice Fiscale: 05574741004

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (in seguito, la "Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti") e dell'articolo 58 del D.Lgs. 1° settembre 1993, n. 385 (in seguito, il "Testo Unico Bancario")

Cars Alliance Auto Loans Italy 2015 S.r.l., società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti (il "Cessionario"), comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa legge, in forza del contratto di cessione di crediti pecuniari sottoscritto in data 13 luglio 2015 tra il Cessionario e RCI Banque S.A., Succursale Italiana (il "Cedente" o "RCI") e della successiva proposta di acquisto inviata da RCI ed accettata da parte del Cessionario in data 24/11/2021 (la "Data di Cessione"), il Cessionario ha acquistato dal Cedente, con effetto dalla data di cessione, i crediti per capitale e relativi interessi ricompresi nel portafoglio addizionale nascenti da finanziamenti finalizzati all'acquisto di autoveicoli originati dal Cedente.

Tali crediti, individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, sono stati selezionati tra quelli derivanti dai finanziamenti finalizzati all'acquisto di autoveicoli di cui sopra che soddisfano al 10.11.2021 (la "Data di Valutazione") i criteri qui di seguito riportati e meglio identificati analiticamente negli allegati al contratto di cessione di crediti di cui sopra (complessivamente i "Crediti"):

1. I Crediti concessi durante il periodo intercorrente, in ordine decrescente, dal 06/10/2021 al 23/09/2021 inclusi;
2. I Crediti concessi durante il periodo intercorrente, in ordine decrescente, dal 22/09/2021 al 13/07/2021 inclusi, ad eccezione dei "Finanziamenti Balloon" (così come individuati nell'Accordo sulle Definizioni);



3. I Crediti concessi durante il periodo intercorrente, in ordine decrescente dal 12/07/2021 al 02/07/2021, derivanti da autoveicoli nuovi, con sistema di pagamento tramite RID, ad eccezione dei "Finanziamenti Balloon" (così come individuati nell'Accordo sulle Definizioni), concessi a Clienti, persone fisiche, residenti nelle regioni del Centro Italia.

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 130/99 e 58 del D.lgs. 385/93, 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 Cedente al seguente indirizzo: RCI Banque S.A., Succursale Italiana, Via Tiburtina 1159, 00156 - Roma.

Inoltre, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, "Titolare autonomo" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti delle disposizioni del Regolamento UE n.679/2016, Regolamento Europeo per la Protezione dei Dati e la Privacy.

Tanto premesso, il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato RCI Banque S.A., Succursale Italiana, con sede legale in Via Tiburtina 1159, 00156 - Roma, come servicer dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il "Servicer") e, di conseguenza, ulteriore "Titolare autonomo" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti del Regolamento.

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 ed il 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. Per lo svolgimento di alcune attività poste a suo carico in qualità di Servicer, lo stesso Servicer, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione, ha nominato Zenith Service S.p.A., con unità amministrativa locale in Via Vittorio Betteloni n. 2, 20131 - Milano, quale master servicer (il "Master Servicer"), e, pertanto, il Master Servicer è stato nominato "Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti del Regolamento.

Il Cessionario, il Servicer ed il Master 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 del Responsabile RCI Banque S.A., Succursale Italiana, come sottoindicato.

I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati personali del cliente a seguito del suo consenso, utilizzeranno i medesimi in qualità di "titolari" ai sensi del Regolamento in materia di protezione dei dati personali.

I diritti previsti dal Regolamento UE n.679/2016 potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al Responsabile, RCI Banque S.A., Succursale Italiana, con sede legale in Via Tiburtina 1159, 00156 - Roma, all'attenzione del dott. Massimo Morello.

Milano, 24 novembre 2021

Cars Alliance Auto Loans Italy 2015 S.r.l. - L'amministratore unico
dott.ssa Simona Colombi

TX21AAB12399 (A pagamento).

BARCLAYS BANK IRELAND PLC **Filiale Italiana**

Iscritta al numero 8082 nel registro delle banche tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del D.Lgs. numero 385 del 1° settembre 1993
("Testo Unico Bancario")

Sede legale: via della Moscova, 18 - 20121 Milano
Registro delle imprese: Milano 10508010963
Codice Fiscale: 10508010963

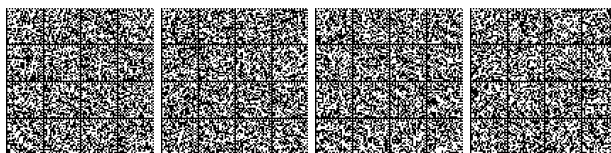
MERCURIO MORTGAGE FINANCE S.R.L.

Iscritta al numero 32708.0 nell'elenco delle società veicolo di cartolarizzazione (SPV) tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017

Sede legale: corso Vercelli, 40 - 20145 Milano
Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Milano 03622620965
Codice Fiscale: 03622620965

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'art. 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario"), unitamente alla informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 (il "Regolamento Privacy")

Barclays Bank Ireland PLC, filiale italiana ("Barclays" o l'"Acquirente") comunica di aver acquistato pro soluto, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 58 del Testo Unico Bancario, in base a un contratto di riacquisto di crediti pecuniari individuabili "in blocco" concluso in data 25 novem-



bre 2021 con Mercurio Mortgage Finance S.r.l. ("Mercurio" o il "Cedente"), con efficacia economica dal 25 novembre 2021(incluso) (la "Data di Efficacia Economica"), tutti i crediti, unitamente a ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, derivanti da e/o in relazione a mutui fondiari residenziali erogati ai sensi di contratti di mutuo (rispettivamente, i "Mutui" e i "Contratti di Mutuo") che alla Data di Efficacia Economica erano di proprietà di Mercurio e rispondevano ai seguenti criteri cumulativi:

(i) mutui ipotecari di proprietà del Cedente che siano stati trasferiti a Mercurio Mortgage Finance S.r.l. da parte di Barclays Bank PLC, filiale italiana ai sensi del Contratto di Cessione di Crediti datato 16 novembre 2009 (come di volta in volta modificato), come risultante dall'avviso pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, Parte Seconda, numero 133 del 17 novembre 2009 e nel registro delle imprese di Milano in data 17 novembre 2009.

In forza di tale cessione, i debitori ceduti sono legittimati a pagare a Barclays ogni somma dovuta in relazione ai crediti ceduti nelle forme previste dai relativi Contratti di Mutuo o in forza di legge e dalle eventuali ulteriori informazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti.

Informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento Privacy

La cessione dei crediti da parte di Mercurio a Barclays, ai sensi e per gli effetti del suddetto contratto di riacquisto, unitamente alla cessione di ogni altro diritto, garanzia e titolo in relazione a tali crediti, ha comportato il necessario trasferimento all'Acquirente dei dati personali relativi ai debitori ceduti ed ai rispettivi garanti (i "Dati Personali") contenuti in documenti ed evidenze informatiche connesse ai crediti ceduti.

A seguito della cessione sopra descritta, Barclays Bank Ireland PLC, filiale italiana, con sede legale in Via della Moscova, n. 18 20121 Milano, Italia diviene nuovamente titolare e responsabile del trattamento dei Dati Personali.

L'Acquirente è dunque tenuta a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli "Interessati") l'informativa di cui agli articoli 13 e 14 del Regolamento Privacy. L'Acquirente assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione, che si ritiene essere una misura appropriata anche ai sensi dell'articolo 14, comma 5, lettera b), secondo periodo, del Regolamento Privacy.

L'Acquirente tratterà i Dati Personali così acquisiti nel rispetto del Regolamento Privacy e della corrispondente normativa italiana in materia di protezione dei dati personali *ratione temporis* applicabile. L'Acquirente, inoltre, tratterà i Dati Personali nell'ambito delle attività legate al perseguimento dell'oggetto sociale e per finalità strettamente legate all'adempimento ad obblighi di legge, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da organi di vigilanza e controllo e da Autorità a ciò legittimate dalla legge.

Il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante l'utilizzo di strumenti manuali, informatici e telematici con logiche strettamente correlate alle finalità indicate e in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali.

Resta inteso che non verranno trattate categorie particolari di dati personali di cui all'art. 9 del Regolamento Privacy.

I Dati Personali potranno essere comunicati, a titolo esemplificativo, alle seguenti categorie di soggetti: a società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale all'Acquirente, a società controllate e società collegate a queste, nonché a società di recupero crediti. Pertanto le persone fisiche appartenenti a tali associazioni, società e studi professionali potranno venire a conoscenza dei Dati Personali in qualità di incaricati del trattamento e nell'ambito e nei limiti delle mansioni assegnate loro. I soggetti ai quali saranno comunicati i Dati Personali tratteranno questi in qualità di «titolari autonomi».

I Dati Personali potranno essere comunicati all'estero ma solo a soggetti che operano in Paesi appartenenti all'Unione Europea. In ogni caso, i Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

I Dati Personali saranno conservati solo per il tempo ragionevolmente necessario ai fini di cui sopra o per il tempo previsto dalla legge o necessario per la risoluzione di possibili pretese o controversie.

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

Responsabile del trattamento dei Dati Personali è Barclays Bank Ireland PLC, filiale italiana, Via della Moscova, 18, 20121 Milan, Italy.

Si informa, infine, che il Regolamento Privacy attribuisce agli Interessati specifici diritti. In particolare, ciascun Interessato ha il diritto di accesso ai Dati Personali ai sensi dell'articolo 15 del Regolamento Privacy. Ciascun Interessato ha, inoltre, diritto di opporsi, in tutto o in parte, nei casi previsti dall'articolo 21 del Regolamento Privacy, al trattamento dei Dati Personali che lo riguardano ancorché pertinenti allo scopo della raccolta. Inoltre, ove applicabili, ciascun Interessato potrà altresì esercitare i diritti di cui agli articoli 15 - 22 del Regolamento Privacy, tra cui in particolare il diritto di rettifica, diritto all'oblio, diritto di limitazione del trattamento, diritto alla portabilità dei dati, nonché il diritto di proporre reclamo all'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali in relazione ai trattamenti di cui alla presente informativa.

Barclays ha nominato il Responsabile alla Protezione dei Dati, ai sensi dell'art. 37 del Regolamento Privacy, contattabile per questioni inerenti l'esercizio dei diritti degli interessati al seguente recapito: Barclays Bank Ireland PLC, filiale italiana, Via della Moscova, 18, 20121 Milan, Italy.

Milano, 25 novembre 2021

Barclays Bank Ireland PLC - Filiale Italiana -
Finance Director
dott. Vito Giacomo Carrozzo

TX21AAB12434 (A pagamento).



ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI ANCONA

Notifica per pubblici proclami - Domanda di mediazione

La Fondazione Ceci, con sede in Camerano (AN), via Marinelli n.3, P.Iva 01207580422, in persona del Presidente e legale rappresentante Sig. Piergiacomini Massimo, rappresentata dagli Avv.ti Recanatini Martina e Balestra Roberto, entrambi con studio in Castelfidardo (AN), via Martiri della Libertà n.3, martina.recanatini@pec-ordineavvocatiancona.it, roberto.balestra@pec-ordineavvocatiancona.it

CHIEDE

di avviare un tentativo di mediazione ai sensi del D. Lgs. n. 28/2010 nei confronti:

- della Sig.ra Saracini Angelina, residente a Camerano (AN) in Via Enrico Fermi n.34;
- della Sig.ra Chiappini Rosa, anagraficamente non identificata, nonché tutti i suoi eventuali eredi e/o aventi causa;

RAGIONI DELLA CONTROVERSIA

La Fondazione Ceci opera come casa di riposo in due grandi plessi che sorgono sulle particelle 501 e 502 del Foglio 12 del C.T. del Comune di Camerano. In data 21.11.2005, i Sigg. ri Mori Erminia, Mori Maria, Mori Giorgio, Mori Giuliano, Mori Bruno, Mori Anna e Mori Massimo, donavano alla attrice, un appartamento con corte, situato in Via Fontanine 10 (attualmente Via Cameranesse 18) distinto al C.F. Foglio 12, mappale 32 sub.1, Cat. A/5, Classi 1, oltre a corte distinta al mappale 539 di mq 199. I predetti beni, al momento della donazione, erano utilizzati dalla Sig.ra Mori Erminia che risiedeva nell'appartamento fin dal 1921. La donazione non comprendeva la particella 538 che però la Sig.ra Mori aveva sempre utilizzato nel corso degli anni per accedere sia al suo appartamento che all'altra corte donata. Peraltro, la particella 538, che costituisce quindi oggetto di domanda di usucapione, risulta da tempo immemore recintata, con tanto di cancello di ingresso. La conformazione dell'area, esclude qualsiasi utilizzo della particella da parte di terzi. Il possesso e l'utilizzo della particella 538, da parte della Fondazione Ceci, è dimostrato anche dall'intervento effettuato nel 2007, quando la Fondazione ebbe ad eseguire sulla particella 538, una fossa asettica per la fognatura dell'appartamento, oltre ad una ispezione della linea fognaria. Da una visura storica effettuata al C.T. di Ancona, la particella 538, risulta intestata alla Sig.ra Baldoni Adele per la quota di 1/2, alla Sig.ra Chiappini Rosa per la quota di 1/2 ed in usufrutto parziale alla Sig.ra Duca Virginia. A seguito di ricerche presso gli archivi anagrafici del Comune di Camerano, risulta che: la Sig.ra Baldoni Adele è nata a Camerano il 16.05.1911 e morta in data 17.01.2009,

coniugata, in data 16.04.1939, con il Sig. Saracini Attilio, deceduto in data 24.11.1942; in seguito al loro matrimonio è nata, in data 01.02.1940 la figlia Sig.ra Saracini Angelina, attualmente residente a Camerano in Via Enrico Fermi 34. La Sig.ra Duca Virginia, usufruttuaria della particella 538, è deceduta in data

10.11.1940. Con riferimento alla Sig.ra Chiappini Rosa, dalla visura storica catastale risulta che sia nata a Camerano (AN) in data 16.05.1911; ma all'Ufficio Anagrafe del Comune di Camerano non esiste una Chiappini Rosa nata in tale data. Ulteriori ricerche per individuare i dati anagrafici della predetta, hanno tutte dato esito negativo. Ricapitolando, la Sig.ra Mori Erminia, sin dal 1921, e poi, successivamente, la Fondazione Ceci, dal 2005, a seguito della donazione, hanno sempre esercitato il possesso esclusivo e diretto, ininterrotto, pacifico, pubblico ed animo domini, sul terreno che insiste sulla particella 538. La Fondazione ha maturato quindi il diritto di sentir pronunciare, in suo favore, la declaratoria di acquisto della proprietà della particella 538, a titolo originario per usucapione nei confronti degli attuali proprietari e/o di chiunque altro.

Castelfidardo/Ancona, li 27 settembre 2021

Piergiacomini Massimo

TX21ABA12394 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CATANIA Sezione Lavoro

Notifica per pubblici proclami - Integrazione del contraddittorio

Il Tribunale di Catania sez. lavoro, dott.ssa Mirenda, nel ricorso 4183/2021 RG proposto da Tonicello Claudia contro MI, USR Sicilia e AT Catania, con decreto del 09/10/2021, visto il provvedimento di autorizzazione alla notifica per pubblici proclami del 05/10/2021, ha disposto che entro il 30 novembre 2021 copia del ricorso venga notificata ai controinteressati come individuati in atti, ovvero a tutti i docenti inseriti nelle graduatorie provinciali ad esaurimento dell'Ambito territoriale di Catania per la scuola dell'infanzia e la scuola primaria e dei correlati elenchi di sostegno, tra l'altro, tramite inserimento di un estratto dell'atto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica. Il ricorso ha ad oggetto la declaratoria, previa sospensione cautelare, di illegittimità del depennamento della ricorrente dalle graduatorie provinciali ad esaurimento per la scuola dell'infanzia e la scuola primaria e dei correlati elenchi di sostegno e per la declaratoria del diritto della ricorrente al reinserimento nelle graduatorie medesime con la decorrenza e con i punteggi acquisiti previa disapplicazione, *-in parte qua*, del decreto n. 6231 del 25.03.2021 del M.I.-U.S.R.-Uff. VII Ambito territoriale di Catania, nella parte in cui ha depennato la ricorrente dalle Graduatorie Provinciali ad esaurimento della provincia di Catania, valide per l'A.S. 2020/2021, per la scuola dell'Infanzia e per la scuola Primaria e dai correlati elenchi del sostegno. Con vittoria delle spese di lite.

Il testo integrale del ricorso e dei provvedimenti del Tribunale di Catania sono accessibili consultando il relativo fascicolo 4183/2021 RG presso il Tribunale di Catania sezione lavoro. Un estratto del ricorso e copia del decreto di fissazione di prima udienza e del decreto che fissa la prossima udienza cautelare e quella di merito autorizzando la notifica per pubblici proclami sarà pubblicato anche sul sito del MIUR.

Catania, 25 novembre 2021

avv. Riccardo Giuffrida

TX21ABA12402 (A pagamento).



TRIBUNALE DI AREZZO

Notifica per pubblici proclami - Estratto di atto di citazione per usucapione e convocazione per mediazione

Mucci Fabio e Pratesi Daniela, con avvocato Sauro Paoletti del foro di Arezzo, citano Braccini Lorenzo, nato a Loro Ciuffenna il 16.10.1908 e Morandi Angiolo, nato a Loro Ciuffenna il 11.05.1900, o, se defunti, i loro eredi collettivamente ed impersonalmente, gli eredi collettivamente ed impersonalmente di Morandi Annunziata, nata a Loro Ciuffenna il 19.11.1892, Morandi Giuseppe, nato a Loro Ciuffenna il 21.10.1897, Morandi Marco, nato a Loro Ciuffenna il 31.03.1887, Morandi Petronilla, nata a Loro Ciuffenna il 17.11.1902 e Morandi Ugo, nato a Loro Ciuffenna il 25.10.1894, a comparire dinanzi al Tribunale di Arezzo, all'udienza del 30 marzo 2022 ore e locali di rito, G.I. designando, con invito a costituirsi in giudizio ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c. nel termine di venti giorni prima dell'udienza suindicata, con avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica le decadenze di cui all'art. 38 e 167 c.p.c., con l'ulteriore avvertimento che in difetto di costituzione si procederà in sua dichiarata contumacia, e per ivi sentire accogliere le seguenti conclusioni: a) accertare e dichiarare che gli istanti Mucci Fabio, c. f. MCCFBA64B10F656N, nato a Montevarchi (Ar) a 10.02.1964, e Pratesi Daniela, c. f. PRTDNL66H51F656V, nata a Montevarchi (Ar) il 11.06.1966, coniugi in regime di comunione legale dei beni, sono proprietari esclusivi per maturata usucapione acquisitiva ultraventennale dell'immobile posto in Loro Ciuffenna (Ar), Loc. Casale, rappresentato al Catasto Fabbricati del Comune di Loro Ciuffenna al Foglio 43, part. 499, sub. 2; b) compensare le spese di lite ove non esperita resistenza alla domanda, ovvero condannare i convenuti nel caso opposto; c) ordinare conseguentemente la trascrizione della presente Sentenza nei competenti RR. II. di Arezzo e la relativa annotazione e voltura catastale presso l'Agenzia delle Entrate Direzione provinciale di Arezzo - Ufficio Provinciale - Territorio - Servizi Pubblicità Immobiliare e Servizi Catastali.

Incontro di mediazione obbligatoria: ex D. Lgs. 28/2010 è stato fissato il primo incontro per il giorno 14 gennaio 2022 alle ore 10 presso la sede dell'Organismo di Mediazione Forense di Arezzo, piazza Falcone e Borsellino, 1 Arezzo al quale sono convocati i sopra indicati nominativi o i loro eredi.

Il Presidente ff del Tribunale di Arezzo in data 21.09.2021 ha autorizzato la notificazione per pubblici proclami con le modalità previste dall'art. 150 c.p.c.

avv. Sauro Paoletti

TX21ABA12403 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CATANIA**Sezione Lavoro**

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

L'Avv Vincenzo La Cava avvisa che con decreto del 16/11/2021 del Tribunale di Catania Sez. Lav. G. Fiorentino in data 23/09/2022 ore 9:30 si terrà l'udienza r.g. 5241/2021 su ricorso SCUDERI Anna Maria nei confronti del Miur+ altri e dei docenti scuola secondaria partecipanti alla mobilità 021/022, con oggetto trasferimento interprovinciale comune/provincia di Catania, già pubblicato sul sito del CSA di Catania: www.csacatania.ct-egov.it;

avv. Vincenzo La Cava

TX21ABA12405 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI TIVOLI

Notifica per pubblici proclami - Estratto atto di citazione per usucapione

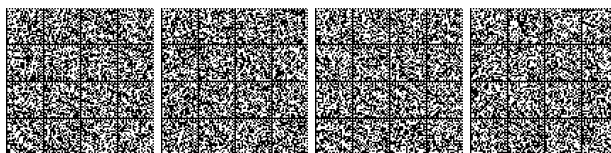
Il sig. Gianfranco De Fulvio (CF DFLGFR57M02H501L), difeso dall'avv. Federico Caparrotta (C.F. CPRFR-C73S20H501U), con studio sito in Moricone (RM), Via Benedetto Cairoli, 2, PEC federicocaparrotta@ordineavvocatiroma.org, vista l'autorizzazione emessa in data 25.10.2021 dal Presidente del Tribunale di Tivoli nel procedimento R.G.V.G. 2015/2021, CITA i formali intestatari dei terreni siti nel Comune di Moricone (RM) e contraddistinti al NCT di detto Comune rispettivamente al Foglio 2, particella 455, con consistenza di are 42 e ca. 60, ed al Foglio 2, particella 287, con consistenza di are 27 e ca. 50, ossia i sigg.ri Arioni Isabella fu Alessandro - Servili Antonia mar. Antonelli fu Luigi - Servili Augusto fu Luigi - Servili Maria, mar. Arioni fu Luigi - Servili Sante, fu Luigi - Servili Tito, fu Eugenio - Servili Vincenzo fu Luigi - e/o i loro eredi o aventi causa e comunque tutti coloro che abbiano un interesse a contraddire la domanda,

a comparire innanzi al Tribunale di Tivoli, giudice designando, all'udienza del giorno 31.03.2022, orario di rito, con invito a costituirsi in cancelleria almeno 20 giorni prima dell'udienza, con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine importerà le decadenze di cui agli art. 38 e 167 c.p.c. e che in caso di mancata costituzione si procederà in loro contumacia per sentir dichiarare l'intervenuto acquisito per usucapione ultraventennale della proprietà dei terreni siti in Comune di Moricone (RM) e censiti in NCT al Foglio 2, particella 455 ed al Foglio 2, particella 287 in favore del sig. Gianfranco De Fulvio.

Moricone, 16 novembre 2021

avv. Federico Caparrotta

TX21ABA12415 (A pagamento).



TRIBUNALE DI SANTA MARIA CAPUA VETERE**Ufficio del Giudice per le indagini preliminari**

Notifica per pubblici proclami - N. 6296/20 R.G.N.R. + 9103/21 - N. 4193/20 R.G. G.I.P. + 6739/21

Decreto di fissazione dell'udienza preliminare - art. 418 c.p.p. - Il Giudice dott. Pasquale D'Angelo Letta la richiesta di rinvio a giudizio depositata dal Pubblico Ministero in data 5.11.2021 nei confronti di: MEZZARANO Salvatore +107 PERSONE OFFESE: come da richiesta di rinvio a giudizio. In ordine ai seguenti reati: come da richiesta di rinvio a giudizio HA FISSATO il procedimento all'udienza preliminare del giorno 15.12.2021, ore 9:30 e ss., presso l'Aula Bunker della Casa Circondariale di Santa Maria C.V.

Manda alla cancelleria per quanto di competenza.

S. Maria C.V., 11 novembre 2021

Il Giudice dott. Pasquale D'Angelo

Le persone interessate, in quanto persone offese dal reato, possono prendere visione di copia integrale del decreto, consultando il sito internet del Ministero della Giustizia, direttamente al seguente link: http://www.giustizia.it/giustizia/it/mg_6_14.wp; oppure all'indirizzo www.giustizia.it, cliccando sulla barra in alto a destra "news on line" ed entrando nella finestra "Avvisi e Notifiche" posta in basso a destra della relativa pagina; o, ancora, presso la Casa Comunale di S. Maria C.V.

Il giudice
dott. Pasquale D'Angelo

TX21ABA12432 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CATANIA*Notifica per pubblici proclami*

Notifica autorizzata dal Tribunale di Catania con decreto di fissazione udienza n. cronol. 31677/2021 del 22/11/2021 nel procedimento R.G. n. 5490/2021 promosso da Armenia Fabio c/ Ministero dell'Istruzione e USP di Catania e contro tutti gli altri soggetti controinteressati individuati come tutti coloro che sono inseriti, quale personale Ata, nelle medesime graduatorie di parte ricorrente, che verrebbero pregiudicati dall'accoglimento del presente ricorso.

Avviso pubblicazione testo integrale ricorso sul sito internet del Miur al link <https://www.miur.gov.it/web/guest/-/notificazione-per-pubblici-proclami-1499>

avv. Paolo Zinzi

TX21ABA12435 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ISERNIA*Notifica per pubblici proclami*

Notifica autorizzata dal Tribunale di Isernia con decreto di fissazione udienza n. cronol. 1931/2021 del 16/11/2021 nel procedimento R.G. n. 405/2021 promosso da Di Meo Davide c/ Ministero dell'Istruzione e USP di Isernia e contro i docenti iscritti nella II° e III° fascia per sentire accertare il diritto del ricorrente ad essere inserito nella II Fascia delle graduatorie di istituto per le classi di concorso A001, A002, A008, A016, A017, A037, A060, valide per gli aa.ss. 2020-2022.

Avviso pubblicazione testo integrale ricorso sul sito internet del Miur al link

<https://www.miur.gov.it/web/guest/-/notificazione-per-pubblici-proclami-1409>

avv. Paolo Zinzi

TX21ABA12436 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO***Eredità giacente di Pepi Beatrice*

Con decreto emesso in data 12 novembre 2021 il giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Pepi Beatrice, nato a Napoli il 28 febbraio 1938 residente in vita in Torino e deceduto in Torino l'8 agosto 2020 - 28973/2021. Curatore è stato nominato avv. Labis Emanuele con studio in Torino - via Principi d'Acaja, 44.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
avv. Labis Emanuele

TU21ABH12319 (A pagamento).

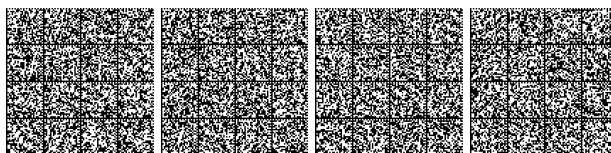
TRIBUNALE DI PESARO*Eredità giacente di Galante Gennaro*

Il Tribunale di Pesaro con decreto del 3/11/2021 ha dichiarato giacente l'eredità di Galante Gennaro, nato il 19/02/1941 a Sturmo (AV) e deceduto in Fossombrone il 16/08/2021 e nominato curatore Avv. Carla Conti, con studio in Fano (PU) Via Dè da Carignano, 7.

Fano, 25.11.2021

Il curatore
avv. Carla Conti

TX21ABH12395 (A pagamento).



TRIBUNALE DI PATTI*Nomina curatore eredità giacente di Gugliotta Antonino*

Il Tribunale di Patti, in persona del Giudice Dr.ssa Rossella Busacca con decreto del 18/11/2021, ha dichiarato giacente l'eredità di Gugliotta Antonino, nato a Naso il 16/06/1944 e deceduto in Naso in data 05/06/2021, nominando curatore l'avv. Carmela Barbiera con studio in Patti Via L. D'Amico n.8.

L'avv. Carmela Barbiera invita i creditori e aventi diritto di Gugliotta Antonino a far pervenire ad esso curatore le dichiarazioni di credito entro e non oltre un mese dalla pubblicazione del presente avviso.

Patti, 24/11/2021

Il curatore
avv. Carmela Barbiera

TX21ABH12396 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CATANIA*Nomina curatore eredità giacente di D'Agata Margherita -
Procedura n. 319/2021 V.G.*

Il Giudice Dott.ssa Sabatino del Tribunale di Catania - III Sezione Civile, con decreto del 02.09.2021, ha dichiarato aperta l'eredità giacente di D'Agata Margherita nata a Catania il 20.06.1974 e deceduto in Catania il 24.06.2012, ed ha nominato curatore l'Avv. Maria Grazia Di Bella con studio in Catania (CT), via Rabbordone n. 20.

avv. Maria Grazia Di Bella

TX21ABH12407 (A pagamento).

TRIBUNALE DI GENOVA*Nomina curatore eredità giacente di Baroni Corrado*

Il Tribunale di Genova con decreto 7/10/2021 r.g. 7911/2021 ha dichiarato giacente l'eredità relitta da BARONI CORRADO nato il 24/05/1959 a Genova ed ivi deceduto il 24/11/2020, nominando curatore il Dott. Paolo Botta con studio in Genova Piazza Verdi 6/9.

Genova, 25/11/2021

Il curatore
dott. Paolo Botta

TX21ABH12408 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ROVIGO*Nomina curatore eredità giacente Baldin Fernanda - R.G.
V.G. n. 689/2021*

Il Giudice del Tribunale di Rovigo, dott.ssa Federica Abiuso, con decreto del 07.07.2021 ha dichiarato giacente l'eredità di Baldin Fernanda, nata a Castelbaldo (PD) il 20.09.1932 e deceduta a Casale di Scodosia (PD) il 22.10.2020, presso l'ultimo domicilio in via dei Placco n. 69/C, nominando curatore dell'eredità giacente l'Avv. Lisa Guerra del Foro di Rovigo, con studio in Rovigo, via Silvestri n.89.

Rovigo, 24.11.2021

Il curatore
avv. Lisa Guerra

TX21ABH12417 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI CATANIA*Eredità giacente di Giovanni Aiello*

Nel procedimento R.G.V. 1408/2021 il Tribunale di Catania ha dichiarato giacente l'eredità di Giovanni Aiello, nato a Catania il 04.02.1940, deceduto a Catania il 28.02.2007 nominando curatore l'avv. Valentina Aldisio (pec: valentina.aldisio@pec.ordineavvocaticatania.it).

Il curatore
avv. Valentina Aldisio

TX21ABH12438 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ**TRIBUNALE DI CATANIA***Riconoscimento di proprietà - Usucapione speciale -
R.G. n. 11547/2021*

Con ricorso ex art. 3 L. 346/76 SPARTA' ANTONINO, nato a Randazzo il 06/01/1950, ha richiesto al Tribunale di Catania il riconoscimento della piena proprietà per usucapione speciale dei seguenti terreni siti in agro di Randazzo distinti al NCT al foglio 20, particelle 34, 46, 76, 80, 104 intestati a Dalvit Carlo Alberto nato a Catania il 30/11/1947. Con provvedimento del 19/11/2021 il Giudice Dott. Salvatore Gentile ha disposto che ricorso e decreto venissero affissi agli albi del Tribunale di Catania e del Comune di Randazzo e che venissero pubblicati per estratto



sulla GURI. Avverso il decreto del Tribunale chiunque ne abbia interesse può proporre opposizione entro 90 gg. dalla scadenza del termine di affissione del ricorso e del decreto agli albi del Tribunale di Catania e del Comune di Randazzo.

avv. Antonino Guidotto

TX21ABM12400 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BARI

Riconoscimento di proprietà - R.G. n. 10230/2020

Il Tribunale di Bari con provvedimento del 18/10/2021 ha dichiarato Minenna Gaetano (MNNGTN60P03A893O) nato a Bitonto il 03.09.1960 proprietario del fondo rustico sito nel comune di Bitonto in nct foglio 123 p.la 264. Disposta pubblicità del decreto di trasferimento di proprietà per estratto e per una sola volta sulla Gazzetta Ufficiale

avv. Giuseppe Attolico

TX21ABM12411 (A pagamento).

RICHIESTE E DICHIARAZIONI DI ASSENZA E DI MORTE PRESUNTA

(2ª pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 137).

TRIBUNALE DI NUORO Sezione civile

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta
di Deiana Gianfranco*

Deiana Antonello Pasquale, nato a Nuoro il 02/04/1961, Deiana Giuseppe, nato a Nuoro il 21/10/1966 e Deiana Rossana, nata a Nuoro il 06/02/1974, hanno proposto al Tribunale di Nuoro ricorso R.G. 957/2021 per la dichiarazione di morte presunta di Deiana Gianfranco fu Salvatore Giuseppe Francesco, nato a Nuoro il 24/10/1964 e scomparso da Nuoro da circa 21 anni senza ulteriori notizie. Il giudice ha disposto con ordinanza 13 ottobre 2021 la pubblicazione della domanda con invito a chiunque abbia notizie dello scomparso, di farle pervenire al Tribunale entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

Avv. Alessandro Luche

Deiana Antonello Pasquale

TX21ABR12138 (A pagamento).

PIANI DI RIPARTO E DEPOSITO BILANCI FINALI DI LIQUIDAZIONE

TERRE DI MEZZO - SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE SIGLABILE T. DI M. S.C.S.

in liquidazione coatta amministrativa

L.C.A. 29/01/2018 - D.M. 111/2018

Sede: via XX settembre, 126 - Asti

Registro delle imprese: Asti

R.E.A.: AT - 114098

Codice Fiscale: 09684410013

Partita IVA: 09684410013

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

Visto il protocollo del Ministero dello Sviluppo Economico n. U.0343696.03-11-2021 del 3 novembre 2021, si comunica che, in data 11 novembre 2021, e' stato depositato presso il Tribunale di Asti il Bilancio Finale di Liquidazione correlato dal conto della gestione e dal piano di riparto. Gli interessati, entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso, potranno proporre con ricorso al Tribunale le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
rag. Alberto Bianco

TX21ABS12398 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

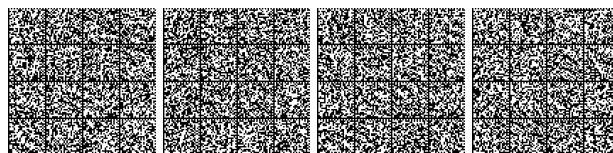
ESPROPRI

ITALFERR S.P.A.

Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane

Ordinanza di pagamento d'indennità di esproprio - Prot. n. 186/2021 in data 04/11/2021 - (art. 28 D.P.R. 327/2001 e s.m.i.) - Linea AV/AC Milano - Verona - Lotto funzionale Brescia Est - Verona - CUP F81H91000000008

Il Direttore Operativo Infrastrutture Territoriale di Verona - Dirigente dell'Ufficio Territoriale per le Espropriazioni della Rete Ferroviaria Italiana SpA con proprio Provvedimento n. 186/2021 in data 04/11/2021, ai sensi dell'art. 28 del DPR 327/01 e s.m.i. ha autorizzato il pagamento dell'indennità di espropriazione pari a € 492.776,00 (euro Quattrocento novantadue milasettecentosettantasei/00) depositata presso il Ministero dell'Economia e delle Finanze - Ragioneria Territoriale dello Stato di Venezia a seguito dell'emissione della comunicazione di avvenuta apertura e costituzione di deposito definitivo al nr. Nazionale 1358496, nr. Provinciale 913099 del 22/02/2021 a favore della Ditta: BALLARINI ANDREA nato a Desenzano D.G. il 29/10/1974 (c.f. BLLNDR74R29D284Z) nudo proprietario 1/1 - BALLA-



RINI DANIELA nata a Peschiera D.G. il 17/09/1969 (c.f. BLLDNL69P57G489M) usufruttuaria generale, proprietaria dei beni distinti al catasto terreni del Comune di CASTELNUOVO D.G. al foglio 31 mappali nn.436 – 437 (ex 395).

Il sopraindicato Provvedimento è pubblicato per estratto in ottemperanza a quanto contenuto nella circolare del MEF prot. DCST 16438 del 28/02/2021.

Chiunque abbia interesse potrà far pervenire la propria opposizione, entro 30 giorni a decorrere dalla data di pubblicazione del presente avviso, mediante raccomandata A.R. indirizzata ad Italferr S.p.A. – S.O. Permessualistica, Espropri e Subappalti – Settore Nord – Via Scarsellini n.14 - 20161 Milano o in alternativa all'indirizzo di posta elettronica certificata espropri.italferr@legalmail.it

Milano 08/11/2021

Il responsabile del procedimento
Rosaria Ferro

TX21ADC12440 (A pagamento).

ITALFERR S.P.A.

Gruppo Ferrovie dello Stato Italiane

Ordinanza di pagamento d'indennità di esproprio - Prot. n. 189/2021 in data 08/11/2021 - (art. 28 D.P.R. 327/2001 e s.m.i.) - Linea AV/AC Milano - Verona - Lotto funzionale Brescia Est - Verona - CUP F81H91000000008

Il Direttore Operativo Infrastrutture Territoriale di Verona - Dirigente dell'Ufficio Territoriale per le Espropriazioni della Rete Ferroviaria Italiana SpA con proprio Provvedimento n. 189/2021 in data 08/11/2021, ai sensi dell'art. 28 del DPR 327/01 e s.m.i. ha autorizzato il pagamento dell'indennità di espropriazione pari a € 282.385,75 (euro Duecentoottantadue milatrecentoottantacinque/75) depositata presso il Ministero dell'Economia e delle Finanze - Ragioneria Territoriale dello Stato di Venezia a seguito dell'emissione della comunicazione di avvenuta apertura e costituzione di deposito definitivo al nr. Nazionale 1344566, nr. Provinciale 911829 del 19/11/2019 a favore della Ditta: BONAFINI GIANLUIGI (c.f. BNFGGL69T22I821M), nato a Sommacampagna il 22/12/1969 proprietario dei beni distinti al catasto terreni del Comune di SOMMACAMPAGNA al foglio 4 – mappali n.250-251-254-351-353-373-50-51.

Il sopraindicato Provvedimento è pubblicato per estratto in ottemperanza a quanto contenuto nella circolare del MEF prot. DCST 16438 del 28/02/2021.

Chiunque abbia interesse potrà far pervenire la propria opposizione, entro 30 giorni a decorrere dalla data di pubblicazione del presente avviso, mediante raccomandata A.R. indirizzata ad Italferr S.p.A. – S.O. Permessualistica, Espropri e Subappalti – Settore Nord – Via Scarsellini n.14 - 20161 Milano o in alternativa all'indirizzo di posta elettronica certificata espropri.italferr@legalmail.it

Milano 08/11/2021

Il responsabile del procedimento
Rosaria Ferro

TX21ADC12441 (A pagamento).

SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI

BAXTER S.P.A.

Sede legale: via del Serafico, 89 - Roma

Capitale sociale: € 7.000.000,00 i.v.

Codice Fiscale: 00492340583

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

Codice pratica N1B/2021/1350

Specialità Medicinale: FREAMINE III AIC Nr 022748038-089-091-103,

Tipologia Variazione: IB, tipologia C.I.z

Modifica apportata Aggiornamento delle Etichette all'ultimo QRD template

È autorizzata, pertanto, la modifica 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.

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.

Un procuratore
dott.ssa Guida Carfagnini

TX21ADD12275 (A pagamento).

ABIOGEN PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Meucci, 36 - Ospedaletto (PI)

Codice Fiscale: 05200381001

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

Codice Pratica: N1B/2021/1329

Specialità medicinale: ACETAMOL 25 mg/ml sciroppo

Confezione e numero AIC: 25 mg/ml Prima Infanzia sciroppo - AIC n. 023475092

Titolare AIC: Abiogen Pharma S.p.A.

Tipologia variazione: grouping di 2 var tipo IB

Tipo di Modifica: Modifica della durata di conservazione o delle condizioni di magazzinaggio del prodotto finito.



Modifica Apportata: estensione (da 18 a 24 mesi) del periodo di validità del medicinale così come confezionato per la vendita e inserimento della condizione di conservazione (temperatura inferiore a 25° C) in accordo alla linea guida CPMP/QWP/609/96/Rev 2.

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 6.3 e 6.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e dell'etichettatura) relativamente alla confezione sopra elencata 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. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*, 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
dott. Massimo Di Martino

TX21ADD12339 (A pagamento).

KARO PHARMA AB

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

Titolare A.I.C.: Karo Pharma AB., BOX 16184, 103 24 – Stoccolma (Svezia).

Specialità Medicinale: SEREKIS

N. A.I.C.: 036427021 e 036427019

Codice pratica: C1A/2021/2718

Numero di Procedura Europea: DE/H/0225/001/IA/043, tipo IAN, cat. B.II.b.2.c.1

Descrizione variazione: modifica del sito di rilascio del prodotto Serekis, da 'Leo Pharma Manufacturing Italy S.r.l., Segrate (MI) – Italy' a 'Istituto de Angeli S.r.l., Reggello (FI) – Italy'.

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 alle confezioni sopra elencate.

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

Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, le modifiche devono essere apportate anche al Foglio Illustrativo e all'etichettatura.

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

Italiana, che non riportino le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. 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. Salvatore Cananzi

TX21ADD12381 (A pagamento).

ITALFARMACO S.P.A.

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

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

Codice pratica: C1B/2021/2041

N. di Procedura Europea: IT/H/0308/001/IB/016

Specialità medicinale: TEGLOTIK

Codice A.I.C.: AIC n. 042018010 – 042018022 – 042018034

Titolare A.I.C.: Italfarmaco S.p.A.

Tipologia variazione: Tipo IB n. C.I.z



Modifica apportata: - Aggiornamento degli stampati in linea con le modifiche proposte da RMS e CMS durante la RUP.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.8 – 6.1 e 6.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

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

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

Il direttore affari regolatori
dott. Mario Mangrella

TX21ADD12412 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACOLOGICO MILANESE S.R.L.

Sede sociale: via Monterosso, 273 - Caronno P. (VA)

Comunicazione di notifica regolare

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° N1B/2020/864

Medicinale: FUROSEMIDE L.F.M.

Codice farmaco: 030210 – 013, 025

Titolare AIC: Laboratorio Farmacologico Milanese S.r.l.

Tipologia variazioni oggetto della modifica: C.I.2.a (*7)

Modifica apportata: Allineamento degli stampati a quelli del prodotto di riferimento LASIX, e aggiornamento alla versione più recente del QRD Template. Modifiche editoriali minori.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.3, 6.2, 6.5, 8, 10 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

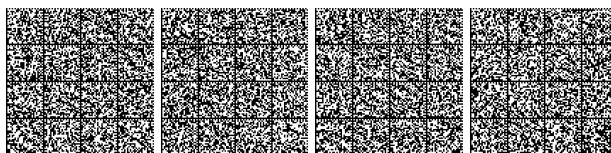
Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale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

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

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

Il legale rappresentante
dott. Davide Businelli

TX21ADD12413 (A pagamento).



TECNIGEN S.R.L.

via Galileo Galilei n. 40 - 20092 Cinisello Balsamo (MI)
Codice Fiscale: 08327600964

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

Tipo di modifica: Modifica stampati.

Codice Pratica n° C1A/2021/1823.

Medicinale: LEVETIRACETAM TECNIGEN.

Codice farmaco: 042137024, 042137051, 042137063. Titolare AIC: TECNIGEN srl.

Procedura Europea n° IT/H/0424/002;004-005/IA/010G.

Tipologia variazione oggetto della modifica: 2 x tipo IAin C.I.3.a.

Modifica apportata: Modifica stampati di gruppo a seguito dell'implementazione del PRAC PSUR(s) Assessment Report (Decisione della Commissione C(2016) 7456 del 14.11.2016 e PSUR(s) PRAC Assessment Report (Decisione della Commissione C(2019) 7364 del 08.10.2019). In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011 e s.m.i., relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, verificata la documentazione a supporto, la pratica è risultata regolare. E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'azienda titolare dell'AIC. A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, il Titolare dell'A.I.C. 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 *G.U.* della Repubblica italiana, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *G.U.* 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 *G.U.* 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.

Tipo di modifica: Modifica stampati.

Codice Pratica n° N1A/2020/1340.

Medicinale: AMOXICILLINA TECNIGEN.

Codice farmaco: 032892010. Titolare AIC: TECNIGEN srl.

Tipologia variazione oggetto della modifica: tipo IAin C.I.z.

Modifica apportata: Modifica stampati a seguito dell'implementazione del PRAC adottate nel meeting del 3-6 luglio 2017 (EPITT 18802). In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011 e s.m.i., relativa all'attuazione del

comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, verificata la documentazione a supporto, la pratica è risultata regolare. E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'azienda titolare dell'AIC. A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, il Titolare dell'A.I.C. 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 *G.U.* della Repubblica italiana, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *G.U.* 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 *G.U.* 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.

Tipo di modifica: Modifica stampati.

Codice Pratica n° C1B/2021/286.

Medicinale: EZETIMIBE TECNIGEN.

Codice farmaco: 045963 (tutte le confezioni autorizzate). Titolare AIC: TECNIGEN srl.

Procedura europea n° PT/H/1836/001/IB/002.

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

Modifica apportata: modifica stampati in accordo a quanto previsto nella linea guida sugli eccipienti. In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011 e s.m.i., relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, verificata la documentazione a supporto, la pratica è risultata regolare. E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'azienda titolare dell'AIC. A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, il Titolare dell'A.I.C. 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 *G.U.* della Repubblica italiana, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *G.U.* 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 *G.U.* 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.

Tipo di modifica: Modifica stampati.

Codice Pratica n° C1B/2020/2305.

Medicinale: IRBESARTAN TECNIGEN.

Codice farmaco: 041139 (tutte le confezioni autorizzate).

Titolare AIC: TECNIGEN srl.

Procedura europea n° PT/H/0299/001-003/IB/014.

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

Modifica apportata: modifica stampati in accordo a quanto previsto nella linea guida sugli eccipienti. In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011 e s.m.i., relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, verificata la documentazione a supporto, la pratica è risultata regolare. E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafo 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'azienda titolare dell'AIC. A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, il Titolare dell'A.I.C. 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 *G.U.* della Repubblica italiana, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *G.U.* 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 *G.U.* 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.

Tipo di modifica: Modifica stampati.

Codice Pratica n° C1B/2020/3326.

Medicinale: ROSUVASTATINA TECNIGEN.

Codice farmaco: 045029 (tutte le confezioni autorizzate).

Titolare AIC: TECNIGEN srl.

Procedura europea n° PT/H/1710/001-003/IB/001/G.

Tipologia variazione oggetto della modifica: tipo IAin, C.I.3.a + tipo IB, C.I.3.z.

Modifica apportata: modifica stampati di gruppo in accordo a quanto previsto nella linea guida sugli eccipienti. In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011 e s.m.i., relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, verificata la documentazione a supporto, la pratica è risultata regolare. E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.5, 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. A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della

Repubblica italiana della variazione, il Titolare dell'A.I.C. 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 *G.U.* della Repubblica italiana, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *G.U.* 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 *G.U.* 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.

Tipo di modifica: Modifica stampati.

Codice Pratica n° C1B/2021/76.

Medicinale: PREGABALIN TECNIGEN.

Codice farmaco: 043719 (tutte le confezioni autorizzate).

Titolare AIC: TECNIGEN srl.

Procedura Europea n° PT/H/1292/001-003/005/IB/10.

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

Modifica apportata: modifica stampati in accordo alla conclusione di una procedura relativa alla valutazione di PSUR o PASS (PSUSA/00002511/202001). In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011 e s.m.i., relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, verificata la documentazione a supporto, la pratica è risultata regolare. E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata all'azienda titolare dell'AIC. A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, il Titolare dell'A.I.C. 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 *G.U.* della Repubblica italiana, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *G.U.* 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 *G.U.* della Repubblica italiana della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il legale rappresentante
Carles Alfons Irurita Ros

TX21ADD12414 (A pagamento).



XELLIA PHARMACEUTICALS APS

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

Ai sensi della Determina AIFA del 19 luglio 2021 si informa dell'avvenuta approvazione delle seguenti modifiche apportate in accordo al Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i.

Titolare A.I.C.:

Xellia Pharmaceuticals ApS -Dalslandsgade 11 - 2300 Copenhagen S - Danimarca.

Specialità medicinale: MICAFUNGINA XELLIA

A.I.C. n. 047135 tutte le confezioni

Codice Pratica: N° C1B/2020/3310

N. di Procedura Europea: DK/H/2976/001-002/IB/003

Variazione Tipo IB

Tipologia variazione oggetto della modifica: B.II.b.1.a

Modifica apportata: Sostituzione di un sito di confezionamento secondario. Sharp Corporation viene sostituito con Carton Service Incorporation, DBA Pharma Packaging Solutions.

A.I.C. n. 047135 tutte le confezioni

Codice pratica: N° C1A/2020/3390

N. di Procedura Europea: DK/H/2976/001-002/IA/004

Variazione Tipo IA

Tipologia variazione oggetto della modifica: A.5.b

Modifica apportata: modifica del nome del fabbricante del prodotto finito, escluso il rilascio dei lotti, da Xellia Pharmaceuticals USA LLC a Sagent Pharmaceuticals, Inc.

A.I.C. n. 047135 tutte le confezioni

Codice pratica: N° C1B/2021/1486

DK/H/2976/001-002/IB/006

Variazione Tipo IB

Tipologia variazione oggetto della modifica: B.II.f.1.b.1

Modifica apportata: Estensione della durata di conservazione del prodotto finito, così come confezionato per la vendita (sulla base di dati in tempo reale). Da 24 mesi a 36 mesi.

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.

Un procuratore
dott. Roberto Intrigila

TX21ADD12416 (A pagamento).

DOMPÉ FARMACEUTICI S.P.A.

Sede legale: via San Martino, 12 - 20122 Milano

Codice Fiscale: 00791570153

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

Titolare AIC: Dompé farmaceutici S.p.A.

Medicinale: FLUIFORT FEBBRE E DOLORE

Codice pratica: N1A/2021/1486

Numeri AIC e confezioni: 041299 (tutte le confezioni)

Tipologia variazione oggetto della modifica: grouping di variazioni di Tipo IA: B.II.d.2.a per notificare una modifica minore nella procedura del Dissolution Test: cambio nella formula di calcolo; A.7 per eliminare il sito di confezionamento secondario Silvano Chiapparoli Logistica S.p.A.

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

Un procuratore
Giuseppina Vicaretti

TX21ADD12418 (A pagamento).

ALMUS S.R.L.

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

Partita IVA: 01575150998

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

Specialità Medicinale: AMLODIPINA ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 5 mg e 10 mg compresse - AIC n. 039389, tutte le confezioni autorizzate.

Codice pratica n. C1A/2021/2598.

Procedura n. IT/H/0265/001-002/IA/018/G.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.: Grouping of Variations di una variazione tipo IA n. B.III.1.a).2 e una variazione tipo IA n. A.7 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato da parte di un produttore del principio attivo già approvato (Holder Cipla Limited, CoS n. R1-CEP 2015-140-Rev 00) ed Eliminazione di un produttore del principio attivo (Mylan Laboratories Limited).

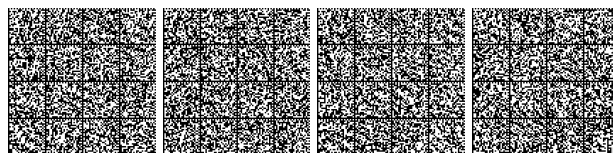
Specialità Medicinale: ATORVASTATINA ALMUS PHARMA

Confezioni e Numeri AIC: 10 mg, 20 mg, 40 mg e 80 mg compresse rivestite con film - AIC n. 045614, tutte le confezioni autorizzate.

Codice pratica n. C1A/2021/2790.

Procedura n. ES/H/0438/001-004/IA/022/G.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.: Grouping of Variations di una variazione tipo IA in n. A.1 e due variazioni tipo IA n. B.II.b.2.a) Modi-



fica della ragione sociale e dell'indirizzo del titolare AIC nel CMS Spagna, Sostituzione del sito responsabile per il controllo del prodotto finito (controlli microbiologici) da: Laboratorio Echevarne, S.A., C/Provença 312, Baixos, 08037 Barcelona, Spagna a: Laboratorio Echevarne, S.A., Avenida Can Bellet 61-65, Sant Cugat del Valles, 08174 Barcelona, Spagna, e Aggiunta del sito responsabile per il controllo del prodotto finito (controlli chimico/fisici) Laboratorio Echevarne, S.A., Avenida Can Bellet 61-65, Sant Cugat del Valles, 08174 Barcelona, Spagna.

Specialità Medicinale: PAROXETINA ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 20 mg compresse rivestite con film - AIC n. 038932, tutte le confezioni autorizzate.

Codice pratica n. C1A/2021/2599.

Procedura n. ES/H/0170/001/IA/016/G.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.: Grouping of Variations di una variazione tipo IA in n. A.1 e una variazione tipo IA in n. A.5.a) Modifica della ragione sociale e dell'indirizzo del titolare AIC nel CMS Spagna e Modifica dell'indirizzo del sito responsabile per le fasi di produzione del bulk del prodotto finito, confezionamento primario e secondario, controllo e rilascio dei lotti Actavis LTD. da: BLB016 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 3000, Malta a: BLB015-016 Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN 3000, Malta.

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

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

Un procuratore
Cinzia Poggi

TX21ADD12419 (A pagamento).

B. BRAUN MELSUNGEN AG

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

Titolare A.I.C.: B. Braun Melsungen AG

Medicinale: IBUPROFENE B. BRAUN

AIC 045126 - tutte le confezioni

Codice pratica: C1B/2019/3163

Procedura: ES/H/0390/001/IB/004

Data di fine procedura europea: 19-03-2020

Titolare A.I.C.: B. Braun Melsungen AG.

Medicinale: IBUPROFENE B. BRAUN MELSUNGEN

AIC 045125- tutte le confezioni

Codice pratica: C1B/2019/3165

Procedura: ES/H/0392/001/IB/004

Data di fine procedura europea: 23-04-2020

Tipologia variazioni: Tipo IB C.I.z – Modifica degli stampati per recepimento della raccomandazione del PRAC sui segnali EMA/PRAC/474667/2019, EPITT n. 19409;

modifiche stampati per adattare le informazioni relative agli eccipienti con le nuove linee guida sugli eccipienti e altre modifiche minori.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.2, 4.4, 4.5, 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 pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente variazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

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

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

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

Un procuratore
Lidia Perri

TX21ADD12420 (A pagamento).



**ORPHA-DEVEL HANDELS
UND VERTRIEBS GMBH**

Sede legale: Wintergasse 85/1B, A-3002 Purkersdorf,
Austria

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

Titolare: Orpha-Devel Handels und Vertriebs GmbH.

Specialità medicinale: TRESUVI

Confezioni e numeri di A.I.C.:

"1mg/ml soluzione per infusione" 1 flaconcino in vetro da
10 ml A.I.C. n. 049207018

"2,5 mg/ml soluzione per infusione" 1 flaconcino in vetro
da 10 ml A.I.C. n. 049207020

"5 mg/ml soluzione per infusione" 1 flaconcino in vetro da
10 ml A.I.C. n. 049207032

"10 mg/ml soluzione per infusione" 1 flaconcino in vetro
da 10 ml A.I.C. n. 049207044

Codice pratica n. C1A/2021/2586, procedura europea n.
AT/H/1058/001-004/IA/002

Tipo di modifica: variazione IA n. B.II.b.2.c.1 sostituzione
del sito di rilascio lotti del prodotto finito Amomed Pharma
GmbH, Storchengasse 1, 1150 Vienna, Austria con il sito
AOP Orphan Pharmaceuticals GmbH, Leopold-Ungar-Platz
2, 1190 Vienna, Austria

I lotti già prodotti 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*.

Il procuratore
dott.ssa Daniela Contini

TX21ADD12421 (A pagamento).

VIATRIS PHARMA S.R.L.

Sede legale: via Vittor Pisani, 20 – 20124 Milano

Capitale sociale: € 10.000.000,00

Codice Fiscale: 03009550595

Partita IVA: 03009550595

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

Titolare AIC: Viatris Pharma S.r.l.

Codice Pratica: N1A/2021/1400.

Medicinale: XANAX (alprazolam)

Confezioni e numeri di AIC:

0,5 mg compresse a rilascio prolungato AIC n. 025980133-
145-158-160-172,

1 mg compresse a rilascio prolungato AIC n. 025980184-
196-208-210-222-234-246,

2 mg compresse a rilascio prolungato AIC n. 025980259-
261-273-285-297,

e 3 mg compresse a rilascio prolungato AIC n. 025980309-
311-323-335-347,

Tipo di modifica: Variazioni di tipo IA:

n. 1 Variazione tipo IA A.5.b – Modifica dell'indirizzo del
produttore del prodotto finito registrato Sanico NV da Sanico
N.V. Veedijk 59, Industriezone 4, 2300 Turnhout, Belgium
Belgium a Sanico N.V. Veedijk 59, 2300 Turnhout, Belgium.

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
dott.ssa Donatina Cipriano

TX21ADD12422 (A pagamento).

SANOFI S.R.L.

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

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

Codice Pratica: N1B/2021/1276

Medicinali e numero di A.I.C.:

BISOLVON TOSSE SEDATIVO 10,5 mg pastiglie gom-
mose

AIC n. 038593024

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

Modifica apportata: Var. Tipo IB B.III.1.a.2 Sottomissione
del Certificato di idoneità alla Farmacopea Europea aggior-
nato di un fabbricante già autorizzato per il seguente princi-
pio attivo: destrometorfano bromidrato.

Aggiornamento della revisione R1-CEP 1999-103-Rev 05
e rev 06 di un produttore autorizzato DIVI'S LABORATO-
RIES LIMITED per:

modifica amministrativa della denominazione dell'indi-
irizzo del sito di produzione, senza cambiamento/spostamento
del sito stesso e modifiche minori del processo di produzione
e dei metodi analitici.

I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta
Ufficiale* della variazione possono essere mantenuti in com-
mercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in
etichetta.

Un procuratore
Valeria Ferrari

TX21ADD12423 (A pagamento).



RATIOPHARM GMBH

Sede: Graf-Arco-Strasse, 3 - 89079 Ulm, Germania

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: LISINOPRIL RATIOPHARM

Codice farmaco: 037426 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: DE/H/0251/001-004/IB/062

Codice pratica: C1B/2021/2210

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

È autorizzata la modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate.

Medicinale: PERINDOPRIL TEVA GENERICS

Codice Farmaco: 037805 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: HU/H/0117/001-002/IA/054

Codice Pratica: C1A/2021/2613

Tipo di modifica: Tipo IAin - C.I.3.a - Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in accordo alla procedura PSUSA (PSUSA/00002354/202010).

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, e all'Etichettatura ove applicabile. 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 in *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

TX21ADD12424 (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: DOMPERIDONE TEVA

Codice farmaco: 035061 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: NL/H/0208/001/IB/030;
NL/H/0208/001/IB/032

Codice pratica: C1B/2019/3124; C1B/2021/2176

Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.3.z; Tipo IB - C.I.2.a - Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati per adeguamento al testo del Referral Art. 31 (EMA/H/A-31/1365); Aggiornamento degli stampati per allineamento al prodotto di riferimento, QRD template e modifiche editoriali.

Medicinale: LEVETIRACETAM TEVA ITALIA

Codice farmaco: 040432 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: NL/H/2194/001/IB/020;
NL/H/2194/001/IB/021

Codice Pratica: C1B/2021/568; C1B/2021/2213

Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.2.a; Tipo IB - C.I.2.a - Modifica apportata: modifica stampati a seguito di allineamento all'originator e modifiche editoriali minori.

Medicinale: PERINDOPRIL E AMPLODIPINA TEVA

Codice Farmaco: 042569 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: NL/H/2842/001-004/IB/027

Codice Pratica: C1B/2019/1352

Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.z - Modifica apportata: Aggiornamento delle Informazioni di Prodotto in linea con il rapporto CMDh EMA/ CMDh/ 708655/ 2018.

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

Medicinale: EVEROLIMUS TEVA

Codice farmaco: 044972 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: SE/H/1608/001-004/IB/001;
SE/H/1608/001-004/IB/006

Codice pratica: C1B/2020/601; C1B/2021/2135

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

Medicinale: SILDENAFIL TEVA ITALIA

Codice farmaco: 044673 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: DE/H/4461/001/IB/003

Codice pratica: C1B/2020/1811

Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.2.a - Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati in allineamento al prodotto di riferimento, linea guida sugli eccipienti e QRD Template.

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



A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione, il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, al Foglio Illustrativo, e all'Etichettatura ove applicabile. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella *Gazzetta Ufficiale*, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *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

TX21ADD12425 (A pagamento).

RATIOPHARM GMBH

Sede: Graf-Arco-Strasse, 3 - 89079 Ulm, Germania

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: ATENOLOLO RATIOPHARM
Codice Farmaco: 034052 (tutte le confezioni autorizzate)
Codice Pratica: N1A/2021/1251

Tipo di Modifica: Grouping di variazioni: 2 x Tipo IA - B.III.1.a.2 - Modifica apportata: Aggiornamento del CEP da parte di un produttore già approvato per la sostanza attiva (Rev 04 e Rev 05).

Medicinale: FLUOXETINA RATIOPHARM
Codice Farmaco: 034850 (tutte le confezioni autorizzate)
Procedura Europea: DE/H/1871/IA/023/G
Codice Pratica: C1A/2021/2488

Tipo di modifica: Grouping di variazioni: 3 x Tipo IA - 2 x B.III.1.a.2 + 1 x Tipo IA - A.7 - Modifica apportata: Aggiornamento del CEP di un produttore autorizzato della sostanza attiva; Eliminazione di un sito di produzione della sostanza attiva.

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

TX21ADD12426 (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: OCTREOTIDE TEVA
Codice farmaco: 047854 (tutte le confezioni autorizzate)
Procedura Europea: CZ/H/0801/IB/016/G;
CZ/H/0801/001-003/IA/017

Codice pratica: C1B/2021/1335; C1A/2021/2531

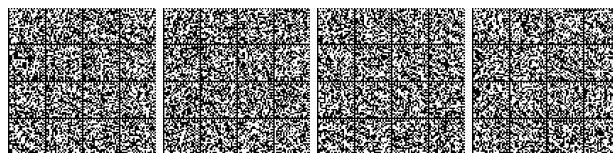
Tipo di modifica: Tipo IB C.I.2.a + Tipo IB C.I.3.z; Tipo IA C.I.z

Modifica apportata: Aggiornamento degli stampati in allineamento al prodotto di riferimento e allo PSUSA; Aggiornamento degli stampati in linea alla raccomandazione del PRAC (EMA/PRAC/380226/2021).

È autorizzata la modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette relativamente alle confezioni sopra elencate. A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione, il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate al RCP; entro e non oltre sei mesi dalla medesima data, al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. 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

TX21ADD12427 (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: TRIAZOLAM RATIOPHARM ITALIA

Codice farmaco: 036220 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica: N1B/2020/993

Tipo di modifica: Grouping di variazioni: 2 x Tipo IB – C.I.2.a – Modifica apportata: Aggiornamento stampati (RCP e Foglio Illustrativo) in linea con il prodotto di riferimento e adeguamento RCP, Foglio Illustrativo ed Etichetta esterna all'ultimo template del QRD.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, paragrafi corrispondenti del Foglio Illustrativo ed Etichetta esterna) 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. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX21ADD12428 (A pagamento).

KEDRION S.P.A.

Sede legale: Località Ai Conti - 55051 Castelvechio

Pascoli - Lucca

Codice Fiscale: 01779530466

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

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

Codice pratica: N1A/2021/1196

Specialità Medicinali: TETANUS GAMMA

(022488 tutte le confezioni autorizzate)

Tipologia di variazione: Grouping Tipo IA

B.I.b.2.a - Modifica del metodo analitico per la sostanza attiva o materiale di partenza/reagente/intermedio utilizzato nel processo di fabbricazione della sostanza attiva; B.II.d.2.a - Modifica del metodo analitico per il prodotto finito

Natura della variazione: Cambio del batch standard utilizzato nel test ELISA per la determinazione quantitativa degli anticorpi (IgG) contro la tossina tetanica sia nella sostanza attiva che nel prodotto finito di TETANUS GAMMA.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla

data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
dott.ssa Louise Pedreschi

TX21ADD12429 (A pagamento).

FARTO S.R.L.

Sede sociale: viale Guidoni, 97 - 50127 Firenze

Codice Fiscale: 06569640482

Comunicazione di notifica regolare del 15 luglio 2021

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

Codice pratica C1A/2021/2858

Procedura europea: IT/H/371/002/IA/022

Medicinale: FORUS

Codice farmaco: AIC 042190 (Tutte le confezioni autorizzate)

Tipologia variazione: C.I.z (IA)

Modifica apportata: aggiornamento del foglio illustrativo come da comunicazione AIFA prot. 119481 del 13-10-2021 relativa alle reazioni avverse "miopia acuta" e "glaucoma acuto ad angolo chiuso"

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di pubblicazione in GURI 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 GURI della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GURI della presente 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*.

Il legale rappresentante
Matteo Cioni

TX21ADD12433 (A pagamento).



RALPHARMA S.R.L.

Sede legale: via Visconti di Modrone 2 - 20122 Milano
Partita IVA: 09576800966

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

Medicinale: PRAMIPERAL

Numero A.I.C. e confezioni: 045920 in tutte le confezioni autorizzate

Codici pratica: N1B/2020/696

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

Modifica apportata: Aggiornamento RCP e FI in linea con la procedura EMEA/H/C/PSUSA/00002491/201904 ed in accordo al QRD template e conseguente aggiornamento del RMP.

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

Medicinale: RASARAL

Numero A.I.C. e confezioni: 043902 in tutte le confezioni autorizzate

Codici pratica: N1B/2019/1018 - N1B/2021/267

Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IB n. C.I.2.a e Tipo IB n. C.I.2.a.

Modifica apportata: Modifiche all' RCP e ai corrispondenti paragrafi del FI per adeguamento al medicinale di riferimento Azilect e contestuale adeguamento degli stampati al QRD template.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 5.3 e 8 dell'RCP e corrispondenti

paragrafi del FI) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente GU, all'RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente GU che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *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 FI aggiornato entro il medesimo termine.

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX21ADD12437 (A pagamento).

CONCESSIONI DI DERIVAZIONE DI ACQUE PUBBLICHE

PROVINCIA DI VITERBO

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

Passerotti Lorella il 29/01/2020 ha chiesto la concessione di l/s 1,4 di acqua da pozzo in comune di Carbognano località Pianitelli foglio 15 part 116 per uso irriguo

Il dirigente
avv. Francesca Manili

TX21ADF12406 (A pagamento).

CONCESSIONI DEMANIALI

AUTORITÀ DI SISTEMA PORTUALE DEL MAR LIGURE ORIENTALE

Richiesta di rinnovo di concessione demaniale marittima

Il responsabile del procedimento,

Vista l'istanza, assunta a prot. n. 27617 in data 11 novembre 2021, con la quale la Canottieri Velocior 1883 A.S.D. ha chiesto il rinnovo decennale della concessione demaniale marittima n. 108/2017, aggiornata con licenza suppletiva n. 81/2020, per mantenere compendio demaniale marittimo ad uso sportivo (canottaggio agonistico e dilettantistico) e sociale, comprendente rimessaggio imbarcazioni sportive e dei soci, in località Largo Fiorillo nel Comune della Spezia;

Visto l'art. 36 del C.d.N.;

Visto l'art. 18 del Reg. per l'esecuzione del C.d.N.

Invita

tutti coloro che potessero averne interesse, a presentare per iscritto all'Autorità di Sistema Portuale del Mar Ligure Orientale - porto di La Spezia - Ufficio demanio entro il 28 dicembre 2021 le osservazioni che ritenessero opportune, ovvero eventuali istanze concorrenti, con l'avvertenza che, trascorso il termine stabilito, non sarà accettato alcun reclamo e si darà ulteriore corso alla pratica inerente l'istanza presentata. Riservata, comunque, ogni diversa e/o ulteriore valutazione da parte dell'Ente in ordine alla medesima.

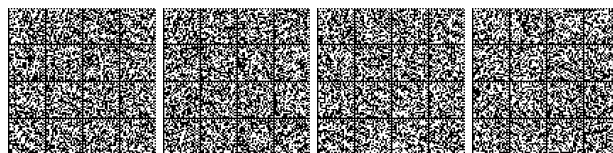
La suddetta istanza è depositata per la consultazione presso gli uffici del Dirigente del Demanio dell'Autorità di sistema portuale del Mar Ligure Orientale - porto di La Spezia.

Il presente avviso è pubblicato, all'albo pretorio del Comune della Spezia dal 22 novembre 2021 al 28 dicembre 2021, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana ed è visibile sul sito internet: <http://albo-pretorio.adspmarligureorientale.it/albopretorio/Main.do?MVPG=AmvRicercaAlbo>

La Spezia, 19 novembre 2021

Il dirigente
dott. Luca Perfetti

TU21ADG12298 (A pagamento).



**AUTORITÀ DI SISTEMA PORTUALE
DEL MAR LIGURE OCCIDENTALE***Concessione demaniale*

L'Autorità di Sistema Portuale del Mar Ligure Occidentale comunica che sono state presentate istanze volte al rilascio di concessioni demaniali marittime da regolare mediante licenza ubicate presso il comprensorio di competenza della Direzione Ufficio Territoriale di Savona.

Ai fini di cui all'art. 18 Reg. Cod. Nav. tali istanze risultano pubblicate presso l'Albo Pretorio dei Comuni di Albisola Marina, di Savona e Vado Ligure fino al 19/12/2021, nonché sul sito internet dell'Autorità di Sistema Portuale del Mar Ligure Occidentale (www.portsofgenoa.com).

Si invitano coloro che potessero avervi interesse a presentare per iscritto alla Direzione Ufficio Territoriale di Savona, entro il termine perentorio del 19/12/2021, quelle osservazioni che si ritenessero opportune a tutela dei loro eventuali diritti e/o formulare istanze concorrenti, come meglio indicato nell'avviso integrale. Dette istanze sono a disposizione presso la citata Direzione Ufficio Territoriale di Savona (Palazzina BIC, ex Omsav).

Riservata comunque ogni diversa e/o ulteriore valutazione da parte dell'Ente.

Il dirigente
Paolo Canavese

TX21ADG12409 (A pagamento).

LAURA ALESSANDRELLI, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2021-GU2-142) Roma, 2021 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



MODALITÀ PER LA VENDITA

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

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

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

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

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





GAZZETTA UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

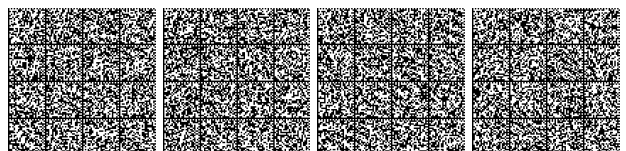
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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.





€ 2,04

