

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Martedì, 15 febbraio 2022

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

Altri annunci commerciali

CREDIT FACTOR S.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo 1° settembre 1993 n. 385 ("Testo Unico Bancario") nonché informativa ai sensi dell'articolo 14 del Regolamento UE n. 679/2016 ("GDPR") (TX22AAB1620) Pag. 1

DYRET SPV S.R.L.

DYNAMICA RETAIL S.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario"). Informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE 679/2016 (GDPR) e relativa normativa nazionale applicabile (TX22AAB1623) Pag. 5

PERSEVERANZA SPV S.R.L.

CREDIMI S.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario"). Informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento UE 679/2016 (GDPR) e relativa normativa nazionale applicabile (TX22AAB1625) Pag. 3

SPV PROJECT 1508 S.R.L.

GESCO S.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi e per gli effetti dell'art. 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130, come di volta in volta modificata (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") (TX22AAB1622) Pag. 1

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TRIBUNALE DI ANCONA

Notifica per pubblici proclami (TU22ABA1523). Pag. 8

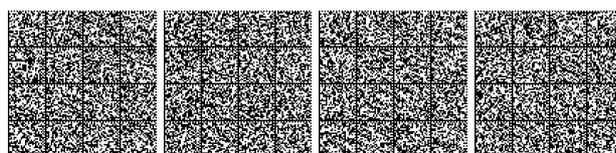
TRIBUNALE DI BERGAMO

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - Atto di citazione per usucapione e invito alla mediazione (TX22ABA1640) Pag. 7

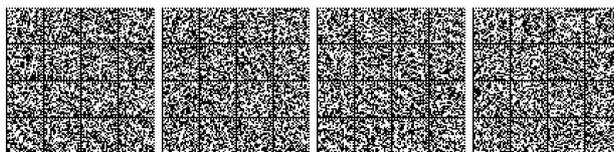
Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione e convocazione per la mediazione - R.G. 6997/2021 (TX22ABA1643) Pag. 7

TRIBUNALE DI CATANIA

Notifica per pubblici proclami (TX22ABA1641) Pag. 7



TRIBUNALE DI GENOVA <i>Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione (TX22ABA1664)</i>	Pag. 8	TRIBUNALE DI URBINO <i>Nomina curatore eredità giacente di Lidia Caliendi - Proc. n. 783/2021 R.G. (TX22ABH1639)</i>	Pag. 9
TRIBUNALE DI ROMA <i>Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione e convocazione per la mediazione obbligatoria (TX22ABA1637)</i>	Pag. 6	TRIBUNALE ORDINARIO DI CAGLIARI <i>Eredità giacente di Elena Pirari (TU22ABH1560)</i>	Pag. 10
TRIBUNALE DI VENEZIA <i>Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione e comunicazione primo incontro di mediazione (TX22ABA1638)</i>	Pag. 6	Riconoscimenti di proprietà	
Ammortamenti		TRIBUNALE DI BRINDISI <i>Riconoscimento di proprietà - Usucapione speciale (TU22ABM1564)</i>	Pag. 10
TRIBUNALE DI SANTA MARIA CAPUA VETERE Terza Sezione Civile <i>Ammortamento certificati azionari (TX22ABC1642)</i>	Pag. 8	TRIBUNALE DI TRANI <i>Riconoscimento di proprietà (TX22ABM1665)</i>	Pag. 10
Eredità		Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta	
TRIBUNALE DI ANCONA <i>Chiusura eredità giacente di Marcellini Serafino - Proc. n. 1969/2015 V.G. (TX22ABH1662)</i>	Pag. 9	TRIBUNALE DI NOVARA <i>Richieste di dichiarazione di morte presunta di Mandolini Flavio (TX22ABR1353)</i>	Pag. 11
TRIBUNALE DI CATANIA <i>Nomina curatore eredità giacente di Placido Portale (TX22ABH1661)</i>	Pag. 9	Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione	
TRIBUNALE DI CREMONA <i>Eredità giacente di Maurizio Nichetti - R.G. 1982/21 vol (TU22ABH1515)</i>	Pag. 10	SAN FRANCESCO SOC. COOP. PER AZIONI <i>Deposito atti finali di liquidazione (TX22ABS1636)</i>	Pag. 11
TRIBUNALE DI LATINA <i>Chiusura eredità giacente di Frascadore Ruggiero (TX22ABH1646)</i>	Pag. 9	SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE ONLUS IL GABBIANO <i>Deposito atti finali (TX22ABS1644)</i>	Pag. 11
TRIBUNALE DI LUCCA <i>Eredità giacente di Masi Cinzia - N. R.G. 3960/2021 (TX22ABH1663)</i>	Pag. 10	ALTRI ANNUNZI	
TRIBUNALE DI PERUGIA Sezione di Volontaria Giurisdizione <i>Nomina curatore eredità giacente di Corridori Giuliano - R.G. 8184/2021 V.G. (TX22ABH1621)</i>	Pag. 9	Varie	
TRIBUNALE DI ROMA Ottava Sezione Civile - Ufficio Successioni <i>Eredità giacente di Lorella Tomei (TX22ABH1647)</i>	Pag. 9	COMUNE DI REGGIO CALABRIA <i>Procedura di rilevazione dei debiti commerciali (TX22ADA1653)</i>	Pag. 11
TRIBUNALE DI ROMA <i>Chiusura eredità giacente di Orazi Remo - R.G. 13028/2020 (TV22ABH1549)</i>	Pag. 10	Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici	
TRIBUNALE DI TARANTO <i>Eredità giacente di Maria Vitale (TU22ABH1577)</i>	Pag. 10	DR. WILLMAR SCHWABE GMBH & CO. KG <i>Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento 1084/2003/CE e s.m.i. (TX22ADD1652)</i>	Pag. 19



EXELTIS HEALTHCARE S.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX22ADD1627) Pag. 13

FARMAKOPEA 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 n. 1234/2008/CE e s.m.i. (TX22ADD1654) Pag. 20

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 della Determina AIFA del 25/08/2011 (TX22ADD1655) Pag. 21

GENZYME EUROPE B.V.

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. (TX22ADD1624) Pag. 12

GRÜNENTHAL ITALIA 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) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX22ADD1660) 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. 219/2006 e s.m.i. (TX22ADD1650) Pag. 19

KONPHARMA 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 del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e s.m.i. (TX22ADD1651) Pag. 19

LABORATORI ALTER S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX22ADD1656) Pag. 20

MEDA PHARMA S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX22ADD1648) Pag. 17

NORGINE ITALIA 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) 712/2012 (TX22ADD1657) Pag. 21

NOVARTIS FARMA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX22ADD1628) Pag. 13

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. (TX22ADD1633) Pag. 15

Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale TOBRAL (TX22ADD1632) Pag. 15

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. (TX22ADD1629) Pag. 13

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. (TX22ADD1634) Pag. 16

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. (TX22ADD1631) Pag. 14

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. (TX22ADD1630) Pag. 14

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. (TX22ADD1626) Pag. 12

SO.SE.PHARM S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE (TX22ADD1649) Pag. 18

SOFAR S.P.A.

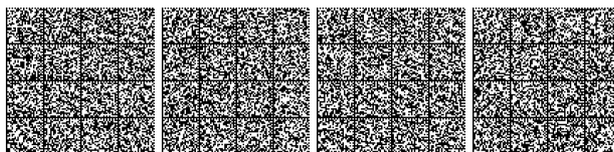
Estratto comunicazione notifica regolare 0014013-07/02/2022-AIFA-AIFA_PPA-P (TX22ADD1658) Pag. 22

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

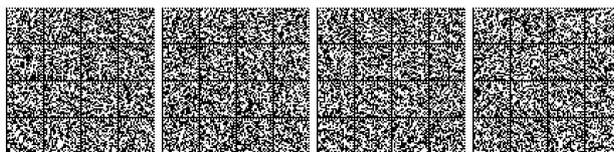
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento n. 1234/2008/CE e s.m. (TX22ADD1635) Pag. 16

Concessioni di derivazione di acque pubblicheCITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE
Dipartimento III - Servizio 2

Richiesta di concessione di derivazione di acqua da n.2 pozzi (TX22ADF1666) Pag. 22



Concessioni demaniali			
AUTORITÀ DI SISTEMA PORTUALE DEL MAR LIGURE OCCIDENTALE <i>Richiesta di concessioni demaniali marittime</i> (TX22ADG1659).....	Pag. 22	CONSIGLIO NOTARILE DI RAVENNA <i>Iscrizione a ruolo del dott. Andrea Pinto</i> (TX22ADN1645).....	Pag. 23
Consigli notarili			
CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI MESSINA, BARCELLONA P.G., PATTI E MI- STRETTA <i>Iscrizione al ruolo del notaio dott. Giovanni Criso- stomo Sciacca della Scala</i> (TU22ADN1563).....	Pag. 23	CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA <i>Iscrizione al ruolo del notaio dott. Alessandro Squil- laci</i> (TU22ADN1561).....	Pag. 23
		CONSIGLIO NOTARILE DI TERNI Distretti Riuniti di Terni, Spoleto e Orvieto <i>Trasferimento del notaio dott.ssa Roberta Carpen- tieri</i> (TU22ADN1562).....	Pag. 23



ANNUNZI COMMERCIALI

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

CREDIT FACTOR S.P.A.

Sede: via Venti Settembre, 30 - 00187 Roma

Punti di contatto:

Email: segreteria societaria@creditfactor.it -

Pec: investimenti.creditfactor@pec.it

Capitale sociale: € 3.419.000,00

Registro delle imprese: Roma 07128801003

R.E.A.: Roma 1012715

Codice Fiscale: 07128801003

Partita IVA: 07128801003

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo 1° settembre 1993 n. 385 ("Testo Unico Bancario") nonché informativa ai sensi dell'articolo 14 del Regolamento UE n.679/2016 ("GDPR")

Credit Factor S.p.A. (in seguito, il "Cessionario") comunica che in data 06/12/2021 ha concluso con E.On Energia S.p.A. (in seguito, il "Cedente") un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili in blocco (in seguito, il "Contratto di Cessione") ai sensi dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario. In virtù di tale contratto il Cedente ha ceduto, e il Cessionario ha acquistato, pro soluto, con effetto dal 06/12/2021, ai termini ed alle condizioni ivi specificate, ogni e qualsiasi credito (in seguito, i "Crediti") derivanti da contratti di fornitura di energia elettrica e gas naturale (in seguito, i "Contratti di Fornitura") che alla data del 31/10/2021 (la "Data di Efficacia Economica") soddisfacevano i seguenti criteri cumulativi:

1. crediti nei confronti di debitori privati, siano essi persone fisiche o persone giuridiche;

2. crediti originati da contratti di fornitura e somministrazione di energia elettrica e gas naturale nei confronti di persone fisiche o giuridiche, con domicilio nel territorio della Repubblica italiana;

3. crediti nei confronti di debitori rispetto ai quali il contratto di fornitura di energia elettrica e/o di gas è stato terminato prima del 30 NOVEMBRE 2021;

4. crediti nei confronti di debitori, che alla data del 31 OTTOBRE 2021, presentano un saldo debitorio (fatture insolite al netto delle note credito) per un importo complessivo non negativo e comunque non superiore ad € 500.000,00 (cinquecentomila/00 centesimi);

5. crediti nei confronti di debitori che presentano almeno una fattura emessa prima del 30 NOVEMBRE 2021.

L'elenco dei Crediti è reso disponibile dal Cessionario al seguente link: <https://www.creditfactor.it/il-nostro-portafoglio/>

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

Comunichiamo, inoltre, che l'informativa sul trattamento dei dati personali, ai sensi dell'art. 14 GDPR, è consultabile al seguente link: <https://creditfactor.it/privacy>.

Titolare del trattamento è Credit Factor S.p.A. - Via Venti Settembre,30, 00187 Roma.

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

Il Cessionario ha anche nominato un Responsabile della Protezione dei Dati, che potrà essere contattato dagli interessati per qualsiasi chiarimento o richiesta relativa al trattamento dei Dati Personali ai seguenti riferimenti: rpd@creditfactor.it.

Il responsabile del trattamento dei dati è Europa Factor S.p.A., con sede in Roma, Via Zoe Fontana, 220, 00131, incaricata per la gestione stragiudiziale dei crediti.

Per ogni ulteriore informazione, i debitori ceduti e gli eventuali loro garanti, successori o aventi causa potranno rivolgersi durante l'orario d'ufficio a Europa Factor S.p.A. tel: 06 874096.

L'amministratore delegato
Pierluca Bottone

TX22AAB1620 (A pagamento).

SPV PROJECT 1508 S.R.L.

Iscritta al n. 352153 dell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 4 del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 Giugno 2017

Sede legale: via Vittorio Betteloni n. 2 -
20131, Milano (MI)

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano 09117250960

Codice Fiscale: 09117250960

GESCO S.P.A.

con socio unico

Sede legale: via Cristoforo Colombo n. 1 -
Barberino Tavarnelle (FI)

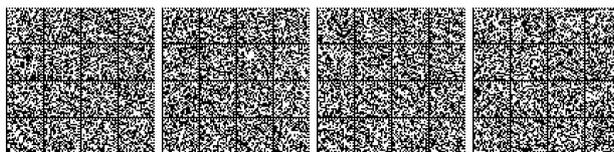
Registro delle imprese: Firenze 01185940523

Codice Fiscale: 01185940523

Partita IVA: 01185940523

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi e per gli effetti dell'art. 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130, come di volta in volta modificata (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")

SPV Project 1508 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 (l'"Operazione"), in forza di un contratto di ces-



sione di crediti pecuniari concluso in data 23 dicembre 2021 (la "Data di Cessione"), ha acquistato pro soluto da Gesco S.p.A. con socio unico (il "Cedente"), con effetto dalla data di efficacia della cessione indicata nel relativo contratto, i crediti commerciali di cui all'articolo 1 della legge 21 febbraio 1991, n. 52 per capitale e relativi interessi nascenti dai contratti qui di seguito indicati (i "Crediti") vantati nei confronti del relativo debitore/i, come meglio evidenziati nel relativo contratto di cessione.

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 relativo 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.

In relazione alla cessione di Crediti, di seguito si riportano (i) il numero di riferimento del contratto a valere dal quale sorgono i relativi Crediti acquistati dal Cessionario e (ii) la Data di Cessione.

018001D03 del 08/04/2019 e modificato in data 29/05/2021; 019027D06 del 15/12/2020; 020032D04 del 02/08/2021; 016112D01 del 05/12/2016; 019053D08 del 14/07/2020; 016006D02 del 09/03/2017; 020051D01 del 03/09/2020; 018045D01 del 20/11/2019; 015038D00 del 23/11/2015; 016160D01 del 14/07/2017.

Il Cessionario e il Cedente hanno concordato nel contratto di cessione:

(i) termini e modalità di eventuali ulteriori cessioni di Crediti nell'ambito dell'Operazione; e

(ii) che alle cessioni effettuate dal relativo Cedente al Cessionario nell'ambito dell'Operazione si applichi il disposto dell'articolo 5, comma 1-bis della legge 21 febbraio 1991, n. 52.

Il debitore ceduto ed gli eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione ai Cedenti al seguente indirizzo: Barberino Tavarnelle (FI) alla via Cristoforo Colombo n. 1.

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 decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003, in materia di protezione dei dati personali (la "Legge Privacy"), nonché del Regolamento UE n. 679/2016 ("GDPR").

Tanto premesso, il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, e per lo svolgimento di alcune attività (ivi incluse le attività di cui all'art. 2, comma 3, lett. c) della Legge sulla Cartolarizzazione dei Crediti) ha nominato Zenith Service S.p.A., con sede legale 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 della Legge Privacy.

Il Master Servicer ha inoltre nominato, per lo svolgimento di alcune specifiche attività in relazione alla gestione dei Crediti, il Cedente quale Portfolio Agent dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il "Portfolio Agent") e, di conseguenza, il Cessionario ha nominato il Portfolio Agent quale ulteriore "Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti della Legge Privacy.

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

In particolare, il Cessionario, il Master Servicer e il Portfolio Agent tratteranno i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione del portafoglio di Crediti ceduti, al recupero del credito (ad es. conferimento a legali dell'incarico professionale del recupero del credito, etc.), agli obblighi previsti da leggi, da regolamenti e dalla normativa comunitaria nonché da disposizioni emesse da autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo.

Il Cessionario, il Master Servicer e il Portfolio Agent 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 o Autorità regolamentari o governative che ne abbiano titolo in conformità alla normativa applicabile.

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 dei responsabili del trattamento nominati dal Titolare è disponibile presso la sede del Titolare.

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

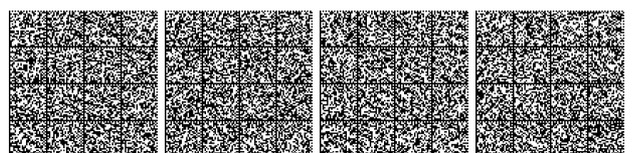
I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati personali del cliente a seguito del suo consenso, utilizzeranno i medesimi in qualità di "titolari" ai sensi del codice in materia di protezione dei dati personali.

I diritti di cui agli artt. 15 - 22 GDPR potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al Titolare all'indirizzo mail: zenithprivacy@zenithservice.it nonché presso la sede legale di SPV Project 1508 S.r.l. in via Vittorio Betteloni 2, Milano (spv_project_1508@legalmail.it).

Milano, 9 febbraio 2022

SPV Project 1508 S.r.l. - L'amministratore unico
Daniela Fracchioni

TX22AAB1622 (A pagamento).



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

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

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

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso - Belluno 05130300261

Codice Fiscale: 05130300261

CREDIMI S.P.A.

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

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

Capitale sociale: Euro 5.336.258,02 i.v.

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

Codice Fiscale: 09171640965

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

Perseveranza SPV S.r.l. (il "Cessionario"), società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti realizzata ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, in forza di un contratto quadro di cessione di crediti concluso in data 8 aprile 2021, comunica che in data 25/01/2022, 26/01/2022, 27/01/2022, 28/01/2022, 01/02/2022, 02/02/2022, 03/02/2022, 04/02/2022, 07/02/2022, 08/02/2022 e 09/02/2022 (le "Date di Cessione" e, ciascuna, una "Data di Cessione") ha acquistato pro soluto ed in blocco da Credimi S.p.A. (il "Cedente"), con effetto legale dalla rispettiva Data di Cessione ed efficacia economica dalla medesima Data di Cessione (esclusa), ogni e qualsiasi credito (compresi, a titolo esemplificativo ma non esaustivo i crediti relativi al capitale e agli interessi) derivante da finanziamenti (i "Finanziamenti") erogati a favore di piccole e medie imprese (i "Debitori"), ai sensi di contratti di finanziamento conclusi tra il Cedente e un Debitore (i "Contratti di Finanziamento"), e assistiti dalla garanzia rilasciata dal Fondo Centrale di Garanzia (i crediti derivanti dai Finanziamenti, i "Crediti").

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

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

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

3) Crediti derivanti da Contratti di Finanziamento, stipulati ed interamente erogati da Credimi S.p.A. a favore di società italiane iscritte nel competente Registro delle Imprese che non appartengono ai seguenti Codici ATECO: (i) 25.40 - FABBRICAZIONE ARMI E MUNIZIONI; (ii) 68.10 - COMPRASVENDITA DI BENI IMMOBILI EFFETTUATA SU BENI PROPRI; (iii) 68.20 - AFFITTO E GESTIONE IMMOBILI DI PROPRIETÀ; (iv) 68.31 - ATTIVITÀ DI MEDIAZIONE IMMOBILIARE; (v) 68.32 - GESTIONE DI IMMOBILI PER CONTO TERZI; (vi) 92.00 - GAMBLING; (vii) 94.00 - ORGANIZZAZIONI ED ENTI MORALI; (viii) 56.00 RISTORAZIONE; (ix) K - Attività finanziarie e assicurative; (x) O - Amministrazione pubblica e difesa; assicurazione sociale obbligatoria; (xi) T - Attività di famiglie e convivenze come datori di lavoro per personale domestico; produzione di beni e servizi indifferenziati per uso proprio da parte di famiglie e convivenze; U - Organizzazioni ed organismi extraterritoriali ovvero (xii) qualsivoglia ulteriore Codice ATECO che dovesse essere tempo per tempo indicato dal Fondo Centrale di Garanzia come non ammissibile all'ottenimento della Garanzia secondo le regole e i criteri fissati da parte del Fondo Centrale di Garanzia medesimo;

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

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

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

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

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

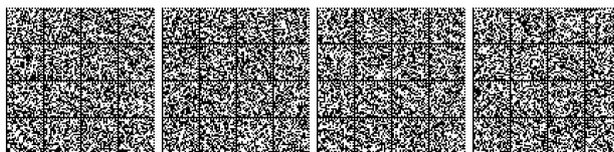
9) Crediti derivanti da Contratti di Finanziamento aventi un valore nominale del Finanziamento compreso tra Euro 30.000 ed Euro 4.000.000;

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

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

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

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



2) crediti identificati dai seguenti codici rapporto:

a1V7R00000kiZaUAE; a1V7R00000kL75xUAC;
 a1V7R00000kZL2NUAW; a1V7R00000kuO5IUAE;
 a1V7R00000kQxi8UAC; a1V7R00000kX5LUAU; a1V7R-
 00000kzL07UAE; a1V7R00000kTSeqUAG; a1V7R-
 00000kgtrDUAQ; a1V7R00000I59zbUAA; a1V7R00000I-
 1qffUAA; a1V7R00000kiZuZUAU; a1V7R00000I5zU-
 JUAY; a1V7R00000I5zIsUAI; a1V7R00000I7dSIUAI;
 a1V7R00000kTT44UAG; a1V7R00000I4KFIUA2;
 a1V7R00000jeYVIUAM; a1V7R00000kDZrKUAW;
 a1V7R00000I4JwUUAU; a1V7R00000knNWeUAM;
 a1V7R00000IA51RUAS; a1V7R00000I6mkvUAA;
 a1V7R00000I1pyVUAQ; a1V7R00000I7eUcUAI; a1V7R-
 00000I6omXUAQ; a1V7R00000kjPPqUAM.

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

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

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

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

Inoltre, il Servicer ha nominato, al fine della gestione e dell'incasso dei Crediti, Credimi S.p.A., con sede legale in Via Solferino 36, 20121 Milano, Italia, capitale sociale Euro 5.336.258,02 i.v., codice fiscale ed iscrizione nel Registro delle Imprese di Milano Monza - Brianza Lodi n. 09171640965, società iscritta nell'Albo Unico degli Intermediari Finanziari ex articolo 106 del Testo Unico Bancario al n. 78, quale proprio sub-servicer (il "Sub-Servicer"). Il Sub-Servicer svolgerà, insieme al Servicer, il ruolo di "Responsabile" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti del GDPR e della relativa normativa nazionale applicabile. Ai sensi e per gli effetti del GDPR (in particolare gli articoli 13 e 14), il Cessionario, il Servicer e il Sub-Servicer non tratteranno dati definiti dallo stesso GDPR come "sensibili".

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

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

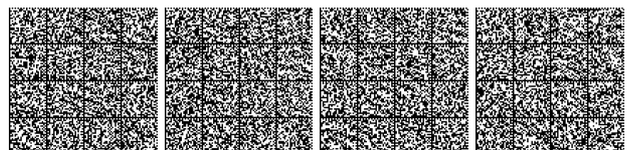
Il Cessionario, il Servicer e il Sub-Servicer potranno comunicare i dati personali per le "finalità del trattamento cui sono destinati i dati", a persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale e società di recupero crediti.

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

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

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

I diritti previsti dagli articoli dal 15 al 23 del GDPR potranno essere esercitati mediante richiesta rivolta al Titolare con lettera raccomandata indirizzata a Perseveranza SPV S.r.l., Via V. Alfieri, 1, 31015 Conegliano (TV), Italia o a mezzo e-mail all'indirizzo di posta elettronica



Perseveranzaspv@bancafinint.com e/o ai Responsabili con lettera raccomandata indirizzata a Banca Finanziaria Internazionale S.p.A., Via Vittorio Alfieri, n. 1, 31015 Conegliano (TV), Italia o a mezzo e-mail all'indirizzo di posta elettronica Perseveranzaspv@bancafinint.com e a Credimi S.p.A., Via Solferino 36, 20121 Milano, Italia o a mezzo e-mail all'indirizzo di posta elettronica certificata credimi@legalmail.com.

Conegliano, 09 febbraio 2022

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

TX22AAB1625 (A pagamento).

DYRET SPV S.R.L.

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

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

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese:

Milano - Monza - Brianza - Lodi 08575290963

Codice Fiscale: 08575290963

DYNAMICA RETAIL S.P.A.

Iscritta nell'Albo Unico degli Intermediari Finanziari ex art. 106 del Testo Unico Bancario al n. 181

Sede legale: via Guidubaldo del Monte n. 61 -
00197 Roma, Italia

Capitale sociale: Euro 2.502.791,00 i.v.

Registro delle imprese: Roma 03436130243

Codice Fiscale: 03436130243

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

Dyret SPV S.r.l. (il "Cessionario"), società a responsabilità limitata costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti realizzata ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione, in forza di un contratto di cessione di crediti concluso in data 07/02/2022 (la "Data di Cessione") ha acquistato pro soluto da Dinamica Retail S.p.A. (il "Cedente"), con effetto legale dalla Data di Cessione ed efficacia economica dalla Data di Valutazione (come di

seguito definita), ogni e qualsiasi credito (compresi, a titolo esemplificativo ma non esaustivo i crediti relativi al capitale e agli interessi) derivante da mutui (i "Mutui") assistiti da cessione del quinto dello stipendio e/o della pensione o da delegazione di pagamento del quinto dello stipendio effettuata/e in favore del Cedente dai relativi debitori (i "Debitori" e i "Crediti").

Tali Crediti, sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge e sono stati selezionati dal Cedente tra i crediti derivanti da Mutui che alle ore 23:59 del 03/02/2022 (la "Data di Valutazione") soddisfacevano i seguenti criteri cumulativi:

- Criteri Comuni, dettagliati nei punti da 1) a 15) dell'Avviso di Cessione comparso sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana parte II n. 144 del 10/12/2020, pag. 7;

- Criteri specifici: Crediti relativi a Contratti di Mutuo che, alla Data di Valutazione, soddisfacevano i seguenti Criteri:

(i) Tasso di interesse contrattuale (T.A.N.) compreso tra il 3,19% e il 15,35%; e

(ii) Data di liquidazione del saldo compresa tra il giorno 06 Dicembre 2021 e il giorno 2 Febbraio 2022.

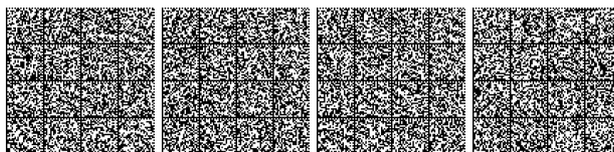
(i "Criteri").

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

I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione al Cedente al seguente indirizzo: Roma, Via Guidubaldo del Monte n. 61.

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

Tanto premesso, si comunica, anche ai sensi dell'articolo 4, comma 4-bis della Legge sulla Cartolarizzazione, che il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell'ambito dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta, ha nominato Banca Finanziaria Internazionale S.p.A., con sede legale in Via Vittorio Alfieri, 1, Conegliano (TV), come servicer dell'operazione di cartolarizzazione sopra descritta (il "Servicer"), affidandogli le funzioni di cui all'articolo 2, comma 3, lettera c) della Legge sulla Cartolarizzazione. Il Servicer è di conseguenza, divenuto responsabile (il "Responsabile") del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti del GDPR e della relativa normativa nazionale applicabile.



Ai sensi e per gli effetti del GDPR (in particolare gli articoli 13 e 14), il Cessionario ed il Servicer non tratteranno dati definiti dallo stesso GDPR come “sensibili”.

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

In particolare, il Cessionario 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. Il Cessionario, in virtù dei contratti sottoscritti nell’ambito dell’operazione di cartolarizzazione ha nominato lo stesso Servicer quale “Responsabile” del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti del GDPR e della relativa normativa nazionale applicabile.

Il Cessionario ed il 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 Banca Finanziaria Internazionale S.p.A., come sotto indicato.

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

I diritti previsti dagli articoli dal 15 al 23 del GDPR potranno essere esercitati mediante richiesta rivolta al Titolare con lettera raccomandata indirizzata a Dyret SPV S.r.l., via Vittorio Betteloni, 2, 20131 Milano (MI) o a mezzo e-mail all’indirizzo di posta elettronica zenithprivacy@zenithservice.it e/o al Responsabile con lettera raccomandata indirizzata a Banca Finanziaria Internazionale S.p.A., Via Vittorio Alfieri, n. 1, 31015 Conegliano (TV), Italia o a mezzo e-mail all’indirizzo di posta elettronica secserv.signing@arubapec.it.

Milano, 9 febbraio 2022

Dyret SPV S.r.l. - Il presidente
del consiglio di amministrazione
dott. Stefano Bongianino

TX22AAB1623 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI ROMA

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione e convocazione per la mediazione obbligatoria

Il consorzio “RE.CO. Restauratori Consorziati” con sede Roma Via F. Sivori 6, rappresentato dall’avv. Giulio Rubini con studio in Roma Via G. Montanelli 11b, vista l’autorizzazione del 18.01.22 Tribunale di Roma Rg 544/22 alla notifica per pubblici proclami, previa convocazione all’incontro di mediazione del 20.06.2022 ore 17:00 avanti all’OdM Primavera Forense presso la sede di Roma Via Santamaura 46, cita Sconocchia Alessandra, gli eredi di Ricci Renato nato a La Valletta il 26.12.1936 e gli eredi di Biagetti Franco nato a Roma il 30.4.1918, a comparire avanti al Tribunale di Roma, Viale G. Cesare n. 54/b, giudice designando, all’udienza del 24.06.2022 ore di rito, con invito a costituirsi in giudizio ex art. 166 cpc entro 20 giorni prima dell’udienza indicata, con avvertimento che la costituzione oltre il citato termine importa le decadenze di cui agli artt. 167 e 38 cpc e che, in difetto di costituzione, si procederà in loro contumacia per ivi sentire dichiarare ex art. 1158 c.c. l’acquisto a favore dell’attore per intervenuta usucapione della proprietà del laboratorio sito in Roma Via F. Sivori 6 piano S1, già int.1bis e ora int.1B in Catasto f.374 n.409 sub. 503. Roma 11.1.22

avv. Giulio Rubini

TX22ABA1637 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VENEZIA

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione e comunicazione primo incontro di mediazione

Il Presidente del Tribunale di Venezia con provvedimento cron. n. 9/2022 del 01.02.2022 ha autorizzato la notifica per pubblici proclami della convocazione per il primo incontro di mediazione e dell’atto di citazione per l’accertamento dell’acquisto della proprietà per usucapione promosso da BOSCOLO ROSSANO GIOACHINA, difeso dall’avv. Antonella Pietrobon del Foro di Venezia, domiciliato all’indirizzo di posta elettronica certificata antonella.pietrobon@venezia.pecavvocati.it (fax 0415085042), nei confronti degli eredi e successori di BOSCOLO GIUDITTA fu Giuseppe Bellaman maritata Boscolo Francesco Gioachina deceduta in Sottomarina – Chioggia il 19 febbraio 1939: a) Boscolo Gentile Gioachina; b) Boscolo Romano Gioachina; c) Boscolo Norma Gioachina; d) Boscolo Giuseppina Gioachina; e) Boscolo Erminia Gioachina; f) Boscolo Iole Gioachina; g) Boscolo Vittorina Gioachina; h) Boscolo Margherita Gioachina; i) Boscolo Laura Gioachina; l) Boscolo



Salute Giaochina nonché degli eredi e successori dei medesimi ed avente ad oggetto la domanda di acquisto per usucapione degli immobili così catastalmente identificati: quota di 169/180 1) Comune di Chioggia, appartamento posto su due livelli NCEU, FG. 26 mapp. 1325 sub 1 via Sottomarina 1325 PT-1, ZC 2 Cat A/3. cl. 4 vani 4 rendita 309,87; 2) Comune di Chioggia, appartamento posto su cinque livelli NCEU FG 26 mapp. 1330 sub 1 via Sottomarina 1350 PT-1-2-3-4, ZC 2, Cat A/3, cl.1 vani 6,5 rendita 305,15.

L'incontro di mediazione si terrà avanti la Camera di Mediazione Patavina presso lo studio del mediatore avv. Giorgio Chinellato, sito in Mestre (Ve), Piazza Ferretto 80 il giorno 27 aprile 2022 alle h. 18,00 e le parti dovranno presentarsi personalmente e con l'assistenza di un avvocato per la data medesima.

In caso di esito negativo della mediazione le parti convenute sono citate a comparire avanti al Tribunale di Venezia all'udienza del 22 settembre 2022 h. 9 e ss con l'invito a costituirsi almeno venti giorni prima dell'udienza sopra indicata nei modi e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c. con avvertimento che la costituzione oltre il predetto termine implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che in caso di mancata costituzione si procederà in loro contumacia.

avv. Antonella Pietrobon

TX22ABA1638 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BERGAMO

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - Atto di citazione per usucapione e invito alla mediazione

I sigg.ri ZUCHELLI ADRIANA (c.f. ZCC DRN 66A56 A3830), nata ad Ardesio (BG) il 16 gennaio 1966 e residente a Parre (BG) in via Sant'Alberto n. 10 e ZUCHELLI DARIO (c.f. ZCC DRA 76P11 C800M) nato a Clusone (BG) l'11 settembre 1976 e residente ad Ardesio (BG) in via Montanelli n. 5, rappresentati e difesi dall'avv. Gabriele Pastorio (c.f. PSTGRL76S24L388V) del Foro di Bergamo ed elettivamente domiciliati presso il suo studio in Clusone (BG), via San Defendente n. 59, in virtù dell'autorizzazione del Presidente del Tribunale di Bergamo del 01.02.2022 R.G. n. 8532/2021 alla notificazione per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. CITANO

la signora ZUCHELLI ANTONIA DELLA GIUDITTA DI GIACOMO o suoi eredi di cui sono sconosciuti il luogo di nascita e la residenza e/o domicilio a comparire in data 04.05.2022 ore 12.00 presso l'Organismo di Mediazione dell'Ordine Avvocati di Bergamo nello stabile in cui ha sede la Procura della Repubblica presso il Tribunale di Bergamo in Piazza Dante Alighieri n. 2 a Bergamo, mediazione n. 66/2022 e, qualora l'esperimento della mediazione non sortisca risultato, a comparire avanti il Tribunale di Bergamo (R.G. n. 8532/2021) per l'udienza del 22 novembre 2022 ore 9,00 e seguenti, con invito a costituirsi in giudizio nei termini di 20 giorni prima dell'udienza sopra indicata, ai sensi e nelle forme dell'art. 166 c.p.c. con avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implicherà le decadenze di cui agli artt. 38 e

167 c.p.c. e con l'avvertimento che in difetto di ciò si procederà in loro contumacia legalmente accertata, per ivi sentire accogliere le seguenti conclusioni:

accertarsi e dichiararsi che il terreno di cui all'ex mappale contraddistinto al Catasto Terreni in Comune Amministrativo e Censuario di Ardesio (BG), fg. 3, particella 461, qualità classe prato 3, are ca 04 80, Reddito Dominicale Euro 0,62, Reddito Agrario Euro 0,62, con soprastante fabbricato - mappale ora soppresso al Catasto Terreni e divenuto pertinenza individuata al Catasto Terreni fg. 3, part. 1891, qualità classe Ente Urbano, are ca 04 80 del fabbricato ora contraddistinto al Catasto Fabbricati al fg. 18, part. 1891, cat. A/4, cl. 1, cons. 5 vani, Rendita Euro 131,70 - è di proprietà esclusiva a titolo originario dei sigg.ri ZUCHELLI ADRIANA (c.f. ZCC DRN 66A56 A3830), nata ad Ardesio (BG) il 16 gennaio 1966 e residente a Parre (BG) in via Sant'Alberto n. 10 e ZUCHELLI DARIO (c.f. ZCC DRA 76P11 C800M) nato a Clusone (BG) l'11 settembre 1976 e residente ad Ardesio (BG) in via Montanelli n. 5, a seguito di usucapione per possesso ultraventennale pacifico ed indisturbato in unione ai danti causa, ordinando la trascrizione dell'emananda sentenza e con ogni conseguenziale provvedimento di legge. Spese e compensi professionali di mediazione e giudizio interamente rifusi.

avv. Gabriele Pastorio

TX22ABA1640 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CATANIA

Notifica per pubblici proclami

Il sig. Russo Vincenzo, in possesso dei titoli di accesso, ha proposto ricorso Rg. 866/2021 innanzi al Tribunale di Catania sezione lavoro con il patrocinio dell'Avv. Giovanna Sarnacchiaro per vedersi riconosciuto il valore abilitante dei 24 CFU ai fini dell'inserimento in prima fascia GPS (GRADUATORIE PROVINCIALI PER LE SUPPLENZE) della provincia di Catania per le seguenti classi di concorso: A038 - A040 - B015 - B003 - A033 - A041 - A020 - A026 - A037 - A047 - A060 per il biennio 2020/2022; il giudice del lavoro ha fissato all'uopo la prossima udienza per il 25.05.2022 ore 9:45 ordinandone la pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* nei confronti dei contro interessati almeno 30 gg. prima della data di udienza.

avv. Giovanna Sarnacchiaro

TX22ABA1641 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BERGAMO

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione e convocazione per la mediazione - R.G. 6997/2021

L'avv. Domenico Bonfanti con studio in Bergamo, via Casalino, 13, rappresentante e difensore di Dado srl in persona del legale rappresentante dott. Domenico Zanchi con sede in Almè (BG) via Italia, 72, vista la auto-



rizzazione ex art. 150 c.p.c. del Tribunale di Bergamo in data 02.02.2022, convoca all'incontro di mediazione n.174/2022 del 10.03.2022 ore 15.00 presso Camera Mediazione Nazionale 645 srl con sede in Bergamo via Papa Giovanni XXIII 106 secondo piano gli eredi di Costantina Carminati fu Bortolo collettivamente e impersonalmente con invito di aderire sette giorni prima e in caso di mancato accordo cita

i medesimi soggetti avanti al Tribunale di Bergamo via Borfuro 11/a per l'udienza 22.06.2022 ore di rito giudice designando con invito a costituirsi entro venti giorni prima a pena di decadenza ex art. 38 e 167 c.p.c. per sentire accogliere la domanda di usucapione della quota di 1/5 del fabbricato rurale sito in Sedrina frazione Botta (BG) via Palazzo, sn riportato nel catasto fabbricati di quel Comune al foglio n. 9, partita 1744, mappale 1469 di are 0,50 a favore di Dado srl.

Bergamo, 10.2.2022

avv. Domenico Bonfanti

TX22ABA1643 (A pagamento).

TRIBUNALE DI GENOVA

Notifica per pubblici proclami - Atto di citazione per usucapione

Si rende noto che il signor Salvatore Barna Scanu, BRNSVT46T06D969X, residente in Genova (GE) Via Fusinato 3/4, difeso dagli avv.ti Domenico Lavagetto (LVGDNC-67D09D969K) ed Eugenio Moro (MROGNE86H25D969C) del Foro di Genova, presso il cui studio sito in Genova (GE), Via Assarotti 48/2 elegge domicilio, PEC domenico.lavagetto@ordineavvgenova.it ed eugenio.moro@ordineavvgenova.it, avendo posseduto uti dominus pubblicamente, pacificamente, ininterrottamente e senza opposizione per oltre 20 anni l'immobile sito in Genova (GE), via Fusinato n. 3/4 così identificati al Catasto Fabbricati:

Catasto Fabbricati, Sez. Urbana PRA, foglio 14, particella 188, Sub. 5, Categoria A/4, classe 3.

intestati al Signor Bottino Giacomo fu Francesco e ai suoi eredi o aventi causa.

Sussistendo tutti i requisiti richiesti dall'art. 1159 c.c. per la regolarizzazione dei titoli di proprietà ha proposto ricorso per usucapione speciale nanti al Trib. di Genova, RG 7572/2021.

Il Giudice del Tribunale adito, Dott.Enrico Ravera, letto il ricorso, depositato in cancelleria il 28/09/2021, avendo rilevato che la notifica nei modi ordinari è apparsa oltremodo difficile a causa della difficoltà nel reperire i destinatari, con provvedimento del 22/12/2021 concedeva termine per la notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. mediante affissione della citazione e del decreto nella Casa Comunale del Comune di Genova, all'Albo del Tribunale di Genova, nonché mediante pubblicazione del ricorso per estratto nei termini di legge, nella G.U. della Rep. Italiana.

Si indica il termine di 90 giorni per l'opposizione ai sensi dell'art. 3, comma 3, della citata legge n. 346 del 1976, decorrente dalla scadenza del termine di affissione ovvero dalla data di notificazione del ricorso e del decreto.

avv. Eugenio Moro

TX22ABA1664 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ANCONA

Notifica per pubblici proclami

Come disposto nel decreto emesso il 29 dicembre 2021, secondo quanto stabilito dall'art. 155 c.p.p. le parti offese del processo a carico di Marchi Riccardo, relativo ai delitti di rapina, di omicidio preterintenzionale di sei persone e di lesioni gravi e gravissime subite da circa 200 persone, verificatosi l'8 dicembre 2018 presso la discoteca «Lanterna Azzurra» di Corinaldo (AN), sono invitate a recarsi presso la Casa Comunale di Ancona per prendere visione (ed eventualmente estrarre copia) del decreto di fissazione di udienza preliminare emesso dal G.U.P. del Tribunale di Ancona nei confronti del predetto imputato per l'udienza che si terrà l'11 aprile 2022 ore 9,30 dinanzi al GUP presso il Tribunale di Ancona.

Ancona, 26 gennaio 2022

Il direttore
dott.ssa Manuela Carletti

TU22ABA1523 (A pagamento).

AMMORTAMENTI

TRIBUNALE DI SANTA MARIA CAPUA VETERE Terza Sezione Civile

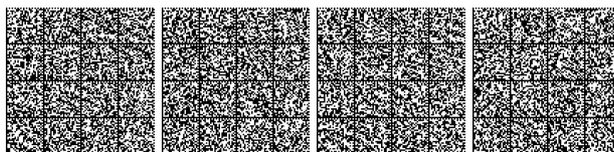
Ammortamento certificati azionari

Il Tribunale di Santa Maria Capua Vetere, Giudice designato dott.ssa Gabriella Martone, su ricorso di Centro Sud s.r.l. in liquidazione, con provvedimento n. cronol. 577 del 25/01/2022, giudizio n. R.G. 15/2022, ha pronunciato l'ammortamento dei seguenti titoli: - titolo nominativo n. 103 per n. 40 azioni di categoria ordinaria da € 516,46 ciascuna, emesso dalla Interporto Sud Europa s.p.a.; - titolo nominativo n. 91 per n. 715 azioni di categoria ordinaria da Lire 1.000.000 ciascuna (pari ad € 516,46 cadauna), emesso dalla Interporto Sud Europa s.p.a.; Opposizione legale entro 90 giorni.

Torre del Greco, 26/01/2022

avv. Oscar Pico

TX22ABC1642 (A pagamento).



EREDITÀ**TRIBUNALE DI PERUGIA****Sezione di Volontaria Giurisdizione**

Punti di contatto: dott. Marco Gregori - Pec: gregori.marco@pec.gmail.it - E-mail: gregori.marco@gmail.com

Nomina curatore eredità giacente di Corridori Giuliano - R.G. 8184/2021 V.G.

Si rende noto che, a parziale modifica della pubblicazione TX22ABH897 Foglio delle inserzioni n.10 della G.U. del 27-1-2022, relativa al procedimento n. R.G.8184/2021 V.G. il corretto nominativo del de cuius è Corridori Giuliano (in luogo dell'errata indicazione Corridoni Giuliano) e la corretta data di nascita è 05.04.1947 (in luogo dell'errata indicazione 25.04.1947). (rif: gregori.marco@pec.gmail.it; gregori.marco@gmail.com).

Il curatore
dott. Marco Gregori

TX22ABH1621 (A pagamento).

TRIBUNALE DI URBINO

Nomina curatore eredità giacente di Lidia Caliendi - Proc. n. 783/2021 R.G.

Il Tribunale di Urbino, in persona del G.O.P. delegato Dott. Massimiliano Sarzi Sartori, con decreto del 06.12.2021 ha dichiarato giacente l'eredità della Sig.ra Lidia Caliendi (c.f. CLNLDI32R47B816G), nata il 07.10.1932 a Carpegna (PS), deceduta il 16.05.2018 ad Urbino, con ultima residenza in vita in Urbino, via Risorgimento n. 3, nominando curatore l'Avv. Vincenzo Alessandroni, c.f. LSSVCN75D16L500N, con studio in Fossombrone (PU), via Umberto I n. 76, p.e.c. studioalessandroni@pec.giuffre.it

avv. Fabrizio Panzavuota

TX22ABH1639 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ANCONA

Punti di contatto: avv. Gessica Mattei - Tel e Fax 0731 56469 - Email: gessica.mattei@gmail.com

Chiusura eredità giacente di Marcellini Serafino - Proc. n. 1969/2015 V.G.

Il Tribunale di Ancona, con decreto in data 18.01.2022, ha dichiarato chiusa l'eredità giacente del sig. Marcellini Serafino, nato a Montecarotto (AN) il 02.02.1949 e deceduto in Cupramontana (AN) il 13.09.2014, ha autorizzato il curatore Avv. Gessica Mattei del Foro di Ancona a immettere gli

eredi nel possesso dei beni ereditari, al netto delle spese e del compenso liquidato in suo favore, delle spese di pubblicazione del decreto di chiusura dell'eredità giacente e delle spese di chiusura del c/c, con salvezza dei diritti di eventuali altri chiamati.

Il curatore
avv. Gessica Mattei

TX22ABH1662 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LATINA

Chiusura eredità giacente di Frascadore Ruggiero

In data 03 febbraio 2022 il tribunale di Latina ha decretato la chiusura dell'eredità giacente di Frascadore Ruggiero (FRSRGR30R261809P) RG1226/2021.

Il curatore dell'eredità giacente
dott. Coletta Ernesto

TX22ABH1646 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ROMA**Ottava Sezione Civile - Ufficio Successioni**

Eredità giacente di Lorella Tomei

Il Trib. di Roma nel proc. rg. 26/2022 v.g. con decreto depositato in Cancelleria il 17/01/2022 ha dichiarato giacente l'eredità di Lorella Tomei nata il 25/10/1958 a Lucca e deceduta in Roma il 25/05/2021.

Il curatore
avv. Flavia Falcone

TX22ABH1647 (A pagamento).

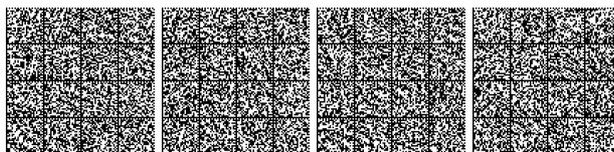
TRIBUNALE DI CATANIA

Nomina curatore eredità giacente di Placido Portale

Il Giudice Salvatore Barberi del Tribunale di Catania con decreto del 14.01.2022 ha dichiarato giacente l'eredità di Placido Portale, nato a Motta Sant'Anastasia il 25.06.1923 e deceduto in Motta Sant'Anastasia il 29.04.2016 con ultimo domicilio a Motta Sant'Anastasia, via XX Settembre 80, nominando curatore l'avv. Adriana Finocchiaro con studio in Acireale, via Fabio 7

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Adriana Finocchiaro

TX22ABH1661 (A pagamento).



TRIBUNALE DI LUCCA*Eredità giacente di Masi Cinzia - N. R.G. 3960/2021*

Il Tribunale di Lucca, con provvedimento datato 13/10/2021, ha dichiarato giacente l'eredità di Masi Cinzia, nata a Lucca (Lu) il 24/09/1961 e deceduta a Lucca (Lu) il giorno 08/06/2018, nominando curatore la Dott.ssa Chiara Brizzi, con studio in Lucca (Lu), Via Mazzini n. 70.

dott.ssa Chiara Brizzi

TX22ABH1663 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CREMONA*Eredità giacente di Maurizio Nichetti - R.G. 1982/21 vol*

Il Tribunale di Cremona, GOP Debora Raffaglio, con decreto del 28 ottobre 2021 ha nominato curatore dell'eredità giacente di Maurizio Nichetti, nato a Crema il 20 agosto 1958, deceduto a Crema il 28 giugno 2014, l'avv. Clara Carletti, con studio in Cremona, via Trecchi 4.

Il curatore
avv. Clara Carletti

TU22ABH1515 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI CAGLIARI*Eredità giacente di Elena Pirari*

Il Tribunale di Cagliari, con decreto del 30 novembre 2018 (V.G. n. 6805/2018), ha dichiarato la giacenza dell'eredità relitta da Elena Pirari, nata a Cagliari in data 22 aprile 1936 e ivi deceduta in data 23 giugno 2017, nominando curatore l'avv. Luigi Amat di San Filippo, con studio in Cagliari, via Cugia n. 43, c.f. 92251270929.

Cagliari, 25 gennaio 2022

Il curatore
avv. Luigi Amat di San Filippo

TU22ABH1560 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ROMA*Chiusura eredità giacente di Orazi Remo - R.G. 13028/2020*

Il Tribunale di Roma in persona del giudice dott.ssa Clelia Testa Piccolomini, con decreto del 27 gennaio 2022, ha dichiarato chiusa l'eredità giacente di Orazi Remo, nato a Roma il 14 agosto 1927 e deceduto in Pomezia il 10 luglio 1993, con ultimo domicilio in Roma.

avv. Giovanna Filomena

TV22ABH1549 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TARANTO*Eredità giacente di Maria Vitale*

Il giudice del Tribunale di Taranto dott. Maggi, con suo decreto in data 18 gennaio 2022, ha dichiarato l'eredità giacente di Maria Vitale nata a Sinnai (CA) il 14 ottobre 1920 e deceduta in Taranto (TA) il 22 settembre 1994 e nominato curatore l'avv. Alessandro Tedesco, con studio in Taranto alla via Fiume n. 86, pec avv.alessandrotedesco@legalamail.it

Taranto, 9 febbraio 2022

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Alessandro Tedesco

TU22ABH1577 (A pagamento).

RICONOSCIMENTI DI PROPRIETÀ**TRIBUNALE DI TRANI***Riconoscimento di proprietà*

Con provvedimento del 17.1.2022 reso nell'ambito del procedimento n°. 1157/2021 R.G. il G.U. del Tribunale di Trani, dott.ssa Sandra Moselli ha dichiarato il sig. Miani Emanuele, nato ad Andria il 25.5.1966, proprietario del fondo rustico sito in agro di Andria riportato in catasto al foglio 135, p.lla 375, per averlo pacificamente e continuativamente posseduto per oltre quindici anni.

Con lo stesso provvedimento è stata ordinata la pubblicazione sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica Italia e del ricorso per estratto con avvertimento che chiunque vi abbia interesse potrà proporre opposizione entro 60 giorni a decorrere dalla data di scadenza dall'affissione nell'Albo del Comune di Andria e nell'Albo del Tribunale di Trani.

avv. Michele Mastrorillo

TX22ABM1665 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BRINDISI*Riconoscimento di proprietà - Usucapione speciale*

Con ricorso del 14 dicembre 2021 Antico Mariavittoria Lidia Bruna, nt. Torino il 13 luglio 1948 e res. in Milano alla via Giasone del Maino n. 19, ha adito il Tribunale di Brindisi per ottenere la piena proprietà per intervenuta usucapione speciale dei terreni siti in agro di Ceglie M.ca, alla c.da Pisciacalze, riportati in C.F., al fg. 69, p.la 36, sub. 1 e sub. 2, e in C.T., al fg. 69, p.la 750 e p.la 752. Il giudice dott. Gabriella Del Mastro dell'intestato Tribunale ha ordinato affissione del ricorso e del provvedimento per 90 giorni all'albo del Comune di Ceglie M.ca e del Tribu-



nale di Brindisi; pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* e notifica a chi ne abbia diritto, avvertendo che chiunque ne abbia interesse potrà proporre opposizione entro 90 giorni dall'affissione e notifica.

avv. Antonio Ciraci

TU22ABM1564 (A pagamento).

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

(2^a pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 13).

TRIBUNALE DI NOVARA

*Richieste di dichiarazione di morte presunta
di Mandolini Flavio*

DALLA VALLE Giuliana e MANDOLINI Lorenzo, residenti in Romagnano S., con ricorso ex art. 726 cpc chiedono che venga dichiarata la morte presunta del figlio MANDOLINI FLAVIO (n. Gattinara - 30/06/1965), scomparso da Romagnano Sesia il 10/08/1991. Il Giudice dott. ssa G. Citro ha ordinato che la domanda sia pubblicata, per estratto, due volte, sulla *Gazzetta Ufficiale* e su Il Corriere di Novara e Novara Oggi, entro il 15/03/2022, invitando chiunque abbia notizie a farle pervenire al Tribunale di Novara entro sei mesi.

avv. Mariella Goldin

TX22ABR1353 (A pagamento).

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

SAN FRANCESCO SOC. COOP. PER AZIONI

in liquidazione coatta amministrativa

Deposito atti finali di liquidazione

Ai sensi dell'art. 213 L.F. si comunica che in data 09.02.2022 sono stati depositati presso la Cancelleria Fallimentare del Tribunale di Novara gli atti finali della Soc. Coop. di cui sopra. A norma dell'art. 213 L.F. comma 2, entro venti giorni dalla pubblicazione della presente inserzione, gli interessati possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

I commissari liquidatori
avv. Gianpaolo Rizzo

dott. Giuseppe Vocale
avv. Cecilia Vesce

TX22ABS1636 (A pagamento).

**SOCIETÀ COOPERATIVA SOCIALE
ONLUS IL GABBIANO**

in liquidazione coatta amministrativa

Sede: viale Valle Aurelia n. 93/A - 00168 Roma
Partita IVA: 07413981007

Deposito atti finali

Ai sensi dell'art. 213 L.F. si comunica che in data 11.02.2022 sono stati depositati presso la cancelleria del Tribunale di Roma sezione fallimentare il Bilancio ed il Rendiconto finale di Liquidazione.

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

Il commissario liquidatore
dott. Antonio Petracca

TX22ABS1644 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

VARIE

COMUNE DI REGGIO CALABRIA

Procedura di rilevazione dei debiti commerciali

AMMINISTRAZIONE: COMUNE DI REGGIO CALABRIA C.F. /P.I :00136380805;

Indirizzo: via M. Barillaro palazzo Ce.Dir. - 89128 Reggio Calabria;

OGGETTO: Chiunque abbia interesse che, ai sensi e per gli effetti di cui 1 comma 574 della Legge 234/2021, si è dato avvio alla procedura di rilevazione dei debiti commerciali certi liquidi ed esigibili alla data del 31 dicembre 2021 pubblicando, in data 31/01/2022, il relativo avviso pubblico all'Albo Pretorio on line del Comune.

Chiunque ritenga di averne diritto dovrà presentare, entro il perentorio termine di 60 (sessanta) giorni decorrenti dalla pubblicazione del predetto avviso all'Albo Pretorio on line del Comune di Reggio Calabria, a pena di esclusione, apposita istanza di ammissione con le modalità indicate e meglio specificate nel predetto avviso.

Copia integrale dell'avviso di cui sopra e le modalità di presentazione dell'istanza sono pubblicati nel sito web istituzionale dell'Ente [http:// www.comune.reggio-calabria.it](http://www.comune.reggio-calabria.it), nell'apposita sezione "Rilevazione debiti commerciali -art. 1 comma 574 L. 234/2021".

La mancata presentazione dell'istanza comporta la cancellazione del credito.

Il dirigente del settore finanze
dott. Francesco Consiglio

TX22ADA1653 (A pagamento).



**SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI**

GENZYME EUROPE B.V.

Sede legale: Paasheuvelweg, 25 - 1105 BP Amsterdam,
Paesi Bassi
Partita IVA: NL800256888B01

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

Titolare AIC: Genzyme Europe BV

Specialità medicinale: FLUDARA

Confezioni e numeri di AIC:

029552027 - 15 compresse 10 mg

029552039 - 20 compresse 10 mg

Codice Pratica n. C1B/2021/2694 del 15-10-2021

Procedura europea NL/H/xxxx/WS/580 chiusa positivamente il 05-02-2022

Tipo IB: B.II.f.1.d, B.II.f.1.e modifica delle condizioni di conservazione.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, paragrafo 5 del Foglio Illustrativo, etichetta confezionamento secondario) relativamente ai medicinali e confezioni sopra elencati, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

TX22ADD1624 (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.

Titolare AIC: Sanofi S.r.l.

Sede Legale: Viale L. Bodio, 37/B - Milano

Specialità Medicinale: RIFOCIN

Confezione e Numero di A.I.C.:

- 250 mg/3 ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare
- AIC n.020009015

- 250 mg/10 ml soluzione iniettabile per uso endovenoso
- AIC n.020009041

- 500 mg/10 ml soluzione iniettabile per uso endovenoso
- AIC n.02000905

- 90 mg/18 ml concentrato e solvente per soluzione per uso intralezionale e uso cutaneo - AIC n.020009080

Codice Pratica n. N1A/2021/1822

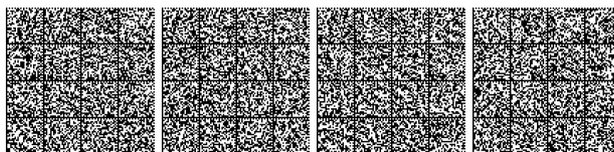
Variazione IA B.Ia.1.f) Modifiche nelle misure riguardanti le prove di controllo della qualità per la sostituzione del principio attivo o l'aggiunta di un sito in cui si effettua il controllo o la prova dei lotti.

Aggiunta del sito: Laboratoire Icare - Clermont Limagne, rue Emile Duclaux Biopole, Saint Beauzire 63360, France, per l'esecuzione del test delle endotossine batteriche

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

Un procuratore
dott.ssa Daniela Lecchi

TX22ADD1626 (A pagamento).



EXELTIS HEALTHCARE S.L.

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

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

Codice pratica: C1A/2021/3082

Procedura Europea N. DE/H/5796/001/IA/026

Medicinale: DESIRETT (AIC n. 046838). Confezioni: tutte.
Titolare AIC: Exeltis Healthcare S.L.

Tipologia variazione: Tipo B.II.b) 2.a) Modifiche a livello di importatore, di modalità di rilascio dei lotti e di prove di controllo qualitativo del prodotto finito a) Sostituzione o aggiunta di un sito in cui si effettuano il controllo dei lotti/le prove.

Modifica apportata: sostituzione di "Laboratorio Echevarne, S.A. C/ Provença, no 312, Bajos, Barcelona, 08037 Barcelona, Spagna" con "Laboratorio Echevarne, S.A. Avenida Can Bellet, 61-65 Sant Cugat del Valles, Barcelona E-08174 Spagna".

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

Regulatory affairs manager EU
Yara Godoy

TX22ADD1627 (A pagamento).

NOVARTIS FARMA S.P.A.

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

Titolare AIC: Novartis Farma S.p.A., Largo Umberto Boccioni 1, 21040 Origgio VA

Medicinale: TAREG 3 mg/ml soluzione orale

AIC 033178

Confezioni: tutte

Codice pratica: C1A/2021/3270

No. di Procedura Europea: SE/H/406/07/IA/201

Type IAIN B.II.b.2.c.1: – Aggiunta di un sito alternativo responsabile del rilascio dei lotti di prodotto finito "Novartis Farmacéutica S.A Gran Via de les Corts Catalanes 764, 08013 Barcellona, Spagna.

Medicinale: COTAREG

AIC 034114

Confezioni: tutte

Codice pratica: C1A/2021/3418

No. di Procedura Europea: SE/H/xxxx/IA/648/G

Gruppo di 2 variazioni Type IA A.7

Eliminazione di Novartis Pharma Stein AG, Stein, Svizzera come sito di produzione, confezionamento prima e secondario e controllo del prodotto finito e di Seigfried Barbera S.L., Spagna (prima, Novartis Farmaceutical S.A.) come sito di rilascio dei lotti di prodotto finito

Medicinale: VOLTAREN

Confezioni: 50 mg cpr. gastroresistenti

AIC 023181011

Codice pratica: N1A/2021/1836

Variazione Tipo IA B.II.e.6.b) Modifica di un elemento del materiale di confezionamento (primario) che non è in contatto con la formulazione del prodotto finito che non incide sulle informazioni relative al prodotto

Medicinale: LIORESAL

Confezione: "25 mg compresse", 50 compresse

AIC n. 022999027

Codice pratica: N1A/2021/1936

Variazione tipo IA, A.5.b. Modifica del nome del sito di fabbricazione, controllo, confezionamento primario e secondario del prodotto finito sito in Barberá del Vallés, Barcelona, Spagna da 'Novartis Farmaceutica SA' a 'Siegfried Barbera S.L.'.

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

Un procuratore
Roberto Daddi

TX22ADD1628 (A pagamento).

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

Codice Pratica: N1B/2021/1501

Medicinale: VOLTFAST 50 mg compresse rivestite

AIC 028945020

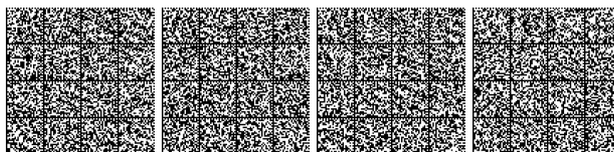
Titolare AIC: Novartis Farma S.p.A.

Tipologia variazione: 2 x tipo IB, B.II.b.2.c)1.

Tipo di Modifica: aggiunta di due nuovi siti alternativi per il rilascio dei lotti (escluso il controllo) del prodotto finito.

Modifica Apportata: aggiornamento del Foglio Illustrativo al paragrafo 6 alla voce "Produttore" con l'aggiunta dei siti Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Norimberga, Germania e Novartis Farmacéutica SA, Gran Via de les Corts Catalanes 764, Barcellona, Spagna.

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, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

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

Un procuratore
Roberto Daddi

TX22ADD1629 (A pagamento).

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

Medicinale: MEDIFLOX

Confezioni: 2 mg/ml +10 mg/ml gocce auricolari, sospensione - flacone 10 ml

AIC 035271016

Codice pratica: C1A/2021/3066

No. di Procedura Europea: ES/H/0175/IAin/027/G

Tipologia variazione, Tipo di Modifica e Modifica Apportata:

Variazione di tipo IAIN, A.5.a. Modifica del nome del sito di fabbricazione, controllo, confezionamento primario e secondario e responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito 'Alcon Cusi S.A.' a 'Siegfried El Masnou, S.A.', con conseguente aggiornamento del paragrafo 6 del Foglio Illustrativo alla voce 'Produttore'.

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, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

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

Un procuratore
Roberto Daddi

TX22ADD1630 (A pagamento).

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

Codice pratica: N1B/2021/1635

Medicinale: DESFERAL

Confezioni: "500 mg/5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile"

AIC n. 020417022

Titolare AIC: Novartis Farma S.p.A.

Tipologia variazione: tipo IB, B.II.b.2.c)1.

Tipo di Modifica: modifica dell'indirizzo di un sito responsabile del rilascio dei lotti (escluso il controllo) del prodotto finito

Modifica Apportata: aggiornamento del Foglio Illustrativo al paragrafo 6 alla voce "Produttore" con la modifica dell'indirizzo del produttore Novartis Farmaceutica SA da 'Ronda



de Santa Maria 158, Barberá del Vallés, 08210 Barcellona, Spagna' a 'Gran Via de les Corts Catalanes 764, 08013 Barcellona, Spagna'.

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, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

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

Un procuratore
Roberto Daddi

TX22ADD1631 (A pagamento).

NOVARTIS FARMA S.P.A.

Comunicazione di rettifica relativa alla specialità medicinale TOBRAL

Nell'avviso TX22ADD1074 pubblicato da Novartis Farma S.p.A. in *Gazzetta Ufficiale/Foglio delle inserzioni* n. 12 del 01/02/2022, relativo al medicinale TOBRAL 0,3%, dove è scritto:

Codice pratica: N1A/2021/1519

leggasi:

Codice pratica: N1B/2021/1519

Un procuratore
Roberto Daddi

TX22ADD1632 (A pagamento).

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

Codice pratica: N1A/2021/1838

Medicinale: TEGRETOL

AIC n. 020602

Confezioni: tutte

Titolare AIC: Novartis Farma S.p.A.

Tipologia variazioni: tipo IAIN, C.I.3.a

Tipo di Modifica: Modifica stampati

Modifica apportata: aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo per implementare le raccomandazioni del PRAC in seguito alla conclusione della procedura PSUSA/00000539/202012.

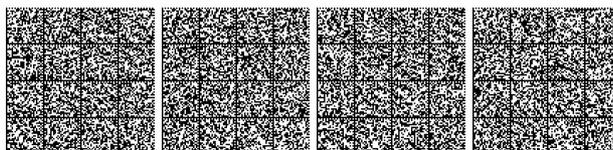
In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4, 4.5, 4.6 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; paragrafi 2 e 4 del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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



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

Un procuratore
Roberto Daddi

TX22ADD1633 (A pagamento).

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

Codice pratica: N1A/2021/1933

Medicinale: TEGRETOL

Confezioni: "Bambini 20 mg/ml Sciroppo", flacone 250 ml, AIC n. 020602037

Codice pratica: N1A/2021/1935

Medicinale: LIORESAL

Confezioni:

"25 mg compresse", 50 compresse, AIC n. 022999027

"10 mg/20 ml soluzione iniettabile per uso intratecale", 1 fiala 20 ml, AIC n. 022999039

"10 mg/5 ml soluzione iniettabile per uso intratecale", 1 fiala 5 ml, AIC n. 022999041

"0,05 mg/1 ml soluzione iniettabile per uso intratecale", 1 fiala 1 ml, AIC n. 022999054

Titolare AIC: Novartis Farma S.p.A.

Tipologia variazione: 2 x tipo IAIN, B.II.b.2.c)1.

Tipo di Modifica: aggiunta di due nuovi siti alternativi per il rilascio dei lotti (escluso il controllo) del prodotto finito

Modifica Apportata: aggiornamento del Foglio Illustrativo al paragrafo 6 alla voce "Produttore" con l'aggiunta dei siti Novartis Pharma GmbH, Roonstrasse 25, Norimberga, Germania e Novartis Farmacéutica SA, Gran Via de les Corts Catalanes 764, Barcellona, Spagna.

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, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

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

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

Un procuratore
Roberto Daddi

TX22ADD1634 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

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

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

Titolare: Zentiva Italia S.r.l.

Medicinale: LENALIDOMIDE ZENTIVA 2,5 mg; 5 mg; 7,5 mg; 10 mg; 15 mg; 20 mg; 25 mg capsule rigide

Confezione e Numero di AIC: Tutte - AIC n. 048350

Codice Pratica: C1A/2021/2427

Procedura n. EE/H/0320/001-007/DC

Tipo di modifica: Modifica stampati

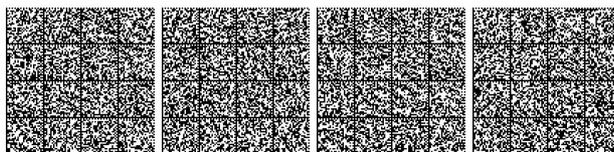
Tipologia variazione oggetto della modifica: Tipo IAIN n. C.I.z)

Modifica apportata: aggiunta delle indicazioni alla scadenza del brevetto (sindromi mielodisplastiche e linfoma mantellare).

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

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

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



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

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

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

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

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Alessandra Molin Zan

TX22ADD1635 (A pagamento).

MEDA PHARMA S.P.A.

Sede legale: via Felice Casati 20, 20124 - Milano
Codice Fiscale: 00846530152

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.*

Specialità medicinale: CIBADREX

Confezioni AIC n. 028037

Codice Pratica: N1B/2021/1665

Grouping IB Cat. B.II.b.3.z – Introduzione degli holding time degli intermedi e del prodotto finito in bulk.

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

Specialità medicinale: ALLESPRAY

Confezioni AIC n. 039848015

Codice Pratica: N1A/2021/1920

Var IA in Cat. A.3 – Modifica nome eccipiente da “acido citrico anidro” a “acido citrico”.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, e s.m.i., è autorizzata la modifica richiesta degli stampati relativamente alle

confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate dalla data di pubblicazione in GU della variazione al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla data di pubblicazione in GU al Foglio Illustrativo e alle Etichette. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in GU che i lotti prodotti entro sei mesi dalla medesima, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

Specialità medicinale: EUPRES

Confezioni AIC n. 024728038 e “Mite” 024728065

Codice Pratica: N1A/2021/1746

Var IA Cat. C.I.z – Aggiornamento stampati in accordo alla Nota AIFA del 13 ottobre per i medicinali tiazidici, similtiazidici e associazioni: allineamento allo PSUR Workshring FR/H/PSUR/005/002.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, e s.m.i., è autorizzata la modifica richiesta degli stampati relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: ANANASE

Confezioni AIC n. 020501

Codice Pratica: N1B/2020/1693

Var IB Cat. C.I.z - Modifica RCP, Foglio Illustrativo ed Etichette in accordo al documento SANTE-2017-11668 “Excipients in the labelling and package leaflet of medicinal products for human use” e all'ultima versione del QRD template.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.3, 4.4, 4.8, 5.1, 6.1, 6.3, 6.4, 6.6, 9 del RCP 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.

Specialità medicinale: TRAVELGUM

Confezioni AIC n. 005170

Codice Pratica: N1B/2020/1262

Var IB Cat. C.I.z - Aggiornamento degli stampati in accordo alla recente versione della linea guida “Excipients in the labelling and package leaflet of medicinal products for human use” (EMA/CHMP/302620/2017/IT). Adeguamento degli stampati alla recente versione del QRD Template e contestuali modifiche minori editoriali.

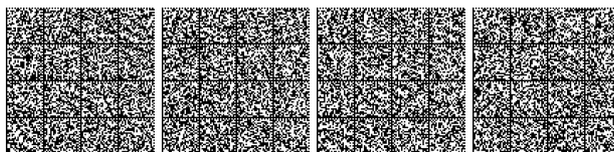
È autorizzata la modifica del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: RECTOREPARIL

Confezioni AIC n. 023470053, 065

Codice Pratica: N1B/2014/2613, N1B/2020/1659

Modifica del Foglio Illustrativo per adeguamento ai risultati del test di leggibilità. Modifica del RCP e del Foglio Illustrativo per adeguamento alla linea guida eccipienti. Adeguamento degli stampati all'ultima versione del QRD template e modifiche editoriali.



È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 1, 2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 6.1, 6.2, 6.5, 8 del RCP, Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: ANTALFEBAL

Confezioni AIC n. 041630

Codice Pratica: N1B/2020/1515

Var IB Cat. C.I.z - Adeguamento degli stampati in accordo al PRAC (EMA/PRAC/201784/2020), alla linea guida sugli eccipienti EMA/CHMP/302620/2017/IT Rev. 1. e all'ultimo QRD template.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.4, 4.6, 4.8, 6, 6.4, 6.6 del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si

ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Un procuratore
Valeria Pascarelli

TX22ADD1648 (A pagamento).

SO.SE.PHARM S.R.L.

Sede legale: via dei Castelli Romani, 22 – 00071

Pomezia (Roma)

Codice Fiscale: 01163980681

Partita IVA: 04775221007

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

Medicinale: LOZID

Tipo di Modifica: Modifica Stampati

Codice pratica: C1A/2021/2983; C1A/2021/3235

Codice A.I.C.: 039908 (tutte le forme e confezioni)

MRP n: IT/H/0343/001-002/IA/021; IT/H/0343/001-002/IA/022

Tipologia di variazione: C.I.z; C.I.3.a

Medicinale: VALIDROC

Tipo di Modifica: Modifica Stampati

Codice pratica: C1A/2021/2984 + C1A/2021/3234

Codice A.I.C.: 041293 (tutte le forme e confezioni)

MRP n: IT/H/0363/001-003/IA/027; IT/H/0363/001-003/IA/028

Tipologia di variazione: C.I.z; C.I.3.a

Modifica Apportata:

Aggiornamento delle informazione sul prodotto al fine di implementare le risultanze della procedura PSUR Worksharing n. FR/H/PSUR/005/002 e le raccomandazioni PRAC (EMA/CMDh/486195/2021 - PSUSA/00001662/202101) relative ai prodotti contenenti HTCZ/spironolattone.

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

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

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

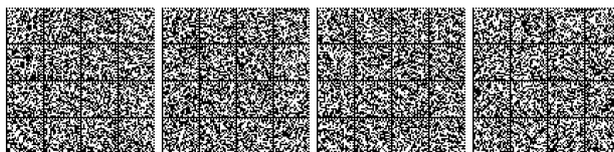
In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e, limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

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

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

L'amministratore delegato
dott. Massimiliano Florio

TX22ADD1649 (A pagamento).



ITALFARMACO S.P.A.

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

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

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

Specialità medicinale: IFENEC

Confezione e codice AIC

150 mg ovuli – 3 ovuli AIC n. 024066108

150 mg ovuli – 6 ovuli AIC n. 024066110

Codice Pratica: N1A/2021/1745

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

Tipo IAIN n. A.5.a-Modifica del CAP di Fulton Medici-
cinali S.p.A. da 20020 a 20044 Arese (MI), responsabile
dell'intero ciclo produttivo (incluso confezionamento prima-
rio, secondario, controlli e rilascio lotti).

Data di implementazione: 18.11.2021

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

Il direttore affari regolatori
dott. Mario Mangrella

TX22ADD1650 (A pagamento).

KONPHARMA S.R.L.

Sede legale: via Pietro della Valle n. 1 - 00193 Roma
Partita IVA: 08578171004

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

Medicinale: ASSOLID

Confezioni e numeri di AIC: 034988 in tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: N1B/2020/1759

Tipologia variazione: Single variation

Tipo di Modifica: Tipo IB, C.I.z.

Modifica Apportata: Aggiornamento stampati al warning dell'eccipiente come richiesto dalla linea guida EMA/CHMP/302620/2017 Rev. 1 ed al QRD template.

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

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

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

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

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

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

L'amministratore unico
dott. Pasquale Mosca

TX22ADD1651 (A pagamento).

DR. WILLMAR SCHWABE GMBH & CO. KG

Sede legale: Willmar-Schwabe-Str. 4, D-76227 Karlsruhe
(Germania)
Partita IVA: DE143501444

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 e del Regolamento 1084/2003/CE e s.m.i.

Medicinale: GASPAN - AIC n. 047478 in tutte le confezioni autorizzate

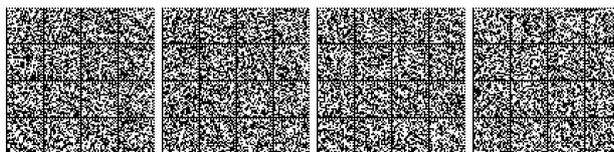
Codice pratica: N1A/2021/1755

Single variation di Tipo IA, B.III.1.a.2 consistente nella modifica della specifica dell'assay nell'ambito dell'aggiornamento del CEP R0-CEP 2018-205-Rev 00 per il p.a. caraway oil, da parte di un produttore già approvato per il quale EDQM non ha rilasciato una nuova revisione.

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

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX22ADD1652 (A pagamento).



LABORATORI ALTER S.R.L.

Sede legale: via Egadi, 7 - 20144 Milano

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

Codice Pratica: N1B/2019/1653 e N1A/2021/1646

Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: CLARITROMICINA ALTER (A.I.C. 037670) - 250 mg, 500 mg compresse rivestite con film, (tutte le confezioni autorizzate).

Titolare AIC: Laboratori Alter S.r.l.

Tipologia variazione: Grouping: C.I.z) + 7 x C.I.2.a) C.I.3.a)

Tipo di Modifica: modifica stampati

Modifica Apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto per adeguamento alle conclusioni della procedura PSUSA/00000788/201704; modifica stampati per adeguamento al prodotto di riferimento Klacid, all'ultima versione del QRD Template e modifiche editoriali minori; Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo per adeguamento alle conclusioni della procedura PSUSA/00000788/202004.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 5.2, 5.3, 6.5 e 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle etichette), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

Il titolare dell'AIC del farmaco generico è esclusivo responsabile del pieno rispetto dei diritti di proprietà industriale relativi al medicinale di riferimento e delle vigenti disposizioni normative in materia brevettuale. Il titolare dell'AIC del farmaco generico è altresì responsabile del pieno rispetto di quanto disposto dall'art. 14 comma 2 del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., in virtù del quale non sono incluse negli

stampati quelle parti del riassunto delle caratteristiche del prodotto del medicinale di riferimento che si riferiscono a indicazioni o a dosaggi ancora coperti da brevetto al momento dell'immissione in commercio del medicinale generico.

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

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 D.Lgs.

Un procuratore
Giuseppina Ruggiero

TX22ADD1656 (A pagamento).

FARMAKOPEA S.P.A.Sede legale: via Aldo Moro, 11 - 20074 Carpiano (MI)
Partita IVA: 01740220221

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.i.

Titolare AIC: Farmakoepa S.p.A.

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica N°: N1B/2018/903 - N1A/2019/1541

Medicinale: DESTROMETORFANO BROMIDRATO
FARMAKOPEA

Codice farmaco: 030490 (tutte le confezioni autorizzate)

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

Comunicazione di notifica regolare AIFA/PPA/P/0007871 del 24/01/2022

Modifica apportata:

Modifica del Riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglio illustrativo per adeguamento alla Raccomandazione CMDh/372/2018 sull'uso concomitante di benzodiazepine e oppioidi, allo PSUSA/00001009/201811 ed all'ultima versione del QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati (paragrafi 4.4, 4.5, 4.9 del riassunto delle Caratteristiche del prodotto e corrispondenti paragrafi del foglio illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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



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

Il procuratore speciale
dott.ssa Nicoletta Iossa

TX22ADD1654 (A pagamento).

FARMAKOPEA S.P.A.

Sede legale: via Aldo Moro, 11 - 20074 Carpiano (MI)
Partita IVA: 01740220221

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 della Determina AIFA del 25/08/2011

Titolare AIC: Farmakopea S.p.A.

Codice pratica N°: N1A/2020/1646

Specialità medicinale: SUBITENE, FERENS

Confezioni: Subitene 400 mg cpr eff - 10 cpr AIC 034764011;

Subitene 200 mg cpr eff - 10 cpr AIC 034764035;

Subitene 200 mg gran sol orale - 6 bustine AIC 034764062;

Subitene 200 mg gran sol orale - 12 bustine AIC 034764074;

Subitene 400 mg gran sol orale - 6 bustine AIC 034764047;

Subitene 400 mg gran sol orale - 12 bustine AIC 034764050;

Subitene 200 mg cpr rivestite con film, 6 compresse AIC 034764086;

Subitene 200 mg cpr rivestite con film, 12 compresse AIC 034764098;

Subitene 200 mg cpr rivestite con film, 24 compresse AIC 034764100;

Ferens 400 mg cpr eff - 30 cpr AIC 038553018.

Tipologia variazione: Tipo - C.I.z -

Comunicazione di notifica regolare AIFA/PPA/P/007870 del 24/01/2022

Modifica apportata: Modifica del foglio illustrativo per adeguamento ai risultati test di leggibilità - Modifica del riassunto delle caratteristiche del prodotto e del foglietto illustrativo per adeguamento alle raccomandazioni del PRAC n. EMA/PRAC/501713/2019 e EMA/PRAC/227779/2020, per adeguamento alla linea guida eccipienti, all'ultima versione del QRD template ed a modifiche editoriali.

E' autorizzata la modifica degli stampati (paragrafi 4.2, 4.4, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e Foglietto Illustrativo) relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Il procuratore speciale
dott.ssa Nicoletta Iossa

TX22ADD1655 (A pagamento).

NORGINE ITALIA 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) 712/2012

Codice Pratica: C1A/2021/3222

N° di Procedura Europea: SE/H/1799/001-002, 004/ IAIN/205

Medicinale: MOVICOL

Confezioni: 029851019, 029851021, 029851033, 029851045, 029851058, 029851060, 029851072, 029851084, 029851096, 029851108, 029851110, 029851122, 029851134

Titolare: Norgine Italia S.r.l. Via Fabio Filzi, 25 - 20124 Milano

Var. Tipo IAIN - A.5.a Modifica dell'indirizzo (CAP) di Recipharm Höganäs AB, sito responsabile della produzione, del confezionamento primario e del confezionamento secondario. Data implementazione: 24/11/2021.

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

Un procuratore
Lia Bevilacqua

TX22ADD1657 (A pagamento).



SOFAR S.P.A.

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

*Estratto comunicazione notifica regolare
0014013-07/02/2022-AIFA-AIFA_PPA-P*

Codice pratica N1B/2020/1308

Medicinale: ORMICTON

Codice farmaco: 038894010

Titolare AIC: Sofar S.p.A.

Tipologia variazione oggetto della modifica: grouping di n°4 IB tipo C.I.2.a)

Aggiornamento stampati per adeguamento al prodotto di riferimento; adeguamento degli stampati al QRD template ed alla linea guida eccipienti; modifiche editoriali minori.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 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 all'Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Il legale rappresentante
dott.ssa Carla Labruzzo

TX22ADD1658 (A pagamento).

GRÜNENTHAL ITALIA S.R.L.

Sede: via Vittor Pisani, 16 - 20124 Milano

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

Codice pratica: N1B/2021/1606

Medicinale: RIFACOL (rifaximina)

Confezioni: compresse rivestite con film 200 mg - AIC n. 025303025;

granulato per sospensione orale 2g/100ml - AIC n. 025303049

Tipologia variazione: Grouping di n. 2 variazioni

1) B.III.1.a.1 - presentazione di un nuovo Ph. Eur. Certificate of Suitability per la sostanza attiva Rifaximina da parte del produttore autorizzato Olon S.p.A. (R0-CEP 2019-125-Rev 03 CEP Holder: Olon S.p.A.)

2) B.I.b.2.e - Aggiunta di una procedura analitica per il principio attivo eseguita dal produttore del principio attivo Rifaximina (Olon S.p.A.) relativamente al test PSD, per la quale Grünenthal Italia S.r.l. si conforma al Certificato di analisi fornito dal produttore del principio attivo.

I lotti già prodotti alla data della pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Data di entrata in vigore della modifica: dal giorno successivo alla sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.Un procuratore
dott.ssa Isabella Masserini

TX22ADD1660 (A pagamento).

**CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
DI ACQUE PUBBLICHE****CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA
CAPITALE****Dipartimento III - Servizio 2**Sede legale: via IV Novembre, 119/A -
00185 Roma (RM), Italia*Richiesta di concessione di derivazione
di acqua da n.2 pozzi*

Con domanda del 03/05/2021 prot. n. 66491 l'Azienda Agricola Pinci di Pinci Stefano ha chiesto la concessione di acqua da n.2 pozzi in Via Casette n.14 nel Comune di Albano Laziale, in misura di l/sec. 9,6 e mc/anno 8843 per uso igienico, irriguo ed innaffiamento.

La dirigente del servizio
dott.ssa Paola Camuccio

TX22ADF1666 (A pagamento).

CONCESSIONI DEMANIALI**AUTORITÀ DI SISTEMA PORTUALE DEL
MAR LIGURE OCCIDENTALE***Richiesta di concessioni demaniali marittime*

L'Autorità di Sistema Portuale del Mar Ligure Occidentale comunica che sono state presentate istanze volte al rilascio di concessioni demaniali marittime ubicate presso il comprensorio territoriale dei porti di Savona e Vado Ligure (SV).



Ai fini di cui all'art. 18 Reg. Cod. Nav. tali istanze risultano pubblicate presso l'Albo Pretorio dei Comuni di Savona e di Vado Ligure fino al 6 marzo 2022, 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 all'Autorità di Sistema Portuale, entro il termine perentorio del 6 marzo 2022, 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 sede di Savona (Palazzina ex Omsav- zona Porto, Savona).

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

Il direttore
Paolo Canavese

TX22ADG1659 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI RAVENNA

Iscrizione a ruolo del dott. Andrea Pinto

Il Presidente del Consiglio Notarile di Ravenna notifica che il dott. Andrea Pinto, nominato Notaio alla sede di Lugo (distretto notarile di Ravenna) con D.D. del 16 dicembre 2021, pubblicato sulla *Gazzetta Ufficiale* n. 103 del 28 dicembre 2021 - 4^a serie speciale, avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla vigente legge notarile, è stato iscritto nel ruolo dei Notai esercenti in questo Distretto, alla sede di Lugo, con provvedimento in data 10 febbraio 2022.

Il presidente del consiglio notarile
dott. Ciro De Lorenzo

TX22ADN1645 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI TERNI Distretti Riuniti di Terni, Spoleto e Orvieto

Trasferimento del notaio dott.ssa Roberta Carpentieri

Il presidente del Consiglio Notarile di Terni, Orvieto e Spoleto rende noto: che la dott.ssa Roberta Carpentieri, notaio, con d.d. del Ministero della giustizia del 27 settembre 2021

- pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* Serie generale n. 233 del 29 gennaio 2021, è stata trasferita dalla sede di Orvieto alla sede notarile di Montesarchio (d.n.r. di Benevento e Ariano Irpino), cessando ogni sua attività in questo distretto notarile in data 3 febbraio 2022.

Il presidente
notaio Filippo Clericò

TU22ADN1562 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DI ROMA

Iscrizione al ruolo del notaio dott. Alessandro Squillaci

Il sottoscritto presidente rende noto che oggi è stato iscritto al ruolo dei Notai esercenti in questo Distretto il notaio Dott. Alessandro SQUILLACI con sede in Roma (d.n. r. di Roma, Velletri e Civitavecchia), proveniente dalla sede di Pomezia.

Roma, 2 febbraio 2022

Il presidente
Marco Forcella

TU22ADN1561 (Gratuito).

CONSIGLIO NOTARILE DEI DISTRETTI RIUNITI DI MESSINA, BARCELLONA P.G., PATTI E MISTRETTA

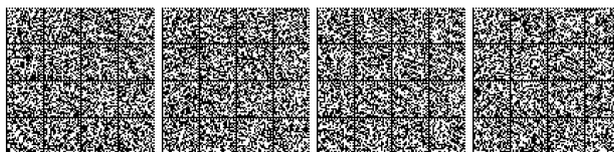
*Iscrizione al ruolo del notaio dott. Giovanni Crisostomo
Sciaccia della Scala*

Per tutti gli effetti di legge si avvisa che il dott. Sciaccia della Scala Giovanni Crisostomo, notaio in Terme Vigliatore (d.n. di Messina), con decreto dirigenziale del Ministero della giustizia del 27 settembre 2021, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 233 del 29 settembre 2021, è stato trasferito nella sede notarile di Patti (d.n. di Messina), ed in data odierna è stato iscritto nel ruolo dei notai esercenti di questi Distretti notarili riuniti ed immesso nell'esercizio delle sue funzioni notarili nella nuova sede notarile di Patti.

Messina, 3 febbraio 2022

Il presidente
notaio Silverio Magno

TU22ADN1563 (Gratuito).



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



GAZZETTA  UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

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

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

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

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

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

PARTE I - 5ª SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

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

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

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

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

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

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

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

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

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

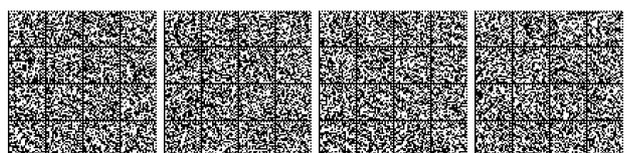
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

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

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

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

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



pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca pagina bianca



MODALITÀ E TARIFFE PER LE INSERZIONI IN 5ª SERIE SPECIALE E PARTE SECONDA

Ministero dell'economia e delle finanze - Decreto 24 dicembre 2003 (*Gazzetta Ufficiale* n. 36 del 13 febbraio 2004)

Le inserzioni da pubblicare nella *Gazzetta Ufficiale* possono essere inviate all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. nelle seguenti modalità:

- in formato elettronico, in maniera pratica e veloce tramite il nuovo portale IOL - Inserzioni on-line, disponibile all'indirizzo www.inserzioni.gazzettaufficiale.it;
 - per posta o corriere al seguente indirizzo: I.P.Z.S. S.p.A. - Ufficio inserzioni G.U. via Salaria, 691 - 00138 Roma. L'importo delle inserzioni deve essere preventivamente versato sul c/c bancario intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. presso BPER BANCA S.p.A., AG. 20 Roma, Viale di Porta Tiburtina, 46 - 00185 Roma (IBAN: IT 21 B 05387 03227 000035041393) oppure sul c/c postale n. 16715047 intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. indicando sull'attestazione di pagamento la causale del versamento;
 - consegna a mano direttamente allo sportello dell'Istituto sito in piazza G. Verdi 1, 00198 Roma, solo in caso di inserzioni con pagamento in contanti, carta di credito o assegno circolare intestato all'Istituto. Qualora l'inserzione venga presentata per la pubblicazione da persona diversa dal firmatario, è necessario presentare delega scritta rilasciata dallo stesso o da altro soggetto autorizzato dall'ente inserzionista e copia fotostatica di un valido documento d'identità del delegante. Il delegato invece dovrà esibire un valido documento d'identità. Si informa inoltre che l'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato rilascerà fattura esclusivamente all'Ente delegante e che nella delega dovrà essere contenuta espressa accettazione di tale modalità di fatturazione.
- La pubblicazione dell'inserzione nella *Gazzetta Ufficiale* viene effettuata, in caso di inoltro in formato elettronico, il 3° giorno ferialo successivo a quello dell'apposizione della firma digitale sulla piattaforma IOL; in caso di inoltro in formato cartaceo avviene il 6° giorno ferialo successivo a quello del ricevimento da parte dell'ufficio inserzioni.
- I testi in forma cartacea inviati per posta o presentati allo sportello, devono pervenire in originale, trascritti a macchina o con carattere stampato, redatti su carta da bollo o uso bollo, con l'applicazione di una

marca da € 16,00 ogni quattro pagine o 100 righe; eventuali esenzioni da tale imposta dovranno essere documentate all'atto della presentazione o dell'invio. Nei prospetti ed elenchi contenenti numeri (costituiti da una o più cifre), questi dovranno seguire l'ordine progressivo in senso orizzontale. Per esigenze tipografiche, ogni riga può contenere un massimo di sei gruppi di numeri. Le inserzioni devono riportare, in originale, la firma chiara e leggibile del responsabile della richiesta; il nominativo e la qualifica del firmatario devono essere trascritti a macchina o con carattere stampato.

Per le inserzioni relative a "convocazioni di assemblea di società per azioni" si precisa che nell'indicare la data di convocazione è necessario considerare i tempi ordinari di pubblicazione di 6 giorni e i seguenti termini legali che decorrono dalla pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*:

- 15 giorni "convocazione di assemblea di società per azioni non quotate"
- 30 giorni "convocazione di assemblea di società per azioni quotate in mercati regolamentati".

Nella richiesta d'inserzione per le "convocazioni d'assemblea di società per azioni" dovrà essere indicato se trattasi di società con azioni quotate in mercati regolamentati italiani o di altri Paesi dell'Unione europea

Per gli avvisi giudiziari, è necessario che il relativo testo sia accompagnato da copia del provvedimento emesso dall'Autorità competente; tale adempimento non occorre per gli avvisi già visti dalla predetta autorità.

A fronte di ciascuna inserzione viene emessa fattura e, quale giustificativo dell'inserzione, viene spedita una copia della *Gazzetta Ufficiale* nella quale è avvenuta la pubblicazione. Si raccomanda agli inserzionisti di corredare le inserzioni dei dati fiscali (codice fiscale o partita IVA) ed anagrafici del richiedente.

In caso di mancato recapito, i fascicoli saranno rispediti solo se richiesti all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato (mail: informazioni@ipzs.it) oppure fax: 06-8508-2721) entro sessanta giorni dalla data della loro pubblicazione. Per ulteriori informazioni visitare il sito www.gazzettaufficiale.it o contattare il Numero Verde 800864035.

TARIFFE

A partire da gennaio 1999, è stato abolito il costo forfettario per la testata addebitando le reali righe utilizzate, fermo restando che le eventuali indicazioni di: denominazione e ragione sociale; sede legale; capitale sociale; iscrizione registro imprese; codice fiscale e partita IVA, devono essere riportate su righe separate.

Annunzi commerciali
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 16,87

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 20,58

Annunzi giudiziari
Per ogni riga o frazione di riga

Imponibile:
€ 6,62

Costo totale IVA 22% inclusa
€ 8,08

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

FATTURAZIONE PUBBLICA AMMINISTRAZIONE

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

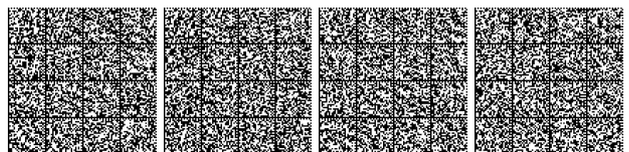
Ai sensi dell'art. 1, comma 629 della legge 90 del 23 dicembre 2014 e del decreto del Ministero dell'economia e delle finanze del 23 gennaio 2015 in materia di split payment, nonché del decreto del 3 aprile 2013, n. 55, le Pubbliche Amministrazioni sono inoltre tenute a indicare nella richiesta di pubblicazione:

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

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

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

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





€ 2,04

