

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 21 aprile 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

S O M M A R I O

ANNUNZI COMMERCIALI

Convocazioni di assemblea

ARS MEDICA S.P.A.

Convocazione di assemblea ordinaria (TV22AAA4881) Pag. 1

Altri annunci commerciali

2R PLUS SPV S.R.L.

2A TECH S.R.L.

NGV BUS S.R.L.

MAN & C. S.R.L.

WAYS S.R.L.

DE LUCA S.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge 130"), nonché dell'articolo 1 della Legge 21 febbraio 1991, n. 52 (la "Legge 52/91") e degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) n. 2016/679 che disciplina la protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché la libera circolazione di tali dati (Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati o "GDPR") (TX22AAB4896) Pag. 1

VITTORIA SPE S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi e per gli effetti dell'articolo 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (come di volta in volta modificata, la Legge sulla Cartolarizzazione), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 14 del Regolamento (UE) 2016/679 (il "Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati") (TX22AAB4904) Pag. 3

ANNUNZI GIUDIZIARI

Notifiche per pubblici proclami

TRIBUNALE DI CATANIA

Notifica per pubblici proclami (TX22ABA4887) Pag. 7

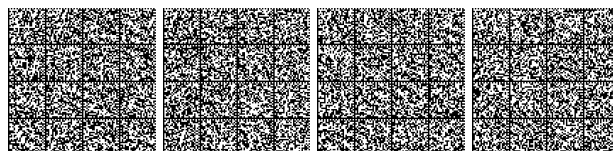
Notifica per pubblici proclami (TX22ABA4885) Pag. 6

TRIBUNALE DI CATANIA Sezione Lavoro

Notifica per pubblici proclami - R.G. 7044/2021 (TX22ABA4889) Pag. 7

TRIBUNALE DI COSENZA

Notifica per pubblici proclami - R.G. 1147/2022 - Atto di citazione per integrazione del contraddittorio (TX22ABA4862) Pag. 5



TRIBUNALE DI PESCARA

Notifica per pubblici proclami - Estratto ricorso per usucapione speciale (TX22ABA4882) Pag. 6

TRIBUNALE DI RIETI

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - Atto di citazione per usucapione (TX22ABA4884). Pag. 6

Eredità

TRIBUNALE CIVILE DI CAGLIARI

Nomina curatore eredità giacente di Sanna Giuseppina (TU22ABH4857). Pag. 8

TRIBUNALE DI PADOVA

Eredità giacente di Argia Favaron - R.G. 1829/2022 (TX22ABH4909). Pag. 7

TRIBUNALE DI ROMA

Nomina curatore eredità giacente di Marisa Sebastiani (TV22ABH4871). Pag. 8

TRIBUNALE ORDINARIO DI PESCARA

Invito ai creditori e legatari a presentare dichiarazioni di credito (art. 498 c.c.) (TX22ABH4886). Pag. 7

TRIBUNALE URBINO

Chiusura eredità giacente di Giannini Gilberto - R.G. 112/1997 (TX22ABH4911). Pag. 7

Richieste e dichiarazioni di assenza di morte presunta

TRIBUNALE DI BELLUNO

Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Ismar Mesinovic - R.G. n. 1432/2021 (TX22ABR4908). Pag. 8

TRIBUNALE DI CATANIA

Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Grasso Francesco (TU22ABR4541). Pag. 8

TRIBUNALE DI NAPOLI NORD I sezione civile

Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Maisto Michele - R.G. 3273/2021 (TX22ABR4540). Pag. 8

TRIBUNALE DI ROMA

Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Giuseppe Mecca (TX22ABR4539). Pag. 8

ALTRI ANNUNZI**Espropri**MINISTERO DELLA TRANSIZIONE ECOLOGICA
Dipartimento Energia Direzione Generale Infrastrutture e Sicurezza

Decreto di asservimento (TX22ADC4920) Pag. 10

Ordinanza di pagamento di indennità d'esproprio (TX22ADC4913). Pag. 9

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici

ALMUS S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX22ADD4914). Pag. 19

BAXTER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 712/2012 (TX22ADD4897). Pag. 13

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA 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.i. (TX22ADD4895). Pag. 13

BRUSCHETTINI S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TV22ADD4878). Pag. 23

EXELTIS ITALIA S.R.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. (TX22ADD4902) Pag. 16

GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.R.L.

Modifica secondaria di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX22ADD4899) Pag. 14

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, modificato dal Regolamento 712/2012/CE (TX22ADD4898). Pag. 14

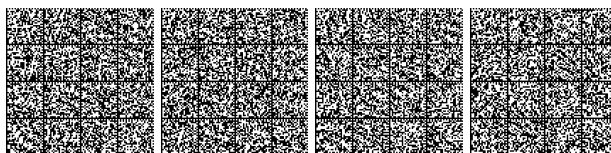
LABORATORI ALTER S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX22ADD4910) Pag. 19

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 (TX22ADD4918) Pag. 22

LABORATORIO FARMACEUTICO C.T. S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007, n. 274 e del Regolamento (CE) n. 1234/2008 e s.m.i. (TX22ADD4912) Pag. 19



PFIZER ITALIA S.R.L.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TX22ADD4892) Pag. 12

RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA E FARMACEUTICA 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. n. 219/2006 e s.m.i. (TX22ADD4900) Pag. 15

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. n. 219/2006 e s.m.i. (TX22ADD4901) Pag. 15

S.A.L.F. S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008. (TX22ADD4893) Pag. 13

SCHARPER S.P.A.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007, n. 274 (TX22ADD4906) Pag. 18

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007, n. 274 (TX22ADD4905) Pag. 17

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007, n. 274 (TX22ADD4903) Pag. 17

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo del 29 dicembre 2007, n. 274 (TX22ADD4907) Pag. 18

VALEAS S.P.A.

Estratto della comunicazione di notifica regolare Prot. PPA/P/28189 e successiva nota di rettifica Prot. PPA/P/43519 del 11/4/2022 (TX22ADD4883) Pag. 12

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. (TX22ADD4916) Pag. 21

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. (TX22ADD4915) 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 s.m. (TX22ADD4917) Pag. 22

Valutazione impatto ambientale

MINISTERO DELLA TRANSIZIONE ECOLOGICA
Dipartimento per l'energia Direzione generale infrastrutture e sicurezza

Estratto del provvedimento di valutazione di impatto ambientale - Decreto di autorizzazione del Ministero della Transizione Ecologica (TX22ADE4894) Pag. 23

Concessioni di derivazione di acque pubbliche

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

Richiesta di concessione di derivazione d'acqua (TU22ADF4752) Pag. 24

Consigli notarili

CONSIGLIO NOTARILE DI MANTOVA

Trasferimento del notaio in esercizio dott. Federico Tortora (TU22ADN4751) Pag. 24

CONSIGLIO NOTARILE DI PADOVA

Iscrizione a ruolo della dott.ssa Pansera Margherita (TX22ADN4919) Pag. 24

CONSIGLIO NOTARILE DI TERAMO E PESCARA

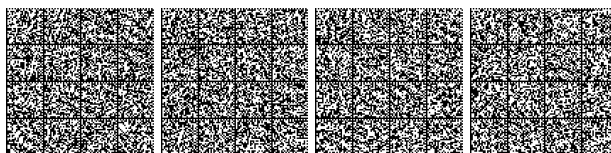
Iscrizione al ruolo dei notai esercenti del dott. Riccardo Capodivento (TU22ADN4737) Pag. 24

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

Iscrizione nel ruolo dei notai della dott.ssa Maria Novi (TU22ADN4748) Pag. 24

CONSIGLIO NOTARILE DISTRETTI RIUNITI DI L'AQUILA, SULMONA E AVEZZANO

Trasferimento del notaio dott.ssa Simona Iorio (TU22ADN4749) Pag. 24





ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

ARS MEDICA S.P.A.

Sede legale: via Cesare Ferrero
di Cambiano n. 29 - 00191 Roma
Capitale sociale: Euro 7.750.000,00
interamente versato
Registro delle imprese: Roma
n. 01453700583
R.E.A.: Roma n. 276869
Codice Fiscale: 01453700583
Partita IVA: 00997371000

Convocazione di assemblea ordinaria

Gli azionisti della ARS Medica S.p.a. sono convocati in assemblea per il giorno 1° giugno 2022 alle ore 7,00 ed occorrendo in seconda convocazione per il giorno 9 giugno 2022 alle ore 10,00, per deliberare sul seguente

Ordine del giorno:

presentazione ed esame del bilancio al 31 dicembre 2021: deliberazioni inerenti e conseguenti;

In base all'art. 106, comma 2, del decreto-legge n. 18/2020 e successiva proroga ex art. 3 del decreto-legge n. 183/2020, l'assemblea verrà svolta mediante collegamento audio e/o video. Il socio che voglia partecipare all'assemblea dovrà inviare un messaggio e-mail all'indirizzo viviana@lisbona23.it per ricevere istruzioni sulla procedura di collegamento telematico da remoto.

Facendone specifica richiesta, alternativamente al collegamento da remoto, il socio potrà partecipare mediante video conferenza organizzata presso la sede sociale nella data e nell'ora indicata.

Roma, li 15 aprile 2022

L'amministratore unico
Federico Guarnieri

TV22AAA4881 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

2R PLUS SPV S.R.L.

*Società a responsabilità limitata unipersonale
Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto
dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento
della Banca d'Italia del 7 giugno 2017 al numero 33420.1*
Sede legale: via V. Alfieri, 1 - 31015
Conegliano (TV), Italia
Capitale sociale: Euro 12.000,00 i.v.
Registro delle imprese: Treviso - Belluno 04146680261
Codice Fiscale: 04146680261

2A TECH S.R.L.

Costituita in Italia
Sede legale: via Argentieri, 396 - 86036 Montenero Di
Bisaccia (CB)
Registro delle imprese: Campobasso 01682180706
Codice Fiscale: 01682180706

NGV BUS S.R.L.

Costituita in Italia
Sede legale: via Alexander Fleming, 52 - 42122 Reggio
Emilia (RE)
Registro delle imprese: Reggio Emilia 02508920358
Codice Fiscale: 02508920358

MAN & C. S.R.L.

Costituita in Italia
Sede legale: via Carlo Cipolla, 48/50 - 00179 Roma (RM)
Registro delle imprese: Roma 09194781002
Codice Fiscale: 09194781002

WAYS S.R.L.

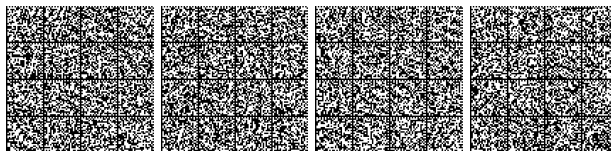
Costituita in Italia
Sede legale: via Giuseppe Failla, 51 - 00128 Roma (RM)
Registro delle imprese: Roma 5295971005
Codice Fiscale: 5295971005

DE LUCA S.P.A.

Costituita in Italia
Sede legale: viale Romeo De Luca, 1/A - 53043 Chiusi (SI)
Registro delle imprese: Siena 00654190529
Codice Fiscale: 00654190529

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge del 30 aprile 1999, n. 130 (la "Legge 130"), nonché dell'articolo 1 della Legge 21 febbraio 1991, n. 52 (la "Legge 52/91") e degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) n. 2016/679 che disciplina la protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché la libera circolazione di tali dati (Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati o "GDPR")

2R Plus SPV S.r.l. ("2R Plus SPV") comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione ai sensi della Legge 130, in data 9 marzo 2022 e in data 6 aprile 2022 (le "Date di



Conclusionone”) ha concluso uno o più contratti di cessione di crediti pecuniari ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge 130 e dell’articolo 1 della legge 21 febbraio 1991, n. 52 (il “Contratto di Cessione” o i “Contratti di Cessione”) con, rispettivamente, 2A Tech S.r.l. e NGV Bus S.r.l. e con Man & C S.r.l., Ways S.r.l. e De Luca S.p.A. (il “Cedente” o i “Cedenti”). In virtù del/i Contratto/i di Cessione, 2R Plus SPV ha acquistato pro soluto ai termini ed alle condizioni ivi specificate, i crediti, come sotto dettagliati (i “Crediti”), vantati dal/i Cedente/i stesso/i a fronte di servizi e/o forniture e/o lavori e/o opere risolti ed erogati nell’ambito della propria attività di impresa, in favore del relativo debitore ceduto (il “Debitore Ceduto”) con efficacia giuridica ed economica alle Date di Conclusione.

In base a quanto disposto nei relativi Contratti di Cessione, 2R Plus SPV ha acquistato pro soluto dai Cedenti i Crediti, per capitale ed interessi, maturati e maturandi sugli importi in linea capitale dovuti dal Debitore Ceduto per Servizi resi dai medesimi Cedenti nell’ambito della propria attività di impresa, qualificabili come crediti commerciali.

Unitamente ai Crediti oggetto della cessione sono stati trasferiti a 2R Plus SPV, ai sensi del combinato disposto dell’articolo 4 della Legge 130 e della legge 24 febbraio 1991, n. 52, tutti i privilegi, le cause di prelazione e gli accessori che, ove esistenti, assistono i Crediti, nonché ogni e qualsiasi diritto, ragione e pretesa, azione ed eccezione sostanziali e processuali, inerenti o comunque accessori ai Crediti e al loro esercizio ed ai rapporti sottostanti.

2RPlus SPV S.r.l. ha conferito incarico a Banca Finanziaria Internazionale S.p.A. (breviter “BANCA FININT S.P.A.”, una banca costituita ai sensi della legge italiana, con socio unico, con sede in Conegliano (TV), via V. Alfieri n. 1, capitale sociale di Euro 71.817.500,00 (settantunomilioniottocentodiciassettemilacinquecento 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), ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione quale soggetto incaricato della riscossione dei crediti ceduti e dei servizi di cassa e pagamento ai sensi dell’articolo 2, comma 3, lettera (c) della Legge sulla Cartolarizzazione. Banca Finanziaria Internazionale S.p.A. si avvale di Officine CST S.p.A., in qualità di Sub-Servicer, ai fini del compimento (sotto il proprio controllo) di alcune attività di natura operativa riguardanti l’amministrazione, la gestione, l’incasso e il recupero dei Crediti. Per effetto della cessione dei Crediti, i Debitori Ceduti sono legittimati a pagare a 2RPlus SPV sul conto corrente bancario IBAN IT83G0347901600000802215201, ogni somma dovuta in relazione ai Crediti e diritti ceduti nelle forme nelle quali il pagamento di tali somme era a loro consentito per contratto o in forza di legge anteriormente alla suddetta cessione, salvo specifiche indicazioni in senso diverso che potranno essere comunicate a tempo debito ai Debitori Ceduti.

I Debitori Ceduti e gli eventuali loro successori potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione a:

Officine CST S.p.A. (contatto di riferimento quale Sub-servicer)

Viale Regina Margherita n. 8

00198 Roma

All’attenzione di Back Office 2R Plus

Tel: +39 06 45546511

E-mail: team.procedureconcorsuali@officinecst.net

PEC: info@pec.officinecst.net

Oppure

2R Plus SPV S.r.l.

Via V. Alfieri, 1

31015 Conegliano (TV)

PEC: 2rplus.spv@pec.spv-services.eu

Trattamento Dati Personali

Ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 (anche “GDPR”), 2R Plus SPV informa i Debitori Ceduti che la cessione dei Crediti oggetto del Contratto di Cessione già di titolarità del Cedente, ha comportato necessariamente la comunicazione a 2R Plus SPV dei dati personali identificativi, patrimoniali e reddituali dei Debitori Ceduti stesso (i “Dati Personali”). In virtù della predetta comunicazione, 2R Plus SPV è divenuta, pertanto, titolare del trattamento dei Dati Personali ai sensi dell’articolo 24 del GDPR, ed è tenuta a fornire la presente informativa, ai sensi degli articoli 13 e 14 del predetto Regolamento generale sulla protezione dei dati.

1. Finalità

2R Plus SPV informa che i Dati Personali saranno trattati esclusivamente nell’ambito della normale attività, secondo le finalità legate al perseguimento del proprio oggetto sociale e, in particolare:

- per finalità inerenti alla realizzazione di un’operazione di emissione da parte di 2R Plus SPV di titoli di cartolarizzazione;

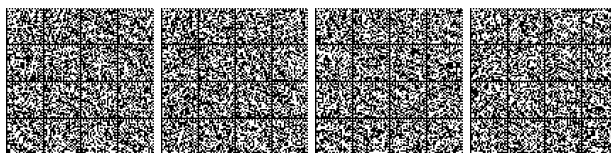
- per l’adempimento ad obblighi previsti da leggi, regolamenti e normativa comunitaria ovvero a disposizioni impartite da Autorità a ciò legittimate da legge o da Organi di vigilanza e controllo;

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

2. Modalità del trattamento e termini di conservazione dei dati

I dati raccolti saranno trattati e conservati sia su supporto cartaceo sia con l’ausilio di strumenti automatizzati secondo logiche strettamente correlate alle finalità sopraindicate e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei dati per il periodo strettamente necessario a conseguire le finalità per cui sono stati raccolti; in ogni caso il criterio utilizzato per determinare tale periodo è improntato al rispetto dei termini consentiti dalle leggi applicabili e dai principi di minimizzazione del trattamento e limitazione della conservazione.

3. Ambito di comunicazione, trasferimento all’estero e diffusione dei dati personali



I dati saranno trattati dal personale interno di 2R Plus SPV in qualità di Incaricati del trattamento.

I Dati Personali potranno essere comunicati da 2R Plus SPV, in Italia e/o in paesi dell'Unione Europea, in adempimento ad obblighi di legge gravanti sul Titolare o per l'effettuazione di attività connesse e funzionali al perseguimento delle finalità indicate, a soggetti, ove necessario, nominati Responsabili del trattamento, ai sensi dell'articolo 28 del GDPR.

I summenzionati soggetti/ categorie di soggetti potranno essere:

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

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

(c) fornitori di servizi, consulenti, revisori contabili ed agli altri consulenti legali, fiscali ed amministrativi di 2R Plus SPV per la consulenza da essi prestata;

(d) autorità di vigilanza di 2R Plus SPV e del Cedente e/o alle autorità fiscali in ottemperanza ad obblighi di legge;

(e) soggetti incaricati di effettuare analisi relative al portafoglio di Crediti ceduto;

(f) soggetti terzi ai quali i Crediti ceduti dovessero essere ulteriormente ceduti da parte di 2R Plus SPV.

L'elenco dettagliato ed aggiornato dei Responsabili del Trattamento nominati da 2R Plus SPV è disponibile, su richiesta, inviando una comunicazione all'indirizzo sotto indicato ovvero una e-mail a: 2rplus.spv@pec.spv-services.eu.

I Dati Personali non saranno oggetto di diffusione.

4. Categoria dei dati raccolti, natura del conferimento dei dati e conseguenze dell'eventuale rifiuto

I dati raccolti e trattati da 2R Plus SPV per assolvere le finalità di cui al paragrafo 1, sono dati personali identificativi, patrimoniali e reddituali dei Debitori Ceduti.

Il conferimento dei dati è necessario al perseguimento delle finalità indicate, l'eventuale rifiuto a conferire i suddetti dati comporterà l'impossibilità di eseguire il Contratto di Cessione. Il titolare del trattamento ha identificato quale base giuridica del trattamento l'esecuzione di un contratto di cui l'interessato è parte o l'esecuzione di misure precontrattuali adottate su richiesta dello stesso nonché l'adempimento di un obbligo legale al quale è soggetto il titolare del trattamento, ai sensi dell'articolo 6, comma 1, lettere b) e c), del GDPR.

5. Diritti dell'interessato

In relazione al trattamento dei dati, è Sua facoltà esercitare i diritti previsti dagli articoli da 15 a 22 del Regolamento (UE) 2016/679, (riprodotti in forma abbreviata in calce alla presente policy).

Per l'esercizio dei Suoi diritti può rivolgersi al Titolare del trattamento inviando una comunicazione scritta all'indirizzo sopra indicato oppure una e-mail a: 2rplus.spv@pec.spv-services.eu.

6. Titolare e Responsabile del trattamento

Titolare del trattamento è 2R Plus SPV S.r.l., con sede in Via V. Alfieri, 1, CAP 31015 – Conegliano (TV).

Il Responsabile della protezione dei dati personali (DPO) è: Officine CST S.p.A., con sede in Viale Regina Margherita, 8, 00198, Roma.

Ogni contatto con il Titolare e il Responsabile della protezione dei dati potrà avvenire inviando una comunicazione scritta all'indirizzo indicato oppure una e-mail a: 2rplus.spv@pec.spv-services.eu e/o contatti@officinecst.net.

DIRITTI DELL'INTERESSATO

Articoli da 15 a 22 Regolamento (UE) 2016/679

Ai sensi degli articoli da 15 a 22 del Regolamento (UE) 2016/679, l'interessato ha diritto di ottenere dal titolare la rettifica, l'integrazione o la cancellazione (c.d. diritto all'oblio) dei suoi dati personali; il diritto di ottenere la limitazione del trattamento e il diritto alla portabilità dei dati, il diritto di opposizione al trattamento dei dati personali, compresa la profilazione ed infine, il diritto di proporre reclamo all'Autorità Garante.

Conegliano, 15/04/2022

2R Plus SPV S.r.l. - Società unipersonale
- L'amministratore unico
Blade Management S.r.l.
- La persona fisica designata

Alberto De Luca

TX22AAB4896 (A pagamento).

VITTORIA SPE S.R.L.

Iscritta nell'"elenco delle società veicolo di cartolarizzazione" tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 4 del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017 al n. 35551.1

Sede legale: via San Prospero, 4 - 20121 Milano

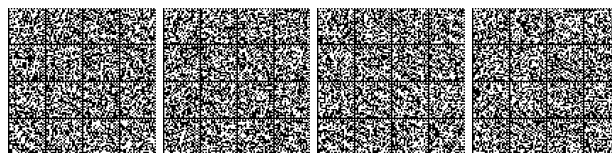
Registro delle imprese: Milano 10539170968

Codice Fiscale: 10539170968

Avviso di cessione di crediti pro-soluto ai sensi e per gli effetti dell'articolo 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 in materia di cartolarizzazioni di crediti (come di volta in volta modificata, la Legge sulla Cartolarizzazione), corredato dall'informativa ai sensi dell'articolo 14 del Regolamento (UE) 2016/679 (il "Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati")

Vittoria SPE S.r.l., società costituita ai sensi dell'articolo 3 della Legge sulla Cartolarizzazione (l'Acquirente), comunica che.

A) in forza di un contratto di cessione (il Contratto di Cessione) concluso in data 14 aprile 2022 (la Data di Cessione), ha acquistato in blocco e pro soluto da S.G.M. S.r.l. Servizi Generali e Manutenzioni, una società a responsabilità limitata con sede legale in Via Piero Portaluppi n. 9, 20138 Milano capitale sociale Euro 60.000,00 i.v., codice fiscale e partita IVA 07921450636 ed iscrizione al registro delle imprese di Milano, REA n. MI - 2510251, che qui interviene in qualità di cedente dei Crediti (come di seguito meglio definiti) ("SGM") crediti di cui all'articolo 1 della legge 21 febbraio 1991, n. 52, derivanti da contratti e/o rapporti di fornitura e/o appalto e/o somministrazione di beni e/o servizi stipulati tra il Cedente e i relativi debitori (i "Crediti SGM"), nell'ambito di un'operazione di finanza strutturata posta in essere dall'Acquirente ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione (l'"Operazione"), con effetto giuridico dalla data del 14 aprile 2022 e con effetto economico dalla data del 8 aprile 2022.



I Crediti SGM alla data del 8 aprile 2022 soddisfacevano i seguenti criteri:

- i. il Credito è denominato in euro;
- ii. il Credito include la relativa imposta sul valore aggiunto (IVA) (ove applicabile);
- iii. il Credito è regolato dalla legge italiana;
- iv. il Credito è vantato nei confronti di debitori con sede in Italia;
- v. il Credito è esigibile in Italia alla relativa scadenza;
- vi. il Credito non è stato pagato nemmeno parzialmente;
- vii. il pagamento dovuto dal relativo debitore non è soggetto a ritenuta d'acconto;
- viii. il Credito è vantato nei confronti di enti della pubblica amministrazione, tra cui la Prefettura Ufficio territoriale di Roma,
- ix. il Credito deriva o afferisce ai seguenti rapporti giuridici regolati dalla legge italiana:

- Contratto n. Rep. 11974 per l'affidamento del "Servizio di pulizia ed igiene ambientale presso gli immobili in uso all'Arma dei Carabinieri di Roma e Provincia" del 21 gennaio 2021 stipulato dal Cedente con la Prefettura Ufficio territoriale di Roma, con durata dal 1 marzo 2021 sino al 31 dicembre 2022 e codice identificativo gara CIG 8180521B7A e relativa determina di aggiudicazione e/o ogni altro analogo atto e/o provvedimento come regolati dalle applicabili norme di legge e di regolamento stipulati dal Cedente nell'esercizio di impresa;

x. Il Credito deriva da prestazioni rese dal Cedente e fatturate a marzo 2022 nell'esercizio della propria attività d'impresa.

B) in forza di un contratto di cessione (il Contratto di Cessione) concluso in data 14 aprile 2022 (la Data di Cessione), ha acquistato in blocco e pro soluto da SANIGEST S.R.L. una società di capitali con sede legale in Contrada Infascinato snc, 87019 Spezzano Albanese (CS), capitale sociale euro 10.000,00 i.v., codice fiscale e partita iva n.03345650786 e iscrizione nel Registro delle Imprese di Cosenza, REA n. CS - 229017 ("SANIGEST" e, congiuntamente a SGM, i "Cedenti" e, ciascuno, un "Cedente") crediti di cui all'articolo 1 della legge 21 febbraio 1991, n. 52, derivanti da contratti e/o rapporti di fornitura e/o appalto e/o somministrazione di beni e/o servizi stipulati tra il Cedente e i relativi debitori (i Crediti Sanigest), nell'ambito di un'operazione di finanza strutturata posta in essere dall'Acquirente ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione (l'Operazione), con effetto giuridico dalla data del 14 aprile 2022 e con effetto economico dalla data del 8 aprile 2022.

I crediti SANIGEST alla data del 8 aprile 2022 soddisfacevano i seguenti criteri:

- a) tutti quelli riportati, al precedente punto A), da i. a vii.
- b) il Credito è vantato nei confronti di enti della pubblica amministrazione, tra cui ASP di Cosenza e della Regione Calabria garante e/o co-obbligata ad altro titolo;
- c) Il Credito deriva da prestazioni sanitarie rese dal Cedente e fatturate a febbraio, marzo ed aprile 2022 nell'esercizio della propria attività d'impresa.

L'Acquirente e il Cedente hanno concordato nel Contratto di Cessione:

(i) termini e modalità della cessione dei Crediti nell'ambito dell'Operazione; e

(ii) che alla predetta cessione si applichi il disposto dell'articolo 5, commi 1, 1-bis e 2 della legge 21 febbraio 1991, n. 52.

Vi comunichiamo inoltre che, a far data dalla Data di Cessione, il Cedente non svolgerà più le funzioni di gestione e incasso dei Crediti ma tali funzioni saranno svolte, in nome e per conto dell'Acquirente, da Centrotrenta Servicing S.p.A., con sede in Milano, Via San Prospero n. 4, in qualità di "servicer" e da Collexion Services S.r.l., con sede in Via Eufemiano n. 8, Roma, in qualità di "sub-servicer". In particolare, il sub-servicer effettua dalla relativa Data di Cessione la gestione, amministrazione e recupero dei Crediti oggetto di cessione in nome e per conto dell'Acquirente.

L'Acquirente e il Cedente hanno altresì concordato di effettuare la presente pubblicazione ai sensi e per gli effetti dell'articolo 4, comma 1 e comma 4-bis della Legge sulla Cartolarizzazione.

Informativa ai sensi del Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati

A seguito della cessione dei Crediti all'Acquirente sopra descritta, l'Acquirente è divenuto "Titolare" del trattamento dei dati personali relativi a tali Crediti.

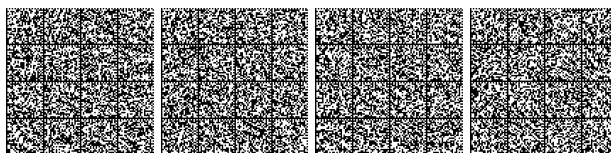
Tanto premesso, l'Acquirente, al fine della gestione e dell'incasso dei Crediti, ha nominato Centrotrenta Servicing S.p.A., con sede legale in Milano, Via San Prospero n. 4, come proprio "servicer" (il "Servicer"). Inoltre, il Servicer ha nominato, al fine della gestione e dell'incasso dei Crediti, Collexion Services S.r.l., con sede in Roma, Via Eufemiano, 8, 00153, quale proprio sub-servicer (il "Sub-Servicer"). Il Servicer ed il Sub-Servicer sono stati nominati quali "Responsabili" del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti del Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati.

Ai sensi e per gli effetti del Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati, l'Acquirente, il Servicer ed il Sub-Servicer non tratteranno dati che rientrano nelle "categorie particolari di dati personali" ai sensi degli articoli 9 e 10 del Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati, definiti dal Codice in Materia di Protezione dei Dati Personali come "sensibili".

I dati personali 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, l'Acquirente, il Servicer ed il Sub-Servicer tratteranno i dati personali per finalità connesse e strumentali alla gestione ed amministrazione dei Crediti ceduti; al recupero dei Crediti (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.

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.

Per lo svolgimento della propria attività di gestione e recupero dei Crediti, l'Acquirente, il Servicer ed il Sub-Servicer comunicheranno 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.



Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile presso la sede del Responsabile Collextion Services S.r.l., 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 Collextion Services S.r.l.

I diritti previsti all'articolo 15 e seguenti del Capo III del Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati potranno essere esercitati anche mediante richiesta scritta al Responsabile, Collextion Services S.r.l., con sede in Via Eufemiano, 8, 00153, Roma, indirizzo e-mail info@clxservices.it, all'attenzione del legale rappresentante.

Milano, 15 aprile 2022

Vittoria SPE S.r.l. - Il legale rappresentante
Antonio Caricato

TX22AAB4904 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI COSENZA

Notifica per pubblici proclami - R.G. 1147/2022 - Atto di citazione per integrazione del contraddittorio

L'avv. Ernesto Giardino per conto del sig. Remo Sansone esponeva quanto segue:

"con atto di donazione per Notar Italo Trotta il sig. Raffaele Sansone ebbe a donare alla propria figlia Carmelina Sansone diversi fondi rustici siti nei Comuni di Marano Principato, Rende e San Fili; tra questi vi erano gli immobili individuati in catasto:

1) in Comune di San Fili (località Terriforti, Vecchiarrone, Foliara, Fonta del Mercante)

2) in Comune di Marano Principato (località Cardonetto);

3) in Comune di Rende (località Carcarelle, BoccadiaCapra, Zifonati, Valle dell'Inferno) il donante avrebbe acquisito la proprietà "per usucapione non accertata giudizialmente e la parte donataria resa edotta dal donante e da me notaio degli eventuali rischi ad essa connessi, dichiara di non avere eccezioni da sollevare in relazione a tale modalità di acquisto".

Ora diversamente da quanto dichiarato dal donante i terreni sopra elencati non sono mai stati posseduti dal sig. Sansone Raffaele, bensì dall'odierno attore il quale intraprendeva il giudizio omissis

In forza di tanto veniva ad iscriversi il procedimento 1381/2019 RGAC nel quale il Tribunale ordinava la integrazione del contraddittorio "Tanto premesso e ritenuto il sig. Remo Sansone, per come rappresentato si vede costretto ad adire il competente magistrato per la tutela dei propri diritti; talché lo stesso per come rappresentato e difeso Cita

I sigg.ri 1) Cardile Rosina nata a san Fili; 2) Cesario Santo nato a san Fili il 04/1/1911; 3) De Santo Daniele Fu Francesco; 4) De Santo Davide Fu Francesco; 5) De Santo Giacobbe Fu Francesco; 6) De Santo Maria Mar Mustacato Fu Francesco; 7) De Santo Rachele Mar Mazzuca Fu Francesco; 8) De Bartolo Bruno di Domenico; 9) De Bartolo Francesco fu Ignazio; 10) Leone Caterina Fu Pasquale; 11) Leone Elda Fu Pasquale; 12) Leone Elena Fu Pasquale, 13) Leone Emma Fu Pasquale; 14) Leone Eugenia Fu Pasquale; 15) Leone Teresina Fu Pasquale; 16) Ricciardi Rosina Fu Benedetto; 17) Cesareo Maria nata a San Fili il 12/1/1913; 18) Cesareo Angela nata il 12/5/1954; 19) Cesareo Giuseppe nato il 30/7/1960; 20) Palermo Annunziata nata a San Fili il 27/03/1931; 21) Cesareo Carmine nato a San Fili il 4/1/1919; 22) Cesareo Maria Concetta nata a San Fili il 15/5/1907 e per essa Muto Carlo nato a Cosenza il 13/2/1972; 23) Bilotto Rosaria nata a Marano Principato il 13/2/1942; 24) Bilotto Filiberto Fu luigi; 25) Bilotto Pietro; 26) de Bartolo Franceschina nata a Marano Marchesato il 18/08/1940 27) De Bartolo Conetta nata a Marano Marchesato il 18/10/1944; 28) De Bartolo Giuliana Maria nata a Marano Marchesato il 29/1/1952; 29) De Bartolo Italo Egidio nato a Marano Marchesato il 09/11/1953; 30) De Bartolo Luigi nata a Marano Marchesato il 20/06/1937, 31) De Bartolo Pasquale nata a Marano Marchesato il 10/11/1934, 32) De Bartolo Pia Assunta nata a Marano Marchesato il 09/4/1948; 33) Ferraro Michelina nata a Marano Marchesato il 21/11/1915; 34) Ruffolo Amelia nata a Marano Marchesato il 25/09/1931; 34) Ruffolo Concetta nata a Marano Marchesato il 07/12/1940; 35) Ruffolo Filomena nata a Marano Marchesato il 06/6/1937; 36) Ruffolo Maria nata a Marano Marchesato il 5/05/1947; 37) Ruffolo Mariano nata a Marano Marchesato il 16/05/1933; 38) Ruffolo Virginia nata a Marano Marchesato il 24/02/1935;

a comparire il 23 settembre 2022 dinanzi al Tribunale di Cosenza nel procedimento RGAC 1381/2019 dott. Grossi, ore e locali soliti, per ivi sentire accogliere le seguenti Conclusioni

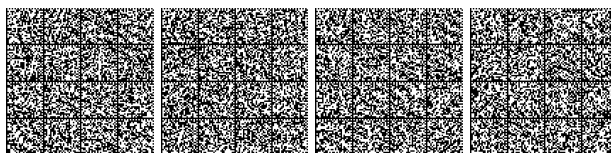
"Voglia l'On. Tribunale adito, rigettando ogni contraria istanza eccezione, deduzione accertare e dichiarare la nullità e/o inefficacia, per i motivi in atti, dell'atto di donazione per Notar Italo Trotta del 31/7/2018 (repertorio 19885 raccolta 7801), registrato a Cosenza il 08/08/2018 intercorso tra i sigg.ri Raffaele Sansone (nato a Fiumefreddo Bruzio il 12/04/1959 c.f. SNS RFL 59D12 D 624 M) e Carmelina Sansone (nata a Cosenza il 17 giugno 1992 c.f. SNS CML 92H57 D086B);

Voglia altresì il Tribunale Adito accertare e dichiarare che i terreni siti ed individuati in catasto:

1) in Comune di San Fili (località Terriforti, Vecchiarrone, Foliara, fonta del Mercante) al foglio 19 del detto comune, particelle 146, 150, 151, 158, 159, 160, 161, 164, 166, 167, 168, 169, 170, 173, 175, 191, 192, 194, 195, 196, 197, 200, 201, 202, 203, 204;

2) in Comune di Marano Principato (località Cardonetto) al foglio 2 p.lle 8 e 27;

3) in Comune di Rende (località Carcarelle, BoccadiaCapra, Zifonati, Valle dell'Inferno) al foglio 59 p.lle 9, 10, 25, 26, 28 sono stati acquisiti in proprietà dal sig. Remo Sansone per intervenuta usucapione. Con vittoria di spese e competenze di giudizio. E per tali effetti Invita



I sigg.ri 1) Cardile Rosina nata a san Fili; 2) Cesario Santo nato a san Fili il 04/1/1911; 3) De Santo Daniele Fu Francesco; 4) De Santo Davide Fu Francesco; 5) De Santo Giacobbe Fu Francesco; 6) De Santo Maria Mar Mustacato Fu Francesco; 7) De Santo Rachele Mar Mazzuca Fu Francesco; 8) De Bartolo Bruno di Domenico; 9) De Bartolo Francesco fu Ignazio; 10) Leone Caterina Fu Pasquale; 11) Leone Elda Fu Pasquale; 12) Leone Elena Fu Pasquale, 13) Leone Emma Fu Pasquale; 14) Leone Eugenia Fu Pasquale; 15) Leone teresina Fu Pasquale; 16) Ricciardi Rosina Fu Benedetto; 17) Cesareo Maria nata a San Fili il 12/1/1913; 18) Cesareo Angela nata il 12/5/1954; 19) Cesareo Giuseppe nato il 30/7/1960; 20) Palermo Annunziata nata a San Fili il 27/03/1931; 21) Cesareo Carmine nato a San Fili il 4/1/1919; 22) Cesareo Maria Concetta nata a San Fili il 15/5/1907 e per essa Muto Carlo nato a Cosenza il 13/2/1972; 23) Bilotto Rosaria nata a Marano Principato il 13/2/1942; 24) Bilotto Filiberto Fu Luigi; 25) Bilotto Pietro; 26) de Bartolo Franceschina nata a Marano Marchesato il 18/08/1940 27) De Bartolo Conetta nata a Marano Marchesato il 18/10/1944; 28) De Bartolo Giuliana Maria nata a Marano Marchesato il 29/1/1952; 29) De Bartolo Italo Egidio nato a Marano Marchesato il 09/11/1953; 30) De Bartolo Luigi nata a Marano Marchesato il 20/06/1937, 31) De Bartolo Pasquale nata a Marano Marchesato il 10/11/1934, 32) De Bartolo Pia Assunta nata a Marano Marchesato il 09/4/1948; 33) Ferraro Michelina nata a Marano Marchesato il 21/11/1915; 34) Ruffolo Amelia nata a Marano Marchesato il 25/09/1931; 34) Ruffolo Concetta nata a Marano Marchesato il 07/12/1940; 35) Ruffolo Filomena nata a Marano Marchesato il 06/6/1937; 36) Ruffolo Maria nata a Marano Marchesato il 5/05/1947; 37) Ruffolo Mariano nata a Marano Marchesato il 16/05/1933; 38) Ruffolo Virginia nata a Marano Marchesato il 24/02/1935 a comparire dinanzi al Tribunale di Cosenza all'udienza del 23 settembre 2022 ed a costituirsi in giudizio 20 giorni prima dell'udienza indicata nel procedimento RGAC 1381/2019 ai sensi e nelle forme dell'art.166,ed a comparire nell'udienza indicata, dinanzi al Giudice designato ai sensi dell'art. 168 bis, con l'avvertenza che la costituzione oltre i suddetti termini comporterà le decadenze di cui all'art.38 e 167 c.p.c.

Cosenza 05/04/2022

avv. Ernesto Giardino

TX22ABA4862 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PESCARA

Notifica per pubblici proclami - Estratto ricorso per usucapione speciale

I sottoscritti avv. Attilio Cirone CF CRNTTL62L18D502N e Francesco de Pamphilis CF DPMFNC64C23G438H quali procuratori di Alfredo Riccitelli hanno chiesto con ricorso ex art. 1159 bis c.c. L. 346/76 che venga accolta la domanda di usucapione dei fondi al catasto terreni al Foglio 12 Particella 877; al Foglio 12 Particella 876; al Foglio 12 Particella 994; al Foglio 12 Particella 794; al Foglio 12 Particella 795; al Foglio 12 Particella 191, al catasto fabbricati al Foglio 12 Particella 209 del Comune di Farindola (PE) dichiarando il ricorrente esclusivo proprietario dei beni *de qua*.

Il Giudice in forza di decreto n. 239/22 RGV 679/22 ha autorizzato la notificazione per pubblici proclami del ricorso con le modalità prescritte dall'art. 150 2° comma cpc nei confronti degli intestatari.

avv. Francesco de Pamphilis

TX22ABA4882 (A pagamento).

TRIBUNALE DI RIETI

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

Marcello Alletto nato a Roma il 25.02.1958 (C.F. LLTMCL-58B24H501F) e residente in Poggio Nativo, Via Colle Comune n. 1, rappresentato e difeso, dall'Avv. Rita Franceschelli (C.F. FRNRTI84P65H501Y) con domicilio eletto presso lo studio di quest'ultima sito in Osteria Nuova di Poggio Moiano, Via Marco Polo n. 13 cita gli intestatari catastali l' Istituto Ambiente Tevere S.r.l. (P.iva 02017671005) e per essa Tutti gli ex soci della Istituto Ambiente Tevere S.r.l. a comparire all'udienza del 30 gennaio 2023 con invito a costituirsi almeno venti giorni prima di detta udienza, con avvertimento che la costituzione oltre i detti termini comporterà le decadenze di cui agli art. 38 e 167 c.p.c. per ivi sentire accertare e dichiarare acquisita per usucapione del terreno censito al N.C.E.T. del Comune di Frasso Sabino al foglio 2, part. 130.

Tribunale di Rieti Decreto di autorizzazione per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. n° 956/2022 con il quale l'istante è stato autorizzato ad effettuare la notificazione dell'atto sopra indicato per pubblici proclami mediante *Gazzetta Ufficiale*, pubblicazione Informer e albo pretorio del Comune di Frasso Sabino.

Li, 15 aprile 2022

avv. Rita Franceschelli

TX22ABA4884 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CATANIA

Notifica per pubblici proclami

Con decreto del 24/12/2021, il giudice del Tribunale di Catania ha autorizzato la notifica per pubblici proclami del ricorso presentato da Pernice Stefano nei confronti di MIUR nel giudizio RG n. 7441 /2021 accertare e dichiarare il diritto di parte ricorrente all'attribuzione del punteggio spettante, in ragione del servizio militare di leva obbligatorio espletato dopo il conseguimento del titolo di studio valido per l'accesso alla classe di concorso ove parte ricorrente è attualmente inserita nelle graduatorie provinciali di circolo e di istituto del personale A.T.A. nei profili di appartenenza.

Avviso pubblicazione testo integrale ricorso sul sito internet del MIUR al link <https://www.miur.gov.it/web/guest/-/notificazione-per-pubblici-proclami-2488>

avv. Paolo Zinzi

TX22ABA4885 (A pagamento).



TRIBUNALE DI CATANIA*Notifica per pubblici proclami*

Con decreto del 21/3/2022, il giudice del Tribunale di Catania ha autorizzato la notifica per pubblici proclami del ricorso presentato da Vitelli Vincenzo nei confronti di MIUR nel giudizio RG n. 6460/2021 per accertare e dichiarare il diritto di parte ricorrente all'attribuzione del punteggio spettante, in ragione del servizio militare di leva obbligatorio espletato dopo il conseguimento del titolo di studio valido per l'accesso alla classe di concorso ove parte ricorrente è attualmente inserita nelle graduatorie provinciali di circolo e di istituto del personale A.T.A. nei profili di appartenenza.

Avviso pubblicazione testo integrale ricorso sul sito internet del MIUR al link <https://www.miur.gov.it/web/guest/-/notificazione-per-pubblici-proclami-2435>

avv. Paolo Zinzi

TX22ABA4887 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI CATANIA
Sezione Lavoro***Notifica per pubblici proclami - R.G. 7044/2021*

Il Tribunale di Catania -Sez. Lavoro, con decreto del 06.04.2022 R.G. 7044/21 ha autorizzato la notificazione del ricorso per pubblici proclami, con udienza fissata al 21/09/22 ore 11:00, ricorrente: Pappalardo Davide c/ M.I. - U.S.R. Sicilia - A.T.P. Catania, controinteressati: docenti iscritti in I fascia GPS e II fascia GI della prov. di Catania per la c.d.c. A001 e A054, valida per gli anni 20/22, si rinvia al sito istituzionale del MI.

avv. Mario Chieffallo

TX22ABA4889 (A pagamento).

EREDITÀ**TRIBUNALE ORDINARIO
DI PESCARA***Invito ai creditori e legatari a presentare dichiarazioni di credito (art. 498 c.c.)*

Si invitano i creditori di FASCINA Vittorio, nato a Pescara, il 28 aprile 1937, (codice fiscale dichiarato: FSC VTR 37D28 G482C) e deceduto in Pescara in data 21 marzo 2020, a presentare entro e non oltre il termine 30 (trenta) giorni dalla presente pubblicazione presso lo studio secondario del notaio Marco Faieta, Notaio in Pineto, sito in Pescara alla Via Beato Angelico n. 3, le loro dichiarazioni di credito per la liquidazione concorsuale ex art. 498 e ss. c.c. dell'eredità del predetto de cuius FASCINA Vittorio, promossa dal curatore

dell'eredità giacente, Avvocato Roberto Janigro, del Foro di Pescara, corredandole dei titoli giustificativi, ed osservando le seguenti formalità:

- dovrà essere specificata la natura del credito, differenziando capitale ed interessi;
- i documenti dovranno essere prodotti in originale, o copia autentica, e fiscalmente regolare;
- i crediti privilegiati dovranno essere corredati dai titoli giustificativi e dall'eventuale indicazione dei beni su cui tali privilegi vengono esercitati;
- gli interessi maturati, eventualmente richiesti, dovranno essere precisati nel loro ammontare, con l'indicazione del tasso e del tempo assunto.

Tutte le comunicazioni riguardanti la procedura in oggetto potranno essere effettuate e ricevute anche a mezzo dell'indirizzo di posta elettronica certificata marco.faieta@postacertificata.notariato.it, salvo i casi diversamente disciplinati dalla legge; si invitano i creditori a comunicare l'indirizzo PEC ove sia possibile effettuare comunicazioni di legge.

notaio Marco Faieta

TX22ABH4886 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PADOVA*Eredità giacente
di Argia Favaron - R.G. 1829/2022*

Il Presidente del Tribunale di Padova con decreto del 04.03.2022 ha dichiarato giacente l'eredità di Argia Favaron nata a Legnaro (PD) il 06.03.1934 e deceduta in Padova l'11.04.2015 con ultimo domicilio a Padova in via Ippodromo n. 27 nominando curatore l'avv. Barbara Cotrufo con studio in Padova via Giulio Alessio n. 17.

Padova, 18 aprile 2022

Il curatore
avv. Barbara Cotrufo

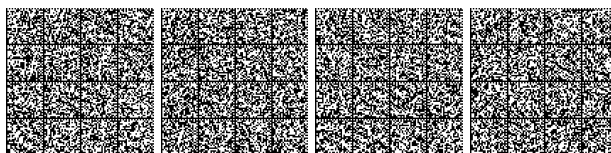
TX22ABH4909 (A pagamento).

TRIBUNALE URBINO*Chiusura eredità giacente
di Giannini Gilberto - R.G. 112/1997*

Il G.O.P. delegato Dott. Massimiliano Sarzi Sartori con ordinanza del 20/03/2022 ha dichiarato la chiusura dell'eredità giacente aperta in morte di Giannini Gilberto, C.F. GNNGBR49M11C7450, nato a Città di Castello (PG), il 11/08/1949, e ivi deceduto il 11/05/1996.

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Adriano Mezzanotti

TX22ABH4911 (A pagamento).



**TRIBUNALE CIVILE
DI CAGLIARI**

*Nomina curatore eredità giacente
di Sanna Giuseppina*

Il Tribunale civile di Cagliari con decreto del 2 febbraio 2022 ha dichiarato la giacenza dell'eredità relitta da Sanna Giuseppina, nata a Cagliari il 28 settembre 1936, deceduta in Selargius il 16 settembre 2021, nominando curatore il dott. Efisio Mereu, con studio in Cagliari, via Sebastiano Satta n. 104.

Cagliari, 7 aprile 2022

Il curatore
dott. Efisio Mereu

TU22ABH4857 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ROMA

*Nomina curatore eredità giacente
di Marisa Sebastiani*

Il giudice del Tribunale di Roma con decreto del 15 febbraio 2021, R.G.V. 20012/2021 ha dichiarato giacente l'eredità di Marisa Sebastiani, nata a Roma il 17 dicembre 1961 ed ivi deceduta il 21 giugno 2019 con ultimo domicilio a Roma in via Anagnina n. 439, nominando curatore l'avv. Velia Lipari con studio in Roma via Filippo Corridoni n. 25.

Roma, li 7 aprile 2021

Il curatore
avv. Velia Lipari

TV22ABH4871 (A pagamento).

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

(1^a pubblicazione).

TRIBUNALE DI BELLUNO

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta
di Ismar Mesinovic - R.G. n. 1432/2021*

Il Tribunale di Belluno con decreto del 06/12/21 ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Ismar Mesinovic, nato il 22.08.1977 in Bosnia con ultima residenza in Longarone, scomparso dal 06/01/2014. Chiunque ne abbia notizie le faccia pervenire al detto Tribunale entro sei mesi da oggi.

Rita Mondolo

TX22ABR4908 (A pagamento).

(2^a pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 41).

TRIBUNALE DI CATANIA

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta
di Grasso Francesco*

Il Tribunale di Catania, giud. rel. dott. Capizzello, su ricorso di Agata Budano, con decreto del 20 dicembre 2021 nel procedimento n. 6404/2021 r.g.v.g. ha ordinato le pubblicazioni per estratto della domanda di dichiarazione di morte presunta di Francesco Grasso, nato ad Acireale (CT), il 15 aprile 1977 con ultima residenza in Aci Catena (CT), alla via Francesco Strano 13, che il 21 febbraio 2011 si è allontanato da casa senza farvi più ritorno e senza dare notizie di sé, con invito a chiunque abbia notizie dello scomparso, di comunicarle al Tribunale di Catania entro sei mesi dall'ultima pubblicazione.

Acireale (Catania), 21 gennaio 2022

avv. Anna Rita Lo Giudice

TU22ABR4541 (A pagamento).

(2^a pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 41).

TRIBUNALE DI ROMA

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta
di Giuseppe Mecca*

Il Tribunale di Roma, sez. I, rel. Caprara, su ricorso di Carlo Mecca e Giovanna Scaringi, con decreto del 02 marzo 2022 nel procedimento N.R.G. 735/2022, ha ordinato le pubblicazioni per estratto della domanda di dichiarazione di morte presunta di Giuseppe Mecca nato ad Acerenza (PZ) il 30/08/1942 con ultima residenza in Roma alla via dei Campi Flegrei n. 59, scomparso dal 27/12/2011 con invito a chiunque abbia notizie dello scomparso, di farle pervenire al Tribunale di Roma entro sei mesi dall'ultima Pubblicazione.

Roma, li 04/04/2022

avv. Maria Grazia Sormani

TX22ABR4539 (A pagamento).

(2^a pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 41).

**TRIBUNALE DI NAPOLI NORD
I sezione civile**

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta
di Maisto Michele - R.G. 3273/2021*

Il giudice delegato dal Presidente, letto il ricorso per dichiarazione di morte presunta di Maisto Michele, nato a Giugliano in Campania il 10.10.1965 [...]

ORDINA



Che a cura del ricorrente la domanda, entro il termine del 30 luglio 2022, sia inserita per estratto, due volte consecutive a distanza di dieci giorni, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica e nei seguenti due giornali: “il Mattino di Napoli” e “il Corriere del Mezzogiorno”, con invito a chiunque abbia notizia dello scomparso di farla pervenire al Tribunale entro sei mesi dall’ultima pubblicazione.

Aversa, 24.2.22

Il giudice del. dal presidente

dott. C. Satta

avv. Buonanno Giuseppe

TX22ABR4540 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI

ESPROPRI

**MINISTERO
DELLA TRANSIZIONE ECOLOGICA
Dipartimento Energia
Direzione Generale Infrastrutture
e Sicurezza**

*Ordinanza di pagamento
di indennità d’esproprio*

Il direttore vicario

VISTO il decreto del Presidente della Repubblica 8 giugno 2001, n. 327, recante il Testo Unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di espropriazione per pubblica utilità, e successive modifiche ed integrazioni (di seguito: Testo Unico);

VISTA la legge 7 agosto 1990, n. 241, recante le disposizioni in materia di procedimento amministrativo e di diritto di accesso ai documenti amministrativi e s.m.i.;

VISTO il decreto del Ministro dello Sviluppo economico 14 gennaio 2020, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie Generale n. 61, del 09 marzo 2020, recante “Individuazione degli uffici dirigenziali di livello non generale” del Ministero dello Sviluppo Economico;

VISTO il decreto Legge 01 marzo 2021, n. 22, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 51 del 01 marzo 2021, recante disposizioni urgenti in materia di riordino delle attribuzioni dei Ministeri, convertito, con modificazioni, in legge n. 55 del 22 aprile 2021, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* n. 102 del 29 aprile 2021;

VISTO il decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 29 luglio 2021, n. 128, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 228 del 23 settembre 2021, recante “Regolamento di organizzazione del Ministero della transizione ecologica”;

VISTO il decreto ministeriale 19 aprile 2021 con il quale è stato disposto a favore della società SNAM RETE GAS S.p.A., codice fiscale e partita IVA n. 10238291008, con sede legale in Piazza Santa Barbara, n. 7 - 20097 San Donato Milanese (MI) - Uffici in Ancona (AN), via Caduti del Lavoro, 40, la servitù di metanodotto e l’occupazione temporanea di aree di terreni ubicate nel Comune di CIVITANOVA MARCHE (MC), interessate dal tracciato del metanodotto “Ravenna - Chieti - Rifacimento tratto Recanati - San Benedetto del Tronto DN 650 (26”) DP 75 bar e opere connesse”, ed in particolare, degli immobili identificati al CT comunale al foglio 25, mappale 140;

PRESO ATTO che, in relazione all’immobile sopra indicato, il decreto 19 aprile 2021 è stato regolarmente notificato ed eseguito ex artt. 23 e 24 del D.P.R. 327/01 con il verbale di immissione in possesso redatto in data 01 settembre 2021;

VISTA la comunicazione acquisita in atti in data 29/01/2022, prot. n. 2959, con la quale il sig. SCOCCO Rolando, in qualità di legale rappresentante della società AGRIFOREST MARCHE S.r.l., ai sensi degli articoli 48 e 76 del D.P.R. n. 445/2000, dichiara che:

- la società è unica proprietaria dell’immobile individuato al CT del comune di CIVITANOVA MARCHE (MC) al foglio 25, mappale 140;

- la società accetta definitivamente e senza riserve l’indennità stabilita nel citato decreto ministeriale 19 aprile 2021 pari a complessivi € 7.348,89;

- non esistono diritti di terzi a qualunque titolo sull’area interessata dall’azione ablativa, in particolare per diritti reali, pignoramenti, fallimenti, sequestri ed azioni giudiziarie di divisione;

- non esistono ipoteche sull’area interessata dall’azione ablativa;

- la società si assume in ogni caso, ai sensi dell’art. 26, c. 6, del D.P.R. n. 327/2001, ogni responsabilità in relazione a eventuali diritti di terzi, ed in particolare l’obbligo di essere tenuti cedere a chiunque possa vantare un diritto sull’area la quota di indennità a questi eventualmente dovuta, esonerando da ogni pretesa presente o futura i Responsabili della procedura, nonché la Snam Rete Gas S.p.A. beneficiaria del decreto ministeriale 19 aprile 2021;

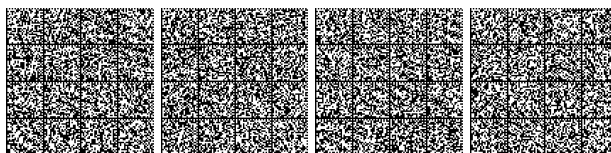
RITENUTA comprovata la libertà e proprietà degli immobili asserviti sulla base della documentazione esibita e delle verifiche effettuate tramite piattaforma SISTER,

RITENUTO, pertanto, che si possa procedere alla liquidazione,

ORDINA

Articolo 1

Ai sensi dell’articolo 26, comma 1, del Testo Unico, come indennità per la servitù di metanodotto e l’occupazione temporanea dell’immobile identificato al foglio 25, mappale 140 del Catasto Terreni del Comune di CIVITANOVA MARCHE (MC), ai fini della realizzazione del metanodotto indicato in premessa, la SNAM RETE GAS S.p.A. corrisponda l’importo complessivo di € 7.348,89 (settemila trecento quarantotto/89) stabilito con il decreto ministeriale 19 aprile 2021 a favore della società AGRIFOREST MARCHE S.r.l. - c.f. 01472610433.



Articolo 2

Ai sensi dell'articolo 26, comma 7, del Testo Unico, il presente provvedimento è pubblicato senza indugio per estratto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana o nel Bollettino Ufficiale della Regione nel cui territorio si trova il bene, a cura della SNAM RETE GAS S.p.A..

Articolo 3

Decorsi trenta giorni dalla pubblicazione di cui all'articolo 2, nel caso non sia proposta opposizione da parte di terzi, il pagamento è eseguito da parte della SNAM RETE GAS S.p.A. cui è posto l'obbligo di inoltrare a questa Amministrazione idonea documentazione attestante l'esecuzione del presente provvedimento.

Il direttore vicario
dott. Alessandro Serra

TX22ADC4913 (A pagamento).

**MINISTERO
DELLA TRANSIZIONE ECOLOGICA
Dipartimento Energia
Direzione Generale Infrastrutture
e Sicurezza**

Decreto di asservimento

Il Direttore Vicario

VISTO l'articolo 42 della Costituzione - *omissis* -

VISTA la legge 7 agosto 1990, n. 241 - *omissis* -

VISTO il decreto legislativo 23 maggio 2000, n. 164 - *omissis* -

VISTO il decreto del Presidente della Repubblica 8 giugno 2001, n. 327 - *omissis* -

VISTO il decreto del Ministero dello sviluppo economico 17 aprile 2008 - *omissis* -

VISTO il decreto del Ministro dello Sviluppo economico 14 gennaio 2020 - *omissis* -

VISTO il decreto Legge 01 marzo 2021 - *omissis* -

VISTO il decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 29 luglio 2021, n. 128 - *omissis* -

VISTO il decreto ministeriale 15 ottobre 2020 di approvazione del progetto definitivo - *omissis* -

VISTA l'istanza del 12/01/2022, ENGCOS/CENORD/27/MAR, acquisita in atti al protocollo n. 1105, del 14 gennaio 2022 - *omissis* -

ACCERTATO - *omissis* -

CONSIDERATO - *omissis* -

CONSIDERATO - *omissis* -

CONSIDERATO - *omissis* -

RITENUTO che:

- è necessario consentire che i lavori di completamento della condotta per il trasporto del gas naturale siano eseguiti senza soluzione di continuità, secondo una progressione continua della posa in opera del metanodotto;

- la costituzione della servitù di metanodotto è imposta a garanzia dei requisiti di sicurezza necessari per la realizzazione, l'esercizio e la manutenzione della condotta ai sensi del richiamato decreto ministeriale 17 aprile 2008;

- le indennità proposte dalla Società istante per l'occupazione temporanea e la costituzione di servitù di metanodotto a favore dei proprietari catastalmente identificati nel piano particellare sono ritenute congrue ai fini della determinazione urgente dell'indennità provvisoria;

VISTA la relazione istruttoria dell'Ufficio competente, prot. n. 9025 del 23/03/2022, dalla quale risulta il completamento dell'*iter* istruttorio con esito favorevole

DECRETA:

Articolo 1

A favore della SNAM RETE GAS S.p.A. sono disposti la servitù di metanodotto e l'occupazione temporanea di aree di terreni in comune di RAVENNA (RA), interessate dalla realizzazione dell'opera denominata "Rifacimento Metanodotto Ravenna Mare - Ravenna Terra DN 300/650 (12"/26") DP 75 bar" e riportate nel piano particellare allegato al presente decreto, con l'indicazione delle Ditta proprietaria dei terreni sottoposti all'azione ablativa.

Articolo 2

L'asservimento dei terreni, sottoposto alla condizione sospensiva che siano ottemperati da parte di SNAM RETE GAS S.p.A., gli adempimenti di cui ai successivi articoli 5 e 6, prevede quanto segue:

- la posa di una tubazione per trasporto idrocarburi gassosi interrata alla profondità di circa 1 (uno) metro, misurata dalla generatrice superiore della condotta, nonché di cavi accessori per reti tecnologiche;

- l'installazione di apparecchi di sfiato e cartelli segnalatori, nonché eventuali opere sussidiarie necessarie ai fini della sicurezza;

- l'obbligo di non costruire opere di qualsiasi genere, come pure fognature e canalizzazioni chiuse, a distanza inferiore di 13,50 (tredici/50) metri dall'asse della tubazione, nonché di mantenere la superficie asservita a terreno agrario, con la possibilità di eseguire sulla stessa le normali coltivazioni senza alterazione della profondità di posa della tubazione;

- l'occupare, anche per mezzo delle sue imprese appaltatrici e per tutto il tempo occorrente, l'area necessaria all'esecuzione dei lavori con diritto di accedere liberamente in ogni tempo alle proprie opere ed ai propri impianti con il personale ed i mezzi necessari al fine della sorveglianza, manutenzione ed esercizio del gasdotto, nonché di eventuali modifiche, rifacimenti, riparazioni, sostituzioni e recuperi;

- l'inalterabilità delle tubazioni, dei manufatti, delle apparecchiature e delle opere sussidiarie relative al gasdotto di cui in premessa, di proprietà di Snam Rete Gas S.p.A. e che pertanto avrà anche la facoltà di rimuoverle;

- l'obbligo di astenersi dal compimento di qualsiasi atto che costituisca intralcio o pericolo per i lavori da eseguirsi;

- l'obbligo di astenersi dal compimento di qualsiasi atto che possa costituire pericolo per l'impianto, ostacoli il libero passaggio, diminuisca o renda più scomodo l'uso e l'esercizio della servitù;



- i danni prodotti alle cose, alle piantagioni ed ai frutti pendenti durante la realizzazione del metanodotto sono quantificati nell'indennità di occupazione temporanea determinata con il presente decreto di imposizione di servitù di metanodotto mentre in occasione di eventuali riparazioni, modifiche, recuperi, sostituzioni, manutenzione, esercizio del gasdotto, saranno determinati di volta in volta a lavori ultimati e liquidati da Snam Rete Gas S.p.A. a chi di ragione;

- la permanenza a carico dei proprietari dei tributi e degli altri oneri gravanti sui fondi.

Articolo 3

Le indennità provvisorie per la servitù di metanodotto e l'occupazione temporanea dei terreni di cui all'articolo 1, da corrispondere congiuntamente agli aventi diritto, sono state determinate in modo urgente, ai sensi dell'articolo 22 del Testo Unico, conformemente all'articolo 44 e all'art. 52-*octies* del medesimo D.P.R. 327/2001, nella misura indicata nel piano particellare allegato al presente decreto.

Articolo 4

Il presente decreto è trascritto senza indugio presso i competenti Uffici a cura e spese della SNAM RETE GAS S.p.A., nonché pubblicato per estratto, a cura della stessa Società, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica o nel Bollettino Ufficiale della Regione nel cui territorio si trova il bene. L'opposizione di terzi interessati è proponibile entro trenta giorni successivi alla pubblicazione dell'estratto.

Articolo 5

La SNAM RETE GAS S.p.A., provvede alla notifica del presente decreto ai proprietari con allegato il piano particellare, unitamente ad un invito a presenziare alla redazione dello stato di consistenza e presa di possesso dei terreni, specificando con un preavviso di almeno sette giorni le modalità ed i tempi del sopralluogo ed indicando anche il nominativo dei tecnici da essa incaricati.

Articolo 6

I tecnici incaricati dalla SNAM RETE GAS S.p.A., provvederanno a redigere il verbale di immissione in possesso dei terreni, in contraddittorio con il soggetto espropriato, o con un suo rappresentante, descrivendo lo stato di consistenza dei terreni sottoposti all'azione ablativa, eventualmente anche in assenza del proprietario invitato. In quest'ultimo caso lo stato di consistenza e il verbale di immissione sono redatti con la presenza di due testimoni che rispondano ai requisiti di cui all'articolo 24, comma 3, del Testo Unico e s.m.i.

Copie degli atti inerenti la notifica di cui all'articolo 5, compresa la relativa relata, unitamente al verbale di immissione in possesso, sono trasmessi senza indugio da SNAM RETE GAS S.p.A. a questa Amministrazione alla casella di posta elettronica certificata: ene.espropri@pec.sviluppoeconomico.gov.it.

Articolo 7

I proprietari dei terreni oggetto del presente decreto, nei trenta giorni successivi all'immissione in possesso, possono comunicare con dichiarazione irrevocabile a questa Amministrazione - pec: ene.espropri@pec.sviluppoeconomico.gov.it - e per conoscenza alla SNAM RETE GAS S.p.A. - Progetto Infrastrutture Centro Nord - 29122 Piacenza (PC), Strada ai Dossi di Le Mose, 20 - pec: ingcos.cenord@pec.snam.it - l'accettazione delle indennità di servitù di metanodotto ed occupazione temporanea.

Questa Amministrazione, ricevuta la comunicazione di accettazione delle indennità di asservimento ed occupazione temporanea, la dichiarazione di assenza di diritti di terzi sul bene e la documentazione comprovante la piena e libera disponibilità del terreno, contenute nello schema A, allegato al presente decreto, disporrà con propria ordinanza affinché la SNAM RETE GAS S.p.A. provveda al pagamento degli importi nel termine di 60 giorni.

Articolo 8

In caso di rifiuto o silenzio da parte dei proprietari sulle indennità provvisorie di asservimento ed occupazione temporanea disposte dal presente decreto, decorsi trenta giorni dalla data dell'immissione in possesso, gli importi saranno depositati presso la Ragioneria Territoriale competente - Servizio depositi amministrativi per esproprio - a seguito di apposita ordinanza di questa Amministrazione.

Entro lo stesso termine, il proprietario che non condivida le indennità provvisorie proposte con il presente decreto può:

a) ai sensi dell'articolo 21, commi 3 e seguenti, del Testo Unico e s.m.i., produrre a questa Amministrazione, all'indirizzo sopra indicato, la richiesta per la nomina dei tecnici secondo lo schema B, allegato al presente decreto, designandone uno di propria fiducia, affinché unitamente al tecnico nominato da questa Amministrazione e ad un terzo esperto nominato dal Presidente del competente Tribunale Civile, determinino le indennità definitive;

b) non avvalersi di un tecnico di fiducia; in tal caso le indennità definitive saranno determinate tramite la Commissione Provinciale competente o con l'avvalimento degli Uffici tecnici di questa Amministrazione ai sensi dell'articolo 52-*nonies* del Testo Unico.

In caso di non condivisione delle determinazioni definitive di cui sopra, il proprietario, il promotore dell'espropriazione o il terzo che ne abbia interesse potranno proporre opposizione alla stima, nei termini e con le modalità previste dall'articolo 54 del Testo Unico.

Articolo 9

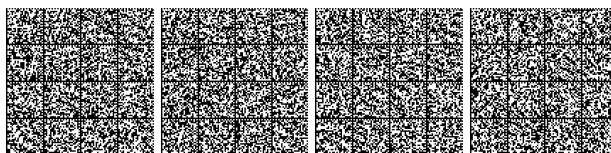
Al fine della realizzazione del metanodotto, la SNAM RETE GAS S.p.A., anche per mezzo delle sue imprese appaltatrici, ha facoltà di occupare i terreni per un periodo di anni due a decorrere dalla data di immissione in possesso delle stesse aree. La Società beneficiaria comunicherà preventivamente al proprietario la data di avvio delle lavorazioni, la denominazione ed il recapito dell'impresa appaltatrice.

Articolo 10

Per lo stesso periodo di anni due, è dovuta al proprietario dei terreni l'indennità di occupazione temporanea e danni riportati nel piano particellare.

Articolo 11

Avverso il presente decreto è ammesso ricorso al Tribunale Amministrativo Regionale competente oppure ricorso straordinario al Presidente della Repubblica. I termini di proponibilità, decorrenti dalla data di notifica del provvedimento medesimo, sono di giorni 60 per il ricorso al TAR e di giorni 120 per il ricorso straordinario al Presidente della Repubblica.



Elenco delle Ditte e dei terreni da asservire ed occupare temporaneamente in Comune di Ravenna:

- Ditta n° 1: TONDINI Ines nata a Ravenna il 16/04/1946 ed ivi residente in Via Vangaticcio, 14, 48124 RAVENNA; Fg. 196 sezione "Ravenna A" p.lle 148 - 143.

Il direttore vicario
dott. Alessandro Serra

TX22ADC4920 (A pagamento).

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

VALEAS S.P.A.

Sede: via Vallisneri, 10 - 20133 Milano
Codice Fiscale: 04874990155

Estratto della comunicazione di notifica regolare Prot. PPA/P/28189 e successiva nota di rettifica Prot. PPA/P/43519 del 11/4/2022

Titolare AIC: Valeas SPA - Via Vallisneri, 10 - 20133 Milano
Codice Pratica N1B/2020/2080

Specialità medicinale: Lunibron 30 mg/30 ml soluzione da nebulizzare

Confezioni e n. di AIC: flacone 30 ml - AIC N. 026886059
Tipo di modifica: Modifica stampati

Tipologia variazione: C.I.z - IB

Modifica apportata: Modifica del RCP e del FI per adeguamento alla linea guida eccipienti e all'ultima versione del QRD template.

È autorizzata la modifica degli stampati (paragrafi 2, 4.4 e 4.8 del RCP e corrispondenti paragrafi del FI) relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata all'Azienda titolare dell'AIC.

A partire dalla data di pubblicazione in GURI delle variazioni, il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate all'RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al FI.

Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione in GURI che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI, 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 in GURI 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.

Il legale rappresentante
dott. Virgilio Bernareggi

TX22ADD4883 (A pagamento).

PFIZER ITALIA S.R.L.

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

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

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

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l.

Codice Pratica: C1B/2021/3326

N° di Procedura Europea: FR/H/xxxx/WS/280

Medicinale (codice AIC): CAMPTO (irinotecan)

Confezioni: 20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione - 1 flaconcino da 2 ml - AIC 032949048;

20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione - 1 flaconcino da 5 ml - AIC 032949051;

20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione - 1 flaconcino da 15 ml - AIC 032949063.

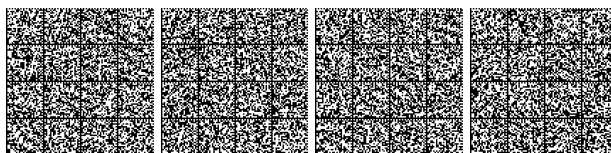
Tipologia variazione: Variazioni tipo IB C.I.3.z

Modifica Apportata: aggiornamento stampati in linea con le raccomandazioni riportate nel rapporto di valutazione della procedura FR/H/PSUFU/00001783/202005

È autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4, 5.1 e 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. 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.

Un procuratore
Federica Grotti

TX22ADD4892 (A pagamento).



S.A.L.F. S.P.A.
LABORATORIO FARMACOLOGICO

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

Medicinale: ATROPINA SOLFATO S.A.L.F. A.I.C. 030653, Confezioni: tutte.

Codice pratica: N1B/2022/237.

Variatione tipo grouping: IA B.III.1 presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato. a) 2. Certificato aggiornato presentato da un fabbricante già approvato (SAURAV CHEMICALS LIMITED - No. R1-CEP 2015-317-Rev 00). IB B.I.d.1 Modifica del periodo di del periodo di stoccaggio del principio attivo quando non vi è un certificato di conformità alla farmacopea europea che copre il periodo di ripetizione della prova nel quadro del fascicolo approvato. a) 4. Estensione di un periodo di stoccaggio sulla base di dati in tempo reale (36 mesi)

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

Il rappresentante legale
ing. Aldo Angeletti

TX22ADD4893 (A pagamento).

**BOEHRINGER INGELHEIM
ITALIA 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.i.

Codice pratica: N1A/2022/140

Medicinali (codice AIC): DOSBEROTEC 100 mcg/erogazione soluzione pressurizzata per inalazione - AIC 023457171;

DUOVENT 0,5 mg/4 ml + 1,25 mg/4 ml soluzione per nebulizzatore - AIC 025233038;

DUOVENT 20 mcg + 50 mcg/erogazione soluzione pressurizzata per inalazione - AIC 025233065;

DUOVENT 250 mcg/ml + 500 mcg/ml soluzione per nebulizzatore - AIC 025233077; LENDORMIN 0,25 mg compresse - AIC 026343018.

Titolare AIC: Boehringer Ingelheim Italia S.p.A.

Tipologia variazione: grouping variazioni tipo IAIN;

Tipo di modifica: Grouping Tipo IAIN A.1 - Modifica dell'indirizzo del Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio Boehringer Ingelheim Italia S.p.A. da Via Lorenzini 8 - 20139 Milano a Via Vezza d'Oglio 3 - 20139 Milano.

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 7 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica

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

Boehringer Ingelheim Italia S.p.A.
- Il procuratore speciale
dott.ssa Monica Cencioni

TX22ADD4895 (A pagamento).

BAXTER S.P.A.

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

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

Codice pratica N1B/2022/174

Specialità Medicinali: ELETTROLITICA DI REINTEGRAZIONE CON SODIO GLUCONATO Baxter - AIC Nr 031239

ELETTROLITICA REIDRATANTE Baxter III - AIC Nr 030918

ELETTROLITICA EQUILIBRATA PEDIATRICA Baxter - AIC Nr 030917

ISOLYTE - AIC Nr 033698

Variatione Grouping IB:

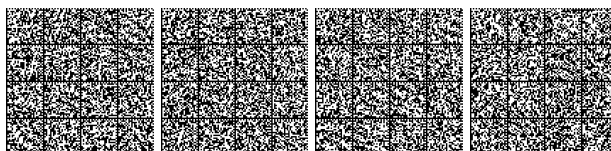
nr B.III.1 a)2 Sottomissione CEP aggiornato da fornitore già autorizzato Merck KGAA per il seguente principio attivo:

Magnesio Cloruro esaidrato CEP Nr R1-CEP 2010-194-Rev 01

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

Un procuratore
dott.ssa Guia Carfagnini

TX22ADD4897 (A pagamento).



**GLAXOSMITHKLINE CONSUMER
HEALTHCARE S.R.L.**

Partita IVA: 00867200156

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, modificato dal Regolamento 712/2012/CE

Estratto della Comunicazione di notifica regolare 0027174-07/03/2022-AIFA-AIFA_PPA-P

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N.: N1B/2015/6019, N1B/2020/1444, N1B/2021/1243

Medicinale: TAMARINE

Codice farmaco: 021528157 "80 mg/g + 3,9 mg/g marmellata" 1 vasetto in vetro da 260 g;

021528029 "80 mg/g + 3,9 mg/g marmellata" 1 vasetto in vetro da 170 g;

021528169 "80 mg/g + 3,9 mg/g marmellata" 1 vasetto in PE da 260 g

Titolare AIC: GlaxoSmithKline Consumer Healthcare S.r.l.

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

Modifica apportata: aggiornamento del FI in seguito ai risultati del test di leggibilità, adeguamento degli stampati al QRD template, alla linea guida degli eccipienti e alla nota di FV (fax del 02/09/2021) per integrare le informazioni sulla base della linea guida "European Union herbal monograph on Senna alexandrina Mill. (Cassia senna L.; Cassia angustifolia Vahl), fructus".

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.3-4.5, 4.8, 4.9, 6.4-6.6, 8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, il Foglio Illustrativo e le Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

data al Foglio Illustrativo e all' Etichettatura.

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di

scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante

l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

E' approvata, altresì, secondo la lista dei termini standard della Farmacopea Europea, la denominazione delle confezioni da riportare sugli stampati così come indicata nell'oggetto.

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

Un procuratore
dott.ssa Silvia Clotilde De Micheli

TX22ADD4898 (A pagamento).

**GLAXOSMITHKLINE CONSUMER
HEALTHCARE S.R.L.**

Partita IVA: 00867200156

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

Titolare: GlaxoSmithKline Consumer Healthcare S.r.l. - Via Zambelletti s.n.c. - Baranzate (MI).

Specialità medicinale: VOLTADOL UNIDIE 140 mg cerotto medicato

Confezioni: tutte - AIC 048717

Codice Pratica: C1B/2021/3348.

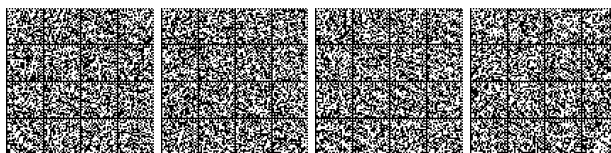
Procedura Europea: DE/H/6101/001/IB/013/G.

Tipologia variazione: Grouping di 4 variazioni di tipo IB, n. A.2.b - Cambio del nome di fantasia del medicinale nei seguenti Paesi: Germania, Spagna, Repubblica Ceca, Slovacchia.

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

Un procuratore
dott.ssa Silvia Clotilde De Micheli

TX22ADD4899 (A pagamento).



**RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA
E FARMACEUTICA S.P.A.**

Sede legale: via Matteo Civitali, 1 - Milano
Codice Fiscale: 00748210150

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

Estratto Comunicazione notifica regolare AIFA PPA/P 0043094 del 08/04/2022

Codice Pratica: N1B/2021/831

Specialità Medicinale: DINTOINA

Confezioni: (AIC n. 002129) tutte le confezioni registrate

Titolare AIC: Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A. - Via Matteo Civitali, 1 - Milano.

Tipologia variazione: C.I.3.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata:

Aggiornamento RCP e FI per implementare le raccomandazioni del PRAC a seguito della valutazione della procedura PSUSA/00002392/202008 relativa al principio attivo fenitoina e per adeguamento al QRD template

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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

TX22ADD4900 (A pagamento).

**RECORDATI INDUSTRIA CHIMICA
E FARMACEUTICA S.P.A.**

Sede legale: via Matteo Civitali, 1 - Milano
Codice Fiscale: 00748210150

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

Estratto Comunicazione notifica regolare AIFA PPA/P 0043403 del 11/04/2022

Codice Pratica: N1B/2021/948

Specialità Medicinale: DINTOINALE

Confezioni: (AIC n. 002851) tutte le confezioni registrate

Titolare AIC: Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A. - Via Matteo Civitali, 1 - Milano.

Tipologia variazione: 3 var. C.I.3.z

Tipo di modifica: Modifica stampati

Modifica apportata:

Aggiornamento RCP e FI per implementare le raccomandazioni del PRAC a seguito della valutazione delle procedure: PSUSA/00002392/202008 relativa al principio attivo fenitoina, PSUSA/00002370/202001 relativa al principio attivo fenobarbitale, PSUFU (EE/H/PSUFU/00002370/202001) relativa al principio attivo fenobarbitale, nonché per adeguamento al QRD template

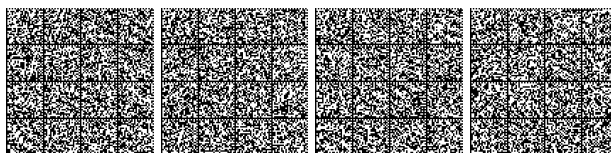
È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.5, 4.6 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare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

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

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

Un procuratore
dott.ssa Annarita Franzì

TX22ADD4901 (A pagamento).



EXELTIS ITALIA S.R.L.

Sede legale: via Lombardia, 2/a
- Peschiera Borromeo (MI), Italia

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: C1B/2020/3159

Procedura europea: NL/H/2885/001/IA/01B/015

Medicinale: BRAVELA (codice AIC n. 042627).

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate.

Titolare AIC: Exeltis Italia s.r.l.

Tipologia variazione: Tipo IB - C.I.2.a) - Tipo di modifica: Una o più modifiche del riassunto delle caratteristiche del prodotto, dell'etichettatura o del foglio illustrativo di un medicinale generico in seguito a una valutazione della stessa modifica apportata al prodotto di riferimento.

Modifica apportata: Attuazione di una o più modifiche per le quali il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio non è tenuto a presentare nuove informazioni complementari.

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

Codice pratica: C1B/2021/2799

Procedura europea: NL/H/2885/001/IA/01B/018

Medicinale: BRAVELA (codice AIC n. 042627).

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate.

Titolare AIC: Exeltis Italia s.r.l.

Tipologia variazione Tipo IB - C.I.3.z) - Tipo di modifica: modifica stampati.

Modifica apportata: Aggiornamento di RCP e FI per implementare le raccomandazioni del CMDh in seguito allo PSUSA/00000967/202009 relativo ai medicinali contenenti etinilestradiolo (come mono-componente o in associazione fissa).

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

Codice pratica: C1B/2021/842

Procedura europea: NL/H/2917/001/IB/023

Medicinale: PERLIQ (codice AIC n. 044159).

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate.

Titolare AIC: Exeltis Italia s.r.l.

Tipologia variazione: Tipo IB - C.I.2.a) - Tipo di modifica: Una o più modifiche del riassunto delle caratteristiche del prodotto, dell'etichettatura o del foglio illustrativo di un medicinale generico in seguito a una valutazione della stessa modifica apportata al prodotto di riferimento.

Modifica apportata: Attuazione di una o più modifiche per le quali il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio non è tenuto a presentare nuove informazioni complementari.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.8, 4.9, 5.2, 5.3 e 6.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Codice pratica: C1B/2021/3044

Procedura europea: NL/H/2917/001/IB/024

Medicinale: PERLIQ (codice AIC n. 044159).

Confezioni: tutte le confezioni autorizzate.

Titolare AIC: Exeltis Italia s.r.l.

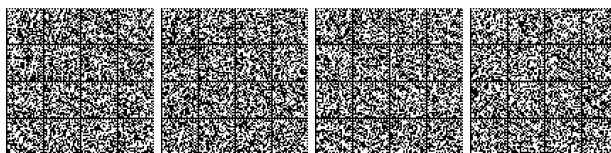
Tipologia variazione Tipo IB - C.I.3.z) - Tipo di modifica: modifica stampati.

Modifica apportata: Aggiornamento di RCP e FI per implementare le raccomandazioni del CMDh in seguito allo PSUSA/00000967/202009 relativo ai medicinali contenenti etinilestradiolo (come mono-componente o in associazione fissa).

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

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

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

TX22ADD4902 (A pagamento).

SCHARPER S.P.A.

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

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

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati
Codice Pratica: N1B/2021/115, N1B/2021/200
Medicinale: SPASMEX 80 mg + 80 mg compresse - 20 compresse AIC n. 020851046
SPASMEX 40 mg/4 ml soluzione iniettabile - 10 fiale i.m./e.v AIC n. 020851034

Tipologia variazione: Tipo IB - C.I.z, C.I.z

Tipo di Modifica: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo per adeguamento alla linea guida eccipienti ed all'ultima versione del QRD template. Modifiche editoriali.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.4, 4.6 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Il procuratore
dott.ssa Rosanna Zancani

TX22ADD4903 (A pagamento).

SCHARPER S.P.A.

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

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

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati
Codice Pratica: N1B/2021/116
Medicinale: TOLIMAN "25 mg compresse" 50 compresse AIC n. 022535013

Tipologia variazione: Tipo IB - C.I.z,

Modifica apportata: Aggiornamento stampati per adeguamento alla linea guida eccipienti «Excipients in the labelling and package leaflet of medicinal products for human use», all'ultima versione del QRD Template e modifiche editoriali minori.

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

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

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

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

Il procuratore
dott.ssa Rosanna Zancani

TX22ADD4905 (A pagamento).



SCHARPER S.P.A.

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

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

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati

Codice Pratica: N1B/2021/107, N1B/2021/108

Medicinale: CEFODOX

Codice farmaco:

AIC 028463014 - 100 mg compresse rivestite con film - 12 compresse

AIC 028463040 - 200 mg compresse rivestite con film - 6 compresse

AIC 028463038 - Bambini 40 mg/5ml granulato per sospensione orale - Flacone 100 ml

AIC 028463026 - Bambini 40 mg/5ml granulato per sospensione orale - Flacone 50 ml

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

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

Modifica apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo per adeguamento alla linea guida eccipienti ed all'ultima versione del QRD template. Modifiche editoriali.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.4 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

Il procuratore
dott.ssa Rosanna Zancani

TX22ADD4906 (A pagamento).

SCHARPER S.P.A.

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

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

Comunicazione di notifica regolare per modifica stampati
Codice Pratica: N1B/2021/156

Medicinale:

SURGAMYL 30 bustine granulato per soluzione orale 300 mg - AIC 025195052

SURGAMYL 30 compresse 300 mg - AIC 025195025

Tipologia variazione: Tipo IB - C.I.z,

Tipo di Modifica: Aggiornamento dei testi alla linea guida sugli eccipienti e al QRD template.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.4, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto, corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

Il procuratore
dott.ssa Rosanna Zancani

TX22ADD4907 (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 medicinali 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

Titolare: Laboratori Alter S.r.l.

Medicinale: SERTRALINA ALTER

Confezioni e numeri A.I.C.: 50 mg e 100 mg compresse rivestire con film, A.I.C. 036855 (tutte le confezioni e presentazioni autorizzate)

Codice pratica: N1A/2022/191

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE

Variazioni di tipo IA B.II.b 4 a): aggiunta di una nuova dimensione del lotto del prodotto finito da 240 kg corrispondente a:

- 1.090.908 compresse per il dosaggio di 50 mg;
- 545.454 compresse per il dosaggio di 100 mg.

Medicinale: ACIDO ALENDRONICO ALTER

Confezioni e numeri A.I.C.: 70 mg, compresse rivestite con film, A.I.C. 041538 (tutte le confezioni e presentazioni autorizzate).

Codice pratica: N1A/2022/193

Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE

Variazioni di tipo IA B.III.1 a) 2: aggiornamento del CEP dell'API supplier autorizzato Pharmaceutical Works Polpharma S.A. dalla versione attualmente autorizzata R1-CEP 2003-273-Rev 03 all'ultima revisione rilasciata dall'EDQM R1-CEP 2003-273-Rev 04.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche: dal giorno successivo a quello della data della presente pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
David Sanchez Flores

TX22ADD4910 (A pagamento).

**LABORATORIO FARMACEUTICO
C.T. S.R.L.**

Sede legale: via Dante Alighieri, 71
- 18038 Sanremo (IM)
Partita IVA: 00071020085

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

Specialità medicinale: DAYTRIX (ceftriaxone).

Codice pratica: N1A/2022/255

Confezioni: 036093021 - 033 - 045 - 058.

Variazione di Tipo IA- B.III.1 a) 2: Aggiornamento CEP presentato da un fabbricante già approvato per un principio attivo (ceftriaxone): Fresenius Kabi Ipsum S.r.l. - Italia - CEP No R1 CEP 2010-232-Rev 04.

Codice pratica : N1A/2022/256

Confezioni: 036093021 - 033.

Variazione di Tipo IA- B.III.1 a) 2: Aggiornamento CEP presentato da un fabbricante già approvato per un principio attivo (lidocaina cloridrato monoidrato): Moehs Iberica S.L.- Spagna- CEP No R1 CEP 1996-020-Rev 08.

Specialità medicinale: DELTAZIME (ceftazidima).

Codice pratica : N1A/2022/313

Confezioni: 036590014 - 026 - 038 - 040 - 053.

Variazione di Tipo IA- B.III.1 a) 2: Aggiornamento CEP presentato da un fabbricante già approvato per un principio attivo (ceftazidima): Fresenius Kabi Ipsum S.r.l. - Italia - CEP No R1 CEP 2004-129-Rev 06.

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

Il legale rappresentante
dott. Giuseppe Tessitore

TX22ADD4912 (A pagamento).

ALMUS S.R.L.

Sede legale: via Cesarea, 11/10 - 16121 Genova
Partita IVA: 01575150998

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

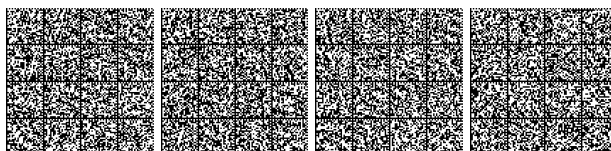
Codice pratica n. N1A/2022/126.

Specialità Medicinale: CEFTRIAXONE ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 1 g/3,5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile per uso intramuscolare, 1 flacone polvere + 1 fiala solvente

AIC n. 036065035.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.: Grouping of variations di quattro variazioni tipo IA n. B.III.1.a).2 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato da parte di un produttore già approvato del principio attivo ceftriaxone sodico sterile (Holder: Fresenius Kabi Ipsum S.r.l. - CoS n. R1-CEP 2004-119-Rev 08), Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato da parte di un produttore già approvato del principio attivo ceftriaxone sodico (Holder: Fresenius Kabi Ipsum S.r.l. - CoS n. R1-CEP 2010-232-Rev 03), Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato da parte di un produttore già approvato del principio attivo ceftriaxone sodico (Holder: Fresenius Kabi Ipsum S.r.l. - CoS n. R1-CEP 2010-232-Rev 04) e Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato da parte di un produttore già approvato del principio attivo lidocaina cloridrato utilizzato per la preparazione della fiala solvente (Holder: Moehs Iberica S.L. - CoS n. R1-CEP 1996-020-Rev 08).



Codice pratica n. N1A/2022/174.

Specialità Medicinale: DOXAZOSINA ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 2 mg e 4 mg compresse

AIC n. 037650, tutte le confezioni autorizzate.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.: Variazione tipo IA n. B.III.1.a).2 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato da parte di un produttore già approvato del principio attivo doxazosina mesilato (Holder Saneca Pharmaceuticals A.S. - CoS n. R1-CEP 2011-097-Rev 02).

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

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

Codice pratica n. N1B/2022/89.

Specialità Medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 80 mg/12,5 mg, 160 mg/12,5 mg e 160 mg/25 mg compresse rivestite con film

AIC n. 042208, tutte le confezioni autorizzate.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.: Grouping of variations di una variazione tipo IA n. B.III.1.a).2 Presentazione di un certificato di conformità alla Farmacopea Europea aggiornato da parte di un produttore già approvato del principio attivo valsartan (Holder Zhejiang Huahai Pharmaceutical CO., LTD. - CoS n. R1-CEP 2010-072-Rev 02) e una variazione tipo IB n. B.I.b.1.h) Aggiunta di un parametro di specifica con il metodo di prova corrispondente per motivi di sicurezza o di qualità (AZBT).

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

Estratto Comunicazione di notifica regolare 0043116-08/04/2022-AIFA-AIFA_PPA-P.

Codice pratica n. N1B/2021/217.

Specialità Medicinale: FLUCONAZOLO ALMUS

Confezioni e Numeri AIC: 100 mg, 150 mg e 200 mg capsule rigide

AIC n. 037864, tutte le confezioni autorizzate.

Tipologia variazione: Variazione tipo IB n. C.I.3.z).

Modifica apportata: Aggiornamento stampati in accordo alla procedura PSUSA/00001404/202003, alla linea guida sugli eccipienti EMA/CHMP/302620/2017/IT Rev. 1, all'ultimo QRD template e modifiche editoriali.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.4, 4.6, 4.8, 5.1, 5.2, 6.4, 6.5, 9 e 10 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica

regolare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura.

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

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

Un procuratore
Cinzia Poggi

TX22ADD4914 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: via P. Paleocapa, 7 - Milano

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

Titolare AIC: Zentiva Italia S.r.l.

Variazione Tipo IAIN/A.1 modifica dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

Medicinale: ESCERTAL

(procedura n. PT/H/0848/002,004/IA/012)

Codice AIC n. 042256 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/779

Medicinale: ESCITALOPRAM ZENTIVA

(procedura n. DE/H/4749/002,004/IA/011)

Codice AIC n. 043069 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/777

Medicinale: ETORICOXIB ZENTIVA

(procedura n. EE/H/0211/002-003/IA/016)

Codice AIC n. 043747 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/780

Medicinale: FINGOLIMOD ZENTIVA

(procedura n. PT/H/2285/001/IA/003)

Codice AIC n. 049158 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/663

Medicinale: FULVESTRANT ZENTIVA

(procedura n. NL/H/4904/001/IA/004)



Codice AIC n. 048121 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/782

Medicinale: GADUAR

(procedura n. ES/H/0746/001-005/IA/008)

Codice AIC n. 049375 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/533

Medicinale: MYWY

(procedura n. CZ/H/0533/001/IA/021)

Codice AIC n. 041346 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/565

Modifica dell'indirizzo della sede legale di Zentiva Italia Srl (da: Viale L. Bodio 37/B – 20158 Milano a: Via P. Paleocapa, 7 – 20121 Milano).

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 ed alle Etichette.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Marina Luoni

TX22ADD4915 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Sede legale: via P. Paleocapa, 7 - 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: Zentiva Italia S.r.l.

Variazione Tipo IAIN/A.1 modifica dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

Medicinale: ACICLOVIR ZENTIVA

(procedura n. CZ/H/0818/001-003/IA/007)

Codice AIC n. 046277 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/612

Medicinale: ACIDO ALENDRONICO E COLECALCIFEROLO ZENTIVA

(procedura n. DK/H/2577/001-002/IA/006)

Codice AIC n. 044520 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/616

Medicinale: AMBRISENTAN ZENTIVA

(procedura n. NL/H/4898/001-002/IA/002)

Codice AIC n. 049229 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/504

Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO ZENTIVA ITALIA

(procedura n. NL/H/3170/002/IA/015)

Codice AIC n. 044262 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/503

Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO ZENTIVA LAB

(procedura n. NL/H/3261/001/IA/014)

Codice AIC n. 043981012

Codice pratica n. C1A/2022/502

Medicinale: AMOXICILLINA ZENTIVA ITALIA

(procedura n. NL/H/3411/001-003/IA/010)

Codice AIC n. 044209 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/723

Medicinale: ANASTROZOLO ZENTIVA

(procedura n. DE/H/2230/001/IA/011)

Codice AIC n. 037953 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/627

Medicinale: AZACITIDINA ZENTIVA

(procedura n. NL/H/4729/001/IA/011)

Codice AIC n. 047497019

Codice pratica n. C1A/2022/529

Medicinale: BILASTINA ZENTIVA

(procedura n. EE/H/0322/001/IA/001)

Codice AIC n. 049144 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/878

Medicinale: CANDESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA ITALIA

(procedura n. PT/H/0794/001-002/IA/016)

Codice AIC n. 041786 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/734

Medicinale: CARBAMAZEPINA ZENTIVA

(procedura n. DE/H/5881/001-002/IA/005)

Codice AIC n. 047982 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/725

Medicinale: CARVEDILOLO ZENTIVA

(procedura n. DE/H/2058/002,004/IA/017)

Codice AIC n. 037144 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/740

Medicinale: DESLORATADINA ZENTIVA

(procedura n. CZ/H/0515/001/IA/015)

Codice AIC n. 040872 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/758

Medicinale: DUTASTERIDE ZENTIVA

(procedura n. DK/H/2501/001/IA/017)

Codice AIC n. 044103 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/776

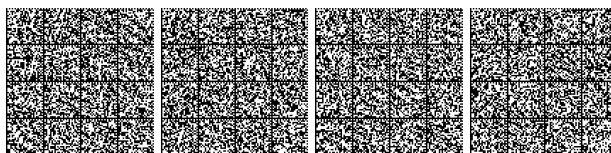
Medicinale: ENALAPRIL ZENTIVA

(procedura n. FR/H/0448/001-002/IA/023)

Codice AIC n. 039914 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/532

Modifica dell'indirizzo della sede legale di Zentiva Italia Srl (da: Viale L. Bodio 37/B – 20158 Milano a: Via P. Paleocapa, 7 – 20121 Milano).



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 ed alle Etichette.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Marina Luoni

TX22ADD4916 (A pagamento).

ZENTIVA ITALIA S.R.L.

Sede Legale: Via P. Paleocapa, 7 - 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: Zentiva Italia S.r.l.

Variazione Tipo IAIN/A.1 modifica dell'indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

Medicinale: GEFITINIB ZENTIVA

Procedura n. PT/H/2018/001/IA/009

Codice AIC n. 046049019

Codice pratica n. C1A/2022/1228

Medicinale: MANIDIPINA ZENTIVA

Procedura n. FR/H/0377/001-002/IA/020

Codice AIC n. 039863028

Codice pratica n. C1A/2022/861

Medicinale: MELOXICAM ZENTIVA

Procedura n. FR/H/0573/002/IA/043

Codice AIC n. 037322 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/879

Medicinale: MIRTAZAPINA ZENTIVA

Procedura n. PT/H/1302/002/IA/044

Codice AIC n. 037094 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/882

Medicinale: NEBIVOLOLO ZENTIVA

Procedura n. PT/H/1641/001/IA/025

Codice AIC n. 037999 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/883

Medicinale: OLANZAPINA ZENTIVA

Procedura n. FR/H/0404/001,002,004,007,008/IA/048

Codice AIC n. 040830 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/884

Medicinale: PAROXETINA ZENTIVA

Procedura n. PT/H/1729/001/IA/010

Codice AIC n. 048178 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/886

Medicinale: PERINDOPRIL E INDAPAMIDE ZENTIVA

Procedura n. PT/H/2249/002-003/IA/002

Codice AIC n. 047323 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/887

Medicinale: RIVASTIGMINA ZENTIVA

Procedura n. DE/H/3307/001-003/IA/026

Codice AIC n. 041258 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/890

Medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE ZENTIVA

Procedura n. PT/H/1570/001-002/IA/034

Codice AIC n. 041492 - Tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica n. C1A/2022/893

Modifica dell'indirizzo della sede legale di Zentiva Italia Srl (da: Viale L. Bodio 37/B – 20158 Milano a: Via P. Paleocapa, 7 – 20121 Milano).

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 ed alle Etichette.

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

Un procuratore speciale
dott.ssa Marina Luoni

TX22ADD4917 (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: N1A/2020/1531

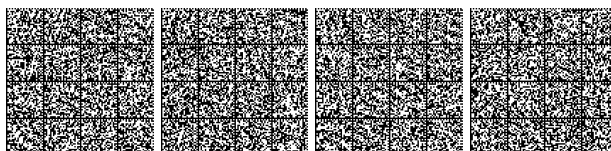
Medicinale (codice AIC) - dosaggio e forma farmaceutica: CIPROFLOXACINA ALTER (AIC 036901015; 036901027) - 250 mg e 500 mg compresse rivestite con film, (tutte le confezioni autorizzate).

Titolare AIC: Laboratori Alter S.r.l.

Tipologia variazione: Tipo IAIN C.I.z

Tipo di Modifica: modifica stampati

Modifica Apportata: Modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e Foglio Illustrativo per ottemperare alle raccomandazioni del PRAC adottate nella riunione



del 31 Agosto- 3 Settembre 2020 per la sostanza attiva ciprofloxacina, aggiornamento degli stampati rif. EMA/PRAC/458930/2020 (EPIT 19522)

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 4.4, 4.8, del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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 pubblicazione della variazione nella GURI, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella GURI, 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 in GURI della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. Il 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
David Sanchez Flores

TX22ADD4918 (A pagamento).

BRUSCHETTINI S.R.L.

Sede legale: via Isonzo n. 6 - 16147 Genova (GE)
Codice Fiscale: 00265870105
Partita IVA: 00265870105

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

Spec. med.: Latanostill 50 mcg/ml, collirio, soluzione.
A.I.C. n. 042281016.

Codice pratica C1B/2021/2502 - PT/H/0544/001/IB/009.

Variazione tipo IB n. A.2 b) Cambio del nome del medicinale in Portogallo da Latanoprost Bruschettini 50 mcg/ml colirio, solucao a LAPIO 50 mcg/ml colirio, solucao. Data di implementazione: 7 marzo 2022.

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

Il procuratore speciale
Simonetta Bonetti

TV22ADD4878 (A pagamento).

VALUTAZIONE IMPATTO AMBIENTALE

MINISTERO DELLA TRANSIZIONE ECOLOGICA

Dipartimento per l'energia
Direzione generale infrastrutture
e sicurezza

Sede: via Molise n. 2 - 00187 Roma (RM)

Estratto del provvedimento di valutazione di impatto ambientale - Decreto di autorizzazione del Ministero della Transizione Ecologica

La società Storage Systems S.r.l.s. ha presentato istanza di Autorizzazione Unica, ai sensi del D.L. n. 7/2002 e ss.mm. ii. per la realizzazione di un impianto di accumulo elettrochimico dell'energia elettrica (ESS) nel Comune di Brindisi acquisita con protocollo "PE 8-2021-05".

Il procedimento ha avuto parere favorevole con decreto del Ministero della Transizione Ecologica n. 55/02/2022 del 31 marzo 2022 di autorizzazione alla realizzazione dell'impianto.

Storage Systems S.r.l.s
- Il rappresentante legale
Francesca Scollato

TX22ADE4894 (A pagamento).



*CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
DI ACQUE PUBBLICHE*

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

Richiesta di concessione di derivazione d'acqua

Con domanda in data 18 agosto 2021 *L'Unité des Communes Valdôtaines Mont-Rose*, con sede legale a Pont-Saint-Martin, ha chiesto di derivare tutto l'anno, ad uso industriale, dal pozzo esistente ubicato sul terreno censito al foglio 38, mappale 156 del N.C.T. del Comune di Donnas, mod. max 0,04 per un prelievo complessivo annuo di 1400 metri cubi d'acqua, corrispondente a 0,0005 moduli industriali, per il lavaggio delle attrezzature.

Aosta, 24 marzo 2022

Il dirigente
ing. R. Maddalena

TU22ADF4752 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI

CONSIGLIO NOTARILE DI PADOVA

Iscrizione a ruolo della dott.ssa Pansera Margherita

Il presidente sottoscritto avvisa che, con suo provvedimento in data 19 aprile 2022, ha ordinato l'iscrizione a ruolo dei notai esercenti in questo Distretto Notarile della dott.ssa Pansera Margherita con residenza a Montagnana, nominata notaio di prima nomina con decreto ministeriale 16 dicembre 2021 e pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 103 del 28 dicembre 2021 IV ^ serie speciale e D.D. di proroga 28 febbraio 2022.

Il presidente del consiglio notarile
Lorenzo Todeschini Premuda

TX22ADN4919 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE DI TERAMO E
PESCARA**

*Iscrizione al ruolo dei notai esercenti
del dott. Riccardo Capodivento*

Il presidente del consiglio notarile suddetto, rende noto che il giorno 24 marzo 2022 è stato iscritto al ruolo per la sede di Manoppello il notaio Riccardo Capodivento.

Teramo, 24 marzo 2022

Il presidente
notaio Andrea Ambrosini

TU22ADN4737 (Gratuito).

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

*Iscrizione nel ruolo dei notai
della dott.ssa Maria Novi*

Il presidente del consiglio notarile di Terni (D.n.r. di Terni, Orvieto e Spoleto) rende noto che:

la dott.ssa Maria Novi, nata a Salerno il 25 aprile 1987, nominata notaio per la sede di Terni - d.n.r. di Terni, Orvieto e Spoleto - con decreto del Ministro della giustizia del 16 dicembre 2021 pubbl. nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica - 4ª Serie speciale - n. 103 del 28 dicembre 2021 e successiva proroga con D.D. del Ministero della giustizia del 26 gennaio 2022, è stata iscritta al ruolo in questo Distretto per la suddetta sede in data 11 aprile 2022.

Il presidente
dott. Filippo Clericò

TU22ADN4748 (Gratuito).

**CONSIGLIO NOTARILE DISTRETTI RIUNITI
DI L'AQUILA, SULMONA E AVEZZANO**

Trasferimento del notaio dott.ssa Simona Iorio

Il presidente del consiglio notarile suddetto, visto il decreto ministeriale del 26 gennaio 2022, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 22 - Serie generale - del 28 gennaio 2022, rende noto che il giorno 29 marzo 2022 il notaio Simona Iorio è stato cancellato dal ruolo di questo distretto per la sede di Avezzano (L'Aquila) ed iscritto nel ruolo dei notai esercenti nel consiglio notarile di Roma Velletri e Civitavecchia, per la sede di Roma, il 31 marzo 2022.

L'Aquila, 7 aprile 2022

Il presidente
Vittorio Altiero

TU22ADN4749 (Gratuito).

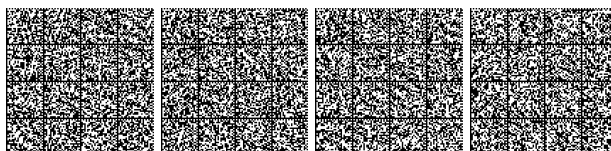
CONSIGLIO NOTARILE DI MANTOVA

*Trasferimento del notaio
in esercizio dott. Federico Tortora*

Il dott. Federico Tortora, nominato notaio nel Comune di Ostiglia (Distretto notarile di Mantova), con D.D. in data 26 gennaio 2022, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* del 28 gennaio 2022, n. 22 - Serie generale, adempite tutte le formalità prescritte dalla legge notarile e già iscritto nel ruolo dei notai esercenti nel distretto notarile di Mantova, in data 7 aprile 2022 è stato ammesso ad esercitare le funzioni notarili nel Comune di Ostiglia (D.N. di Mantova), già notaio nella sede di Mantova.

Il consigliere anziano
dott.ssa Paola Cavandoli

TU22ADN4751 (Gratuito).



MODALITÀ PER LA VENDITA

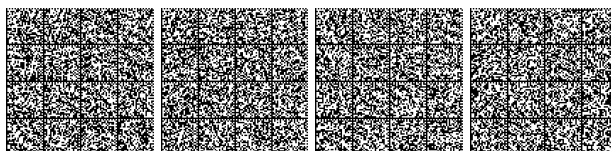
La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

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

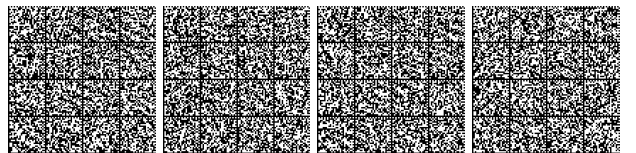
L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

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

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



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.





€ 2,04

