

GAZZETTA UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA



PARTE SECONDA

Roma - Giovedì, 19 maggio 2022

Si pubblica il martedì,
il giovedì e il sabato

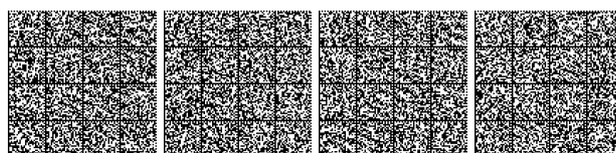
DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA
AMMINISTRAZIONE PRESSO L'ISTITUTO POLIGRAFICO E ZECCA DELLO STATO - VIA SALARIA, 691 - 00138 ROMA - CENTRALINO 06-85081 - LIBRERIA DELLO STATO
PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

Le inserzioni da pubblicare nella Gazzetta Ufficiale possono essere inviate per posta all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Ufficio inserzioni G.U. in Via Salaria, 691 - 00138 Roma; in caso di pagamento in contanti, carta di credito o assegno circolare intestato all'Istituto, le inserzioni possono essere consegnate a mano direttamente al punto vendita dell'Istituto in Piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma. L'importo delle inserzioni inoltrate per posta deve essere preventivamente versato sul c/c bancario intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. presso il Banco di Sardegna, Via Boncompagni 6 - 00187 Roma (IBAN IT64 H010 1503 2000 0007 0502 181) oppure sul c/c postale n. 16715047 intestato all'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - Roma.

FOGLIO DELLE INSERZIONI

SOMMARIO

ANNUNZI COMMERCIALI	
Convocazioni di assemblea	
CASA DI CURA SAN LUCA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX22AAA5905)</i>	<i>Pag. 1</i>
COOPERATIVA FARMACEUTICA PARMENSE - SOCIETÀ COOPERATIVA A RESPONSABILITÀ LIMITATA <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX22AAA5942)</i>	<i>Pag. 2</i>
CREDITO EMILIANO HOLDING S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria degli azionisti (TX22AAA5927)</i>	<i>Pag. 1</i>
FALCO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX22AAA5958)</i>	<i>Pag. 3</i>
FEDERFIN S.P.A. <i>Convocazione di assemblea ordinaria (TX22AAA5963)</i>	<i>Pag. 4</i>
ICCREA BANCA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX22AAA5945)</i>	<i>Pag. 2</i>
SIMEST S.P.A.- SOCIETÀ ITALIANA PER LE IMPRESE ALL'ESTERO <i>Convocazione di assemblea ordinaria degli azionisti (TX22AAA5954)</i>	<i>Pag. 3</i>
SOCIETÀ CAMPEGGIO LOMBARDO S.P.A. <i>Convocazione di assemblea (TX22AAA5940)</i>	<i>Pag. 2</i>
VINCI & CAMPAGNA S.P.A. <i>Convocazione di assemblea degli azionisti (TX22AAA5912)</i>	<i>Pag. 1</i>
Altri annunci commerciali	
ASTRALE G.E.I.E. <i>Comunicazione di ingresso di nuovo socio del GEIE (TX22AAB5875)</i>	<i>Pag. 4</i>
BANCA SISTEMA S.P.A. BANCO BPM SOCIETÀ PER AZIONI <i>Avviso di cessione pro soluto di rapporti giuridici in blocco ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario") e del Titolo III, Cap. V, Sezione II della Circolare 229/1999 di Banca d'Italia (TX22AAB5970)</i>	<i>Pag. 13</i>
COMABBIO SECURITISATION S.R.L. <i>Avviso di cessione di crediti in blocco e pro soluto ai sensi degli artt. 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (come modificata e integrata, la "Legge sulla Cartolarizzazione"), nonché informativa ai sensi degli artt. 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 (il "GDPR"), della normativa nazionale (D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196, come modificato dal D.Lgs. 10 agosto 2018 n. 101) e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (il Provvedimento") (TX22AAB5929)</i>	<i>Pag. 9</i>



INTESA SANPAOLO S.P.A.

Avviso di cessione di crediti pro soluto - ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385, come di volta in volta modificato e/o integrato (il "Decreto Legislativo 385/1993") - ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, come di volta in volta modificato e/o integrato (il "GDPR") e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (TX22AAB5914) Pag. 6

LUMEN SPV S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto e in blocco ai sensi dell'articolo 58 del D.Lgs. n. 385 del 1993 (il "TUB") e della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione") (TX22AAB5923). Pag. 8

MANU SPV S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (di seguito la "Legge sulla Cartolarizzazione") e dell'articolo 58 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario") (TX22AAB5885) Pag. 4

MARGOT SPE S.R.L.

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge 130/99") e dell'articolo 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") e degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 (anche "GDPR") (TX22AAB5966) Pag. 12

SPV PROJECT 155 S.R.L.

Avviso di rettifica cessione di crediti (TX22AAB5888) Pag. 6

ANNUNZI GIUDIZIARI**Notifiche per pubblici proclami****CORTE DI APPELLO DI ANCONA Sezione Civile**

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c.- Estratto atto di appello avverso sentenza civile n.1126/2021 emessa dal Tribunale Ordinario di Macerata nel proc. n. 1189/2020 R.G. (TX22ABA5918) Pag. 17

TRIBUNALE CIVILE DI SASSARI

Notifica per pubblici proclami (TX22ABA5892). Pag. 15

TRIBUNALE DI CATANIA Sezione Lavoro

Notifica per pubblici proclami (TX22ABA5898). Pag. 15

TRIBUNALE DI CATANIA

Notifica per pubblici proclami (TX22ABA5948). Pag. 19

TRIBUNALE DI LANUSEI

Notifica per pubblici proclami - Estratto di atto di citazione per usucapione - R.G. n. 376/2021 (TX22ABA5910) Pag. 16

TRIBUNALE DI MONZA Ufficio del Giudice per le Indagini Preliminari

Notifica per pubblici proclami - Avviso di fissazione udienza preliminare (TX22ABA5866). Pag. 14

TRIBUNALE DI ORISTANO

Notifica per pubblici proclami - Estratto atto di citazione per usucapione - R.G. 593/2022 (TX22ABA5906) Pag. 15

TRIBUNALE DI PORDENONE

Notifica per pubblici proclami - Estratto di ricorso ex art. 702 bis c.p.c. per usucapione (TX22ABA5931). Pag. 18

TRIBUNALE DI RIMINI

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - R.G. n. 648/2022 (TX22ABA5944). Pag. 19

TRIBUNALE DI TARANTO

Notifica per pubblici proclami - R.G. 711/2021 (TX22ABA5943) Pag. 18

TRIBUNALE DI VICENZA

Notifica per pubblici proclami - Estratto atto di citazione per usucapione e convocazione per mediazione (TX22ABA5968) Pag. 20

TRIBUNALE ORDINARIO DI TRIESTE

Notifica per pubblici proclami - Eredità Fontanot Walter (TX22ABA5919) Pag. 17

Eredità**EREDITÀ BENEFICIATA DI SASSO CARLO ALBERTO**

Invito ai creditori ex art. 498 c.c. (TX22ABH5947). Pag. 24

TRIBUNALE CIVILE DI L'AQUILA

Nomina curatore eredità giacente di Silvestri Carlo - R.G. n. 91/2022 V.G. (TX22ABH5933) Pag. 22

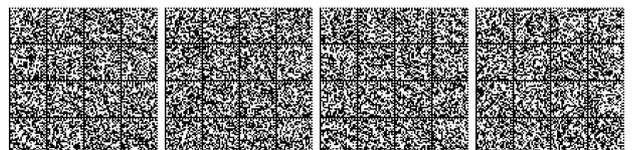
TRIBUNALE DI ALESSANDRIA

Nomina curatore eredità giacente di Sartori Adriano - R.G. 593/2022 (TX22ABH5904) Pag. 21

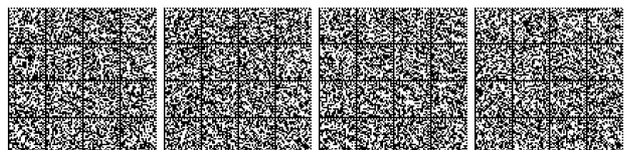
Eredità giacente di Gavagnin Aldo - R.G. 985/2021 (TX22ABH5934) Pag. 23

TRIBUNALE DI ANCONA

Nomina curatore eredità giacente di Leone Domenico (TX22ABH5894). Pag. 21



TRIBUNALE DI BRINDISI		TRIBUNALE DI VERONA	
<i>Nomina curatore eredità giacente di Marseglia Francesco - R.G. n. 655/2022 (TX22ABH5935)</i>	<i>Pag.</i>	23	<i>Nomina curatore eredità giacente di De Crescenzo Ferdinando - R.G. n. 3615/2022 (TX22ABH5941)</i>
			<i>Pag.</i>
		23	24
<i>Eredità giacente di De Giorgi Antonio - R.G. 740/2022 (TX22ABH5937)</i>	<i>Pag.</i>	23	TRIBUNALE DI VICENZA Ufficio Successioni
		23	<i>Chiusura eredità giacente di Comparin Gianfranco - Proc. N.R.G.1/2007 Tribunale di Vicenza Ufficio Successioni (TX22ABH5981)</i>
<i>Eredità giacente di Marseglia Angela - R.G. 624/2022 (TX22ABH5936)</i>	<i>Pag.</i>	23	<i>Pag.</i>
		23	24
TRIBUNALE DI CREMONA			TRIBUNALE ORDINARIO DI FIRENZE Ufficio Successioni
<i>Nomina curatore eredità giacente di Bernocchi Bruno (TX22ABH5890)</i>	<i>Pag.</i>	20	<i>Eredità giacente di Vittiglio Salvatore (TX22ABH5891)</i>
		20	<i>Pag.</i>
		20	21
TRIBUNALE DI LUCCA			TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO
<i>Chiusura eredità giacente di Biagi Armando Giovanni Giuseppe - R.G. 905/2020 (TX22ABH5974)</i>	<i>Pag.</i>	24	<i>Eredità giacente di Luangomba Mukendi Jean Pierre (TX22ABH5895)</i>
		24	<i>Pag.</i>
		24	21
TRIBUNALE DI MILANO			<i>Eredità giacente di Lovato Paolo (TU22ABH5881)</i>
<i>Nomina curatore eredità giacente di Pasquale Rota (TX22ABH5980)</i>	<i>Pag.</i>	24	<i>Pag.</i>
		24	24
			<i>Eredità giacente di Rossi Arcangelo (TX22ABH5897)</i>
TRIBUNALE DI NAPOLI Sezione Volontaria Giurisdizione			<i>Pag.</i>
<i>Nomina curatore eredità giacente di Del Duca Gaetano - R.G. n. 3048/2020 (TX22ABH5915)</i>	<i>Pag.</i>	22	21
		22	
TRIBUNALE DI PALERMO			Richieste e dichiarazioni di assenza e di morte presunta
<i>Nomina curatore eredità giacente di Giordano Giuseppa (TX22ABH5938)</i>	<i>Pag.</i>	23	TRIBUNALE CIVILE DI TRENTO
		23	<i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Clauser Ferdinando (TX22ABR5613)</i>
<i>Nomina curatore eredità giacente di Inturrisi Attilio (TX22ABH5939)</i>	<i>Pag.</i>	23	<i>Pag.</i>
		23	25
TRIBUNALE DI PARMA			TRIBUNALE DI CATANZARO
<i>Nomina curatore eredità giacente di Magri Marta - R.G. 5241/21 (TX22ABH5903)</i>	<i>Pag.</i>	21	<i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Opipari Ubaldo (TX22ABR5956)</i>
		21	<i>Pag.</i>
		21	25
TRIBUNALE DI PAVIA			TRIBUNALE DI MESSINA
<i>Nomina curatore eredità giacente di Barbieri Silvestro - R.G. 3442/2021 (TX22ABH5909)</i>	<i>Pag.</i>	22	<i>Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Irrera Nicola (TX22ABR5907)</i>
		22	<i>Pag.</i>
		22	25
<i>Nomina curatore eredità giacente di Carla Barbieri - R.G. n. 1266/2022 (TX22ABH5896)</i>	<i>Pag.</i>	21	Piani di riparto e deposito bilanci finali di liquidazione
		21	ASSOCIAZIONE REGIONALE ALLEVATORI DEL LAZIO
TRIBUNALE DI PERUGIA			<i>Deposito piano di riparto parziale (TX22ABS5876)</i>
<i>Nomina curatore eredità giacente di Alfio Marinelli R.G. n. 49/2016 V.G. (TX22ABH5926)</i>	<i>Pag.</i>	22	<i>Pag.</i>
		22	25
TRIBUNALE DI PORDENONE			CONSORZIO EDIL.PAV
<i>Chiusura eredità giacente di Corazza Caterina - R.G. 2170/2020 V.G. (TX22ABH5870)</i>	<i>Pag.</i>	20	<i>Deposito bilancio finale di liquidazione (TX22ABS5949)</i>
		20	<i>Pag.</i>
		20	26
TRIBUNALE DI SIENA			GAMA SOCIETÀ COOPERATIVA
<i>Nomina curatore eredità giacente di Barlucci Roberto - R.G. n. 684/2022 (TX22ABH5908)</i>	<i>Pag.</i>	22	<i>Deposito bilancio finale di liquidazione e conto della gestione, non previsto riparto per mancanza di attivo. (TX22ABS5921)</i>
		22	<i>Pag.</i>
		22	26
TRIBUNALE DI TREVISO			R.R. MOBILI - SOCIETÀ COOPERATIVA
<i>Nomina curatore eredità giacente di Giusti Dino (TX22ABH5930)</i>	<i>Pag.</i>	22	<i>Deposito bilancio finale di liquidazione (TX22ABS5952)</i>
		22	<i>Pag.</i>
		22	26
			TE.MA SOCIETÀ COOPERATIVA
			<i>Deposito bilancio finale di liquidazione (TX22ABS5871)</i>
			<i>Pag.</i>
			25



ALTRI ANNUNZI

Specialità medicinali presidi sanitari e medico-chirurgici**A. MENARINI INDUSTRIE FARMACEUTICHE RIUNITE S.R.L.**

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX22ADD5911) Pag. 35

A.C.R.A.F. S.P.A. Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX22ADD5959) Pag. 42

ACCORD HEALTHCARE S.L.U.

Modifiche secondarie di autorizzazioni all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX22ADD5884) Pag. 29

AS GRINDEKS

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. del Regolamento 1234/2008/CE, della Determina AIFA del 25/08/2011 e s.m.i. e del DG/1496/2016 (TX22ADD5883) Pag. 28

BAUSCH & LOMB - IOM 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 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. (TX22ADD5865) Pag. 26

CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX22ADD5925) Pag. 38

E-PHARMA TRENTO S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m. (TX22ADD5913) Pag. 35

EFFIK ITALIA S.P.A.

Estratto comunicazione di notifica regolare (TX22ADD5900) Pag. 34

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX22ADD5902) Pag. 34

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. (TX22ADD5901) Pag. 34

ERREKAPPA EUROTERRAPICI S.P.A.

Comunicazione di notifica regolare (TX22ADD5868) Pag. 27

FAIRMED HEALTHCARE GMBH

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 (TX22ADD5950) Pag. 40

FARMAROC S.R.L.

Variatione all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela (TX22ADD5979) Pag. 48

FARMED S.R.L.

Variatione all'autorizzazione secondo procedura d'importazione parallela (TX22ADD5922) Pag. 37

HIKMA FARMACÊUTICA (PORTUGAL), S.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. (TX22ADD5928) Pag. 38

I.B.N. SAVIO S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i. (TX22ADD5957) Pag. 42

IBIGEN S.R.L.

Comunicazione di annullamento relativa alla variazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO IBIGEN (TX22ADD5946) Pag. 40

L. MOLteni & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE (TX22ADD5920) Pag. 36

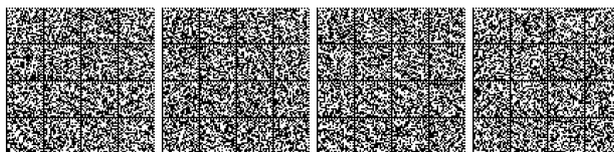
LABORATORI GUIDOTTI S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007, n. 274 (TX22ADD5917) Pag. 36

LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX22ADD5886) Pag. 32

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n. 274 (TX22ADD5887) Pag. 33



LEO PHARMA A/S

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 (TX22ADD5916)..... Pag. 35

ORGANON ITALIA S.R.L.

Estratto della nota di rettifica alla Comunicazione di notifica regolare per la pubblicazione relativa alla specialità medicinale MERCILON (TX22ADD5953).... Pag. 41

Comunicazione di notifica regolare (TX22ADD5932) Pag. 39

PENSA PHARMA S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del Decreto Legislativo 29 dicembre 2007 n.274 e s.m.i. (TX22ADD5951)..... Pag. 40

PFIZER ITALIA S.R.L.

Estratto della comunicazione di notifica regolare (TX22ADD5955)..... Pag. 41

PRICETAG S.P.A.

Variazioni di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela (TX22ADD5960)..... Pag. 43

RATIOPHARM GMBH

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX22ADD5967)..... Pag. 44

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX22ADD5964)..... Pag. 44

RECKITT BENCKISER HEALTHCARE (ITALIA) S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e del D.Lgs. 29 dicembre 2007, n. 274 e s.m.i. (TX22ADD5878) Pag. 27

Estratto comunicazione notifica regolare 0054823-06/05/2022-AIFA-AIFA_PPA-P (TX22ADD5873) Pag. 27

SANDOZ S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 29/12/2007 n. 274 e del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. (TX22ADD5965)..... Pag. 44

SO. SE. PHARM 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 s.m.i. (TX22ADD5879)..... Pag. 28

TEVA B.V.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX22ADD5976)..... Pag. 47

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX22ADD5975)..... Pag. 47

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX22ADD5973)..... Pag. 46

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX22ADD5977)..... Pag. 47

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX22ADD5978)..... Pag. 48

TEVA ITALIA S.R.L.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX22ADD5971)..... Pag. 45

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX22ADD5969)..... Pag. 45

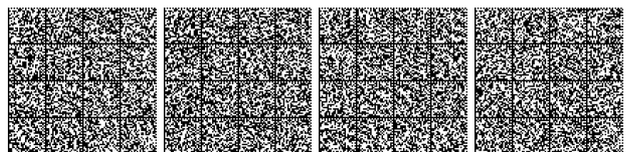
Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX22ADD5972)..... Pag. 46

TEVA PHARMA B.V.

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del Regolamento 1234/2008/CE e s.m.i. e del D.Lgs. 29 dicembre 2007 n. 274 (TX22ADD5962)..... Pag. 43

UPSA S.A.S.

Modifiche secondarie di autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del Regolamento 1234/2008/ce e s.m. (TX22ADD5889)..... Pag. 33



Concessioni di derivazione di acque pubbliche		PROVINCIA DI VITERBO	
CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA CAPITALE		<i>Richiesta di concessione di piccola derivazione d'acqua pluriennale (TX22ADF5961)</i>	<i>Pag. 49</i>
Dipartimento III - Servizio 2			
<i>Richiesta di concessione di derivazione d'acqua da pozzo (TX22ADF5899)</i>	<i>Pag. 49</i>		
<i>Richiesta di concessione di acqua da pozzo (TX22ADF5869)</i>	<i>Pag. 48</i>		
		Consigli notarili	
		CONSIGLIO NOTARILE DI BRESCIA	
		<i>Trasferimento del notaio Bruno Jr Mazzarella in Piosogne D.N. di Brescia (TX22ADN5924)</i>	<i>Pag. 49</i>



ANNUNZI COMMERCIALI

CONVOCAZIONI DI ASSEMBLEA

CASA DI CURA SAN LUCA S.P.A.

Sede sociale: strada Della Vetta n. 3 - Pecetto Torinese
 Capitale sociale: Euro 920.400,00 i.v.
 Registro delle imprese: Torino 01136930011
 Codice Fiscale: 01136930011

Convocazione di assemblea

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria presso la sede sociale in prima convocazione per il giorno 29 giugno 2022, ore 9:00, ed occorrendo in seconda convocazione, per il giorno 26 luglio 2022, ore 18:00, per discutere e deliberare sul seguente Ordine del giorno:

1) Deliberazioni di cui all'art. 2364, primo comma, n. 1, 2 e 3 del Codice Civile.

Pecetto Torinese, 11 maggio 2022

Il presidente del consiglio di amministrazione
 dott.ssa Maria Letizia Baracchi

TX22AAA5905 (A pagamento).

VINCI & CAMPAGNA S.P.A.

Registro Società Tribunale di Cagliari 7707

Sede: viale Monastir, 132 - Cagliari
 Capitale sociale: € 129.250,00 interamente versato
 Codice Fiscale: 00141480921
 Partita IVA: 00141480921

Convocazione di assemblea degli azionisti

L'assemblea degli Azionisti è convocata in Assemini, Z.I. Macchiareddu - 3^a strada, per il giorno 06 giugno 2022 alle ore 12,00 in prima convocazione e, occorrendo, per il giorno 07 giugno 2022 alle ore 12,00 nel medesimo luogo, in seconda convocazione, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

Relazione del Collegio Sindacale ex art. 2408, 2° comma del Codice civile. Deliberazioni inerenti e conseguenti.

Potranno intervenire all'Assemblea gli Azionisti che avranno depositato le proprie azioni presso la sede sociale almeno cinque giorni prima di quello fissato per l'Assemblea.

Cagliari, 13 Maggio 2022

Il presidente del consiglio di amministrazione
 rag. Salvatore Vinci

TX22AAA5912 (A pagamento).

CREDITO EMILIANO HOLDING S.P.A.

Sede: via Emilia S. Pietro, 4 - 42121 Reggio Emilia (RE), Italia
 Codice Fiscale: 00168990356
 Partita IVA: 00134250356

Convocazione di assemblea ordinaria degli azionisti

Signori Azionisti sono convocati in Assemblea Ordinaria giovedì 9 giugno 2022 alle ore 17:00 in prima convocazione e venerdì 10 giugno 2022 alle ore 13:00 in seconda convocazione presso la sede sociale in Reggio Emilia, Via Emilia San Pietro n. 4, per discutere e deliberare sul seguente ordine del giorno:

1. Approvazione del bilancio individuale al 31.12.2021. Presentazione del bilancio consolidato al 31.12.2021. Proposta di destinazione dell'utile di esercizio;

2. Modalità di utilizzo del Fondo acquisto azioni proprie;

3. Deliberazioni in ordine al numero dei componenti del Consiglio di Amministrazione;

4. Nomina di Consiglieri. Eventuali determinazioni ai sensi dell'art. 2390 c.c.;

5. Determinazione, ai sensi dell'art. 16 dello Statuto sociale, del compenso e di eventuali gettoni di presenza spettanti agli Amministratori per l'esercizio 2022;

6. Nomina del soggetto incaricato di effettuare la Revisione Legale dei Conti per gli esercizi 2023-2031;

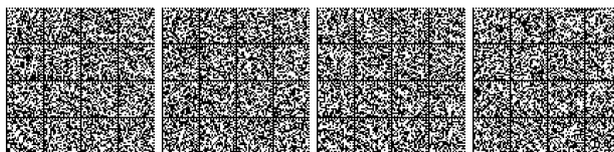
7. Varie ed eventuali.

Si rende noto che la documentazione relativa ai punti all'ordine del giorno dell'Assemblea Ordinaria degli Azionisti convocata per il 09.06.2022 e il 10.06.2022, rispettivamente in prima e seconda convocazione, è disponibile presso la Sede legale e sul sito internet della Società www.credemholding.it (sezione "Assemblee").

Ai sensi dell'art. 13 dello Statuto sociale, possono intervenire all'Assemblea i Soci che abbiano depositato le azioni presso la sede sociale o, in alternativa, presso un intermediario autorizzato almeno due giorni non festivi antecedenti a quello fissato per l'Assemblea e che abbiano chiesto nello stesso termine al medesimo intermediario depositario di inviare la relativa comunicazione a Credemholding S.p.A. Le azioni così depositate non potranno essere ritirate prima che l'assemblea abbia avuto luogo.

Il Socio ha diritto ad un voto per ogni azione posseduta.

Ai Soci è riservata la facoltà di porre domande sui punti all'ordine del giorno prima dell'Assemblea. Le domande devono essere pertinenti ai punti che saranno trattati in Assemblea e formulate mediante indicazione specifica delle informazioni richieste. Le stesse devono pervenire entro il 30 maggio 2022 presso la Sede sociale di Credito Emiliano Holding all'indirizzo "Credito Emiliano Holding S.p.A., Ufficio Azionisti (Assemblea 2022), Via Emilia S. Pietro n. 4, 42121 - Reggio Emilia (RE)". Le domande possono, altresì, essere inviate, nel medesimo termine, a mezzo posta elettronica del richiedente all'indirizzo azi@credem.it. Alle domande, pervenute nel termine indicato, è data risposta, al socio richiedente entro il 3 giugno 2022.



Al fine di ridurre al minimo i rischi per i Soci connessi all'emergenza sanitaria in corso, la Società - in conformità alle previsioni dell'art. 106 del Decreto Legge n. 18/2020 convertito dalla Legge n. 27/2020 e successivamente modificato dall'art. 3, comma 6, del Decreto Legge n. 183/2020 (c.d. "Milleproroghe") a sua volta convertito con modificazioni dalla Legge n. 21/2021 e da ultimo modificato dall'art. 3, comma 1, del Decreto Legge n. 228/2021 (c.d. "Milleproroghe") a sua volta convertito con modificazioni dalla Legge n. 15/2022 - ha deciso di avvalersi della facoltà di prevedere che l'intervento dei Soci in Assemblea avvenga esclusivamente tramite il Rappresentante Designato ai sensi dell'articolo 135-undecies del D.Lgs n.58/98.

Ai sensi del secondo comma dell'art. 106 del Decreto Legge n. 18/2020, l'Assemblea si svolgerà esclusivamente, mediante mezzi di telecomunicazione che garantiscano l'identificazione dei partecipanti, la loro partecipazione e l'esercizio del diritto di voto da parte del Rappresentante Designato, senza in ogni caso la necessità che si trovino nel medesimo luogo il presidente, il segretario o il notaio.

La delega dovrà, essere conferita, con istruzioni di voto, all'Avv. Silvia Basini del Foro di Reggio Emilia, in qualità di Rappresentante Designato della Società ai sensi dell'art. 135-undecies del D.Lgs. 58/1998. La delega dovrà pervenire all'Avv. Silvia Basini entro e non oltre il 6 giugno 2022, mediante modalità indicate nel sito internet della Società. Entro il suddetto termine, la delega e le istruzioni di voto possono sempre essere revocate. La delega al Rappresentante Designato ha effetto per le sole proposte in relazione alle quali siano conferite istruzioni di voto.

Il modulo di delega al rappresentante designato e le relative istruzioni sono reperibili sul sito internet www.credemholding.it, sezione "Assemblee."

Reggio Emilia, 06 maggio 2022

Il presidente

Lucio Iginio Zanon di Valgiurata

TX22AAA5927 (A pagamento).

SOCIETÀ CAMPEGGIO LOMBARDO S.P.A.

Sede legale: via Montello, 17 - 21040 Gornate Olona (VA)

Capitale sociale: € 723.040,00 interamente versato

Registro delle imprese: Varese 00465610129

R.E.A.: 138929

Codice Fiscale: 00465610129

Partita IVA: 00465610129

Convocazione di assemblea

I signori azionisti sono convocati in assemblea ordinaria che si terrà presso la sede societaria di Via Montello 17 in Gornate Olona 04 giugno alle ore 05,00 ed occorrendo in seconda convocazione il giorno 05 giugno alle ore 9,30 per discutere e deliberare sui seguenti argomenti all'Ordine del giorno :

1. Approvazione del bilancio consuntivo 2021 e relazione accompagnatoria

2. Incarico all'avvocato Martino per il ricorso avverso la sentenza SCL/ Caruso Salvatore.

3. Rinnovo del collegio sindacale e determinazione del relativo compenso

4. Varie ed eventuali

Si raccomanda vivamente il rispetto delle norme anti Covid (uso della mascherina e distanziamento sociale)

Il presidente del consiglio di amministrazione
Giovanni Cali

TX22AAA5940 (A pagamento).

COOPERATIVA FARMACEUTICA PARMENSE - SOCIETÀ COOPERATIVA A RESPONSABILITÀ LIMITATA

Iscrizione all'Albo delle Cooperative n. A152849

Sede legale: strada Repubblica, 10/a - 43121 Parma

Registro delle imprese: Parma 2364

Codice Fiscale: 00151350345

Partita IVA: 00151350345

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori soci sono convocati in assemblea ordinaria, che si terrà in prima convocazione il 3 giugno 2022, alle ore 8,00 e occorrendo, in seconda convocazione, il 5 giugno 2022, alle ore 08,30 presso la sede sociale in Parma, S.da della Repubblica n.10 – con accesso da Via Mistali n.9 per discutere e deliberare sul seguente Ordine del giorno:

1. Lettura ed approvazione del verbale della seduta precedente.
2. Con riferimento all'avvenuta nomina del C.d.A triennio 2022/2024 deliberazione conseguenziale ex art.26 comma 1 Statuto Sociale.

Possono intervenire all'assemblea i soci iscritti nel libro soci alla data del 20 gennaio 2022.

Parma, 16 maggio 2022

Il presidente
avv. Grottoli Elisabetta

TX22AAA5942 (A pagamento).

ICCREA BANCA S.P.A.

*Capogruppo del Gruppo Bancario Cooperativo Iccrea
Iscritta all'Albo delle Banche n. 5251 e all'Albo dei Gruppi Bancari*

Sede legale: via Lucrezia Romana n. 41/47 - Roma

Capitale sociale: € 1.401.045.452,35 i.v.

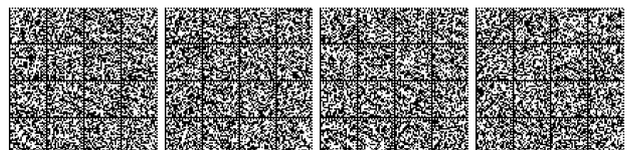
Registro delle imprese: Roma 04774801007

Codice Fiscale: 04774801007

Partita IVA: Società partecipante al Gruppo IVA Gruppo Bancario Cooperativo Iccrea 15240741007

Convocazione di assemblea

I signori Azionisti sono convocati in Assemblea straordinaria e ordinaria, in 1^ convocazione per il giorno 15 giugno 2022 alle ore 8:00 presso la Sede sociale, in Roma, via Lucrezia Romana 41/47 e, all'occorrenza, in 2^ convoca-



zione per il giorno 16 giugno 2022 alle ore 10:00, in Roma, presso l'Hotel Westin Excelsior in Via Vittorio Veneto, 125, per discutere e deliberare sul seguente Ordine del giorno:

Parte Straordinaria:

1. Proposta di modifica dell'art. 26.3 dello Statuto sociale al fine di inserire fra le deliberazioni di competenza del Consiglio di Amministrazione anche le operazioni di scissione ai sensi dell'art. 2506-ter del codice civile.

Parte Ordinaria:

1. Approvazione del bilancio di esercizio chiuso al 31.12.2021 con annesso bilancio consolidato e dichiarazione non finanziaria nonché della proposta di destinazione del risultato di esercizio; deliberazioni inerenti e conseguenti.

2. Modifica del Regolamento Assembleare ed Elettorale.

3. Nomina dei componenti del Consiglio di Amministrazione per il triennio 2022-2024.

4. Determinazione degli emolumenti degli Amministratori e delega al Consiglio di Amministrazione per la stipula di polizze assicurative a loro favore.

5. Nomina dei componenti del Collegio Sindacale per il triennio 2022-2024.

6. Determinazione degli emolumenti dei Sindaci e delega al Consiglio di Amministrazione per la stipula di polizze assicurative a loro favore.

7. Informativa sull'attuazione delle politiche di remunerazione durante il decorso esercizio. Approvazione delle "Politiche in materia di remunerazione e incentivazione", comprensive dei criteri per la determinazione dei compensi in caso di conclusione anticipata del rapporto di lavoro o cessazione anticipata della carica.

Ai sensi dell'art. 2370 c.c. e per effetto dell'art. 18.3 dello Statuto, hanno diritto di intervento e di voto in Assemblea i Soci che, almeno cinque giorni prima della data fissata per la prima convocazione, risultino iscritti al Libro dei Soci ed abbiano depositato le azioni presso la Sede sociale.

In considerazione della situazione sanitaria e delle iniziative aziendali adottate per garantire il rispetto delle azioni precauzionali necessarie contro il "Coronavirus (Covid-19)" ed in virtù di quanto previsto dal DL 17 marzo 2020, n. 18 all'art. 106, comma 2, come successivamente modificato e integrato, che ha introdotto alcune norme eccezionali in materia di svolgimento delle Assemblee di società anche in deroga alle diverse disposizioni statutarie, la partecipazione all'Assemblea sarà consentita anche attraverso mezzi di telecomunicazione che garantiranno l'identificazione dei partecipanti e l'esercizio del diritto di voto.

Per poter partecipare in modalità telematica, i Soci dovranno seguire la procedura che sarà comunicata successivamente a ciascun Socio e pubblicata sul sito www.iccreabanca.it. Per qualsiasi informazione al riguardo è inoltre possibile rivolgersi alla Società all'indirizzo pec: soci@pec.iccreabanca.it.

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
Giuseppe Maino

TX22AAA5945 (A pagamento).

SIMEST S.P.A.- SOCIETÀ ITALIANA PER LE IMPRESE ALL'ESTERO

Sede: corso Vittorio Emanuele II n. 323 - Roma

Capitale sociale: Euro 164.646.231,88

Registro delle imprese: Roma 04102891001

R.E.A.: Roma 730445

Codice Fiscale: 04102891001

Convocazione di assemblea ordinaria degli azionisti

Gli Azionisti della Società Italiana per le Imprese all'Estero - SIMEST S.p.A. sono convocati in assemblea ordinaria, per il giorno 9 giugno 2022, alle ore 11:30, in prima convocazione e, occorrendo, per il giorno 16 giugno 2022, alle ore 11:30, in seconda convocazione, presso la sede sociale in Roma, corso Vittorio Emanuele II n. 323, e anche mediante mezzi di telecomunicazione ai sensi dell'art. 106, del decreto-legge 17 marzo 2020, n. 18, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 aprile 2020, n. 27 e s.m.i., per discutere e deliberare sul seguente:

ordine del giorno

1. Nomina - ai sensi dell'art. 2364, comma 1, del codice civile - degli amministratori, dei sindaci e del Presidente del collegio sindacale. Delibere inerenti e conseguenti;

2. Varie ed eventuali.

Possono intervenire all'assemblea gli Azionisti che avranno depositato le azioni presso la sede sociale almeno cinque giorni liberi prima dell'adunanza assembleare. Ogni Azionista può farsi rappresentare con l'osservanza delle disposizioni dell'art. 2372 del codice civile. Ai fini di conoscere le modalità dell'audio-video/collegamento vorrete contattare direttamente la Segreteria Affari Legali e Societari della Società all'indirizzo email "SegreteriaAreaLegale@simest.it" o al numero di telefono 06/6863.5405 o 5804.

Il presidente del consiglio di amministrazione
Pasquale Salzano

TX22AAA5954 (A pagamento).

FALCO S.P.A.

Sede legale: via Roma, 211 - Miradolo Terme

Capitale sociale: Euro 2.600.000,00 i.v.

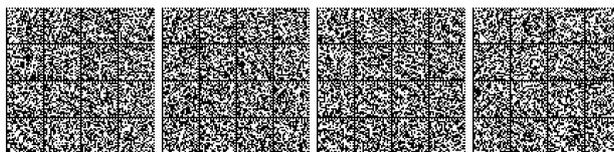
Registro delle imprese: Pavia 00228660189

Convocazione di assemblea ordinaria

I signori Azionisti della Società sono convocati in Assemblea Ordinaria per il giorno 25 giugno 2022 alle ore 10.00 in Miradolo Terme presso la sede sociale, e, occorrendo, in seconda convocazione per il giorno 23 luglio 2022, stesso luogo e ora, per discutere e deliberare sul seguente:

Ordine del giorno

1. Deliberazioni ex art. 2364, codice civile;



2. Varie ed eventuali.

Deposito delle azioni ai sensi di legge presso la sede della società.
Miradolo Terme, li 06 maggio 2022

p. Il consiglio di amministrazione - Il presidente
Carlo Ambrosetti

TX22AAA5958 (A pagamento).

FEDERFIN S.P.A.

Sede sociale: via G. Di Vittorio n. 21/B1 - 40013 Castel
Maggiore (BO), Italia

Capitale sociale: Euro 19.760.000,00

Registro delle imprese: Bologna 02450990375

Codice Fiscale: 02450990375

Partita IVA: 02450990375

Convocazione di assemblea ordinaria

I Signori Azionisti sono convocati in Assemblea in prima convocazione per le ore 7,30 del giorno 16 giugno 2022 presso la sede legale della società in Castel Maggiore (Bo) - Via G. Di Vittorio, 21/B1, ed in seconda convocazione alle ore 17,00 del giorno 17 giugno 2022 stesso luogo. L'Assemblea dovrà deliberare sul seguente

ORDINE DEL GIORNO

- 1) Comunicazioni del Presidente;
 - 2) Provvedimenti ex. Art. 2364 del Codice Civile;
- Castel Maggiore, li 16 maggio 2022

Federfin S.p.a. - Il presidente
Paolo Morea

TX22AAA5963 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI COMMERCIALI

ASTRALE G.E.I.E.

sede: corso Ferrucci, 24 - 10138 Torino (TO), Italia

Punti di contatto: 0115638611

Capitale sociale: Euro 10.000,00 interamente versato

Registro delle imprese: Torino 09133880014

R.E.A.: Torino 1027046

Codice Fiscale: 09133880014

Partita IVA: 09133880014

Comunicazione di ingresso di nuovo socio del GEIE

In data 10/05/2022 l'Assemblea ha deliberato di ammettere quale nuovo membro del GEIE la società Memo Europe ood, con sede a Buxton Brothers Boulevard 86, 1486 Sofia - Bulgaria.

La composizione attuale dei Membri è la seguente:

- SOGES S.p.A. - Torino (IT) - P.IVA/C.F. IT09864900015;
- MEMO EUROPE ood - Sofia (BG) - P.IVA BG175287533.

Il presidente del consiglio di amministrazione
Luigi Marconi

TX22AAB5875 (A pagamento).

MANU SPV S.R.L.

Società a responsabilità limitata con socio unico costituita in Italia ai sensi della Legge sulla Cartolarizzazione Iscritta con il n. 35438.1 nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017 (Disposizioni in materia di obblighi informativi e statistici delle società veicolo coinvolte in operazioni di cartolarizzazione)

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

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso - Belluno 04909010268

Codice Fiscale: 04909010268

PITAGORA S.P.A.

Società per azioni costituita in base al diritto italiano Soggetta ad attività di direzione e coordinamento da parte della Cassa di Risparmio di Asti S.p.A.

Appartenente al "Gruppo Cassa di Risparmio di Asti" iscritto all'albo dei gruppi bancari tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 64 del Testo Unico Bancario con il n. 6085

Codice ABI 32048.1

Iscritta nell'albo unico degli intermediari finanziari tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 106 del Testo Unico Bancario con il n. 45

Sede legale: corso Marconi, 10 - 10125 Torino, Italia

Capitale sociale: Euro 41.760.000,00 i.v.

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

Manu SPV S.r.l. (l' "Acquirente") comunica che, nell'ambito di un'operazione di cartolarizzazione dei crediti ai sensi della stessa legge, in forza del contratto quadro di cessione di crediti pecuniari sottoscritto in data 26 febbraio 2018 tra Pitagora S.p.A. ("Pitagora") e l'Acquirente, e della successiva proposta di acquisto inviata da Pitagora e accettata da parte dell'Acquirente in data 13 maggio 2022 (la "Data di Cessione"), l'Acquirente ha acquistato da Pitagora pro soluto, ai sensi e per gli effetti del combinato disposto degli articoli 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, con effetto dalla Data di Cessione, tutti i crediti per capitale e relativi interessi ricompresi nel portafoglio incrementale nascenti da mutui rimborsabili mediante cessione del quinto o, in alternativa, assistiti da delegazione di pagamento effettuata in favore di Pitagora dai relativi debitori.

Tali crediti (meglio identificati analiticamente negli allegati ai suddetti atti di cessione di crediti sopra citati), sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge e sono stati selezionati tra quelli che alle ore 23:59 del 3 maggio 2022 (la "Data di Valutazione") soddisfacevano i criteri di seguito elencati e che alla Data di Cessione risultavano nella titolarità di Pitagora (complessivamente, i "Crediti"):

A) Criteri Comuni: i criteri comuni elencati nel paragrafo (A) dell'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 26 del 3 marzo 2018 e iscritto nel Registro delle Imprese di Treviso-Belluno in data 26 febbraio 2018;



B) Criteri Specifici:

Criterio 41: siano erogati a Debitori pensionati il cui Contratto di Mutuo è assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "AFI.ESCA" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a Euro 100

Criterio 41: siano erogati a Debitori pensionati il cui Contratto di Mutuo è assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "ALLIANZ" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a Euro 100

Criterio 41: siano erogati a Debitori pensionati il cui Contratto di Mutuo è assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "AVIVA" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a Euro 100

Criterio 41: siano erogati a Debitori pensionati il cui Contratto di Mutuo è assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "AXA FRANCE VIE" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a Euro 100

Criterio 41: siano erogati a Debitori pensionati il cui Contratto di Mutuo è assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "HARMONIE MUTUELLE" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a Euro 100

Criterio 41: siano erogati a Debitori pensionati il cui Contratto di Mutuo è assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "MET LIFE" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a Euro 100

Criterio 41: siano erogati a Debitori pensionati il cui Contratto di Mutuo è assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "NET INSURANCE LIFE" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a Euro 100

Criterio 41: siano erogati a Debitori pensionati il cui Contratto di Mutuo è assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "SWISS RE" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a Euro 100

Criterio 41: siano erogati a Debitori dipendenti di Pubblica Amministrazione il cui Contratto di Mutuo è assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "AFI ESCA" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a Euro 100

Criterio 41: siano erogati a Debitori dipendenti di Pubblica Amministrazione il cui Contratto di Mutuo è assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "AVIVA" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a Euro 100

Criterio 41: siano erogati a Debitori dipendenti di Pubblica Amministrazione il cui Contratto di Mutuo è assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "AXA FRANCE VIE" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a Euro 100

Criterio 41: siano erogati a Debitori dipendenti di Pubblica Amministrazione il cui Contratto di Mutuo è assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "CARDIF ASSURANCE RISQUES DIVERS S.A" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a Euro 100

Criterio 41: siano erogati a Debitori dipendenti di Pubblica Amministrazione il cui Contratto di Mutuo è assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Impiego, rilasciata da "GREAT AMERICAN INTERNATIONAL DAC" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a Euro 100

Criterio 41: siano erogati a Debitori dipendenti di Pubblica Amministrazione il cui Contratto di Mutuo è assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "HDI" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a Euro 100

Criterio 41: siano erogati a Debitori dipendenti di Pubblica Amministrazione il cui Contratto di Mutuo è assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "NET INSURANCE LIFE" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a Euro 100

Criterio 41: siano erogati a Debitori dipendenti di Imprese Private il cui Contratto di Mutuo è assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "AFI ESCA" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a Euro 100

Criterio 41: siano erogati a Debitori dipendenti di Imprese Private il cui Contratto di Mutuo è assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "AVIVA" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a Euro 100

Criterio 41: siano erogati a Debitori dipendenti di Imprese Private il cui Contratto di Mutuo è assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "AXA FRANCE VIE" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a Euro 100

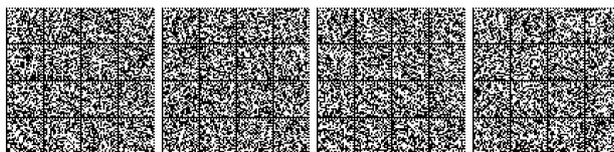
Criterio 41: siano erogati a Debitori dipendenti di Imprese Private il cui Contratto di Mutuo è assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "CARDIF ASSURANCE RISQUES DIVERS S.A." e con un Importo Capitale Dovuto superiore a Euro 100

Criterio 41: siano erogati a Debitori dipendenti di Imprese Private il cui Contratto di Mutuo è assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Impiego, rilasciata da "GREAT AMERICAN INTERNATIONAL DAC" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a Euro 100

Criterio 41: siano erogati a Debitori dipendenti di Imprese Private il cui Contratto di Mutuo è assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "HDI" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a Euro 100

Criterio 41: siano erogati a Debitori dipendenti di Imprese Private il cui Contratto di Mutuo è assistito da una Polizza Assicurativa per la copertura del Sinistro Vita, rilasciata da "NET INSURANCE LIFE" e con un Importo Capitale Dovuto superiore a Euro 100

Unitamente ai Crediti, sono stati altresì trasferiti all'Acquirente, senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, salvo iscrizione della cessione presso il registro delle imprese e salvo eventuali forme alternative di pubblicità della cessione stabilite dalla Banca d'Italia, ai sensi del combinato



disposto degli articoli 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e 58 del Testo Unico Bancario, tutti gli altri diritti (inclusi i diritti di garanzia) spettanti a Pitagora in relazione ai Crediti e, più in particolare, ogni diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile.

I debitori ceduti e i loro eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione a Pitagora all'indirizzo indicato nell'avviso di cessione pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 71 del 21 giugno 2018 e iscritto nel Registro delle Imprese di Treviso-Belluno in data 20 giugno 2018 (il "Precedente Avviso").

Si fa integrale rinvio al Precedente Avviso anche con riguardo a: (i) la nomina da parte dell'Acquirente di Pitagora quale Servicer; (ii) le attività di gestione, incasso e recupero dei Crediti che sarà svolta da Pitagora quale Servicer e (iii) l'informativa privacy riportata nel Precedente Avviso (che vale, pertanto, anche con riferimento ai Crediti ceduti/cartolarizzati di cui al presente avviso).

Conegliano (TV), 13 maggio 2022

Manu SPV S.r.l. - Società unipersonale - L'amministratore unico
dott. Alberto De Luca

TX22AAB5885 (A pagamento).

SPV PROJECT 155 S.R.L.

Società a responsabilità limitata con socio unico costituita ai sensi dell'articolo 3 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999

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 35157.7

Sede legale: via Vittorio Betteloni, 2 - 20131 Milano
Registro delle imprese: Milano Monza Brianza Lodi
08806390962

Codice Fiscale: 08806390962

Avviso di rettifica cessione di crediti

A rettifica di quanto precedentemente comunicato sulla *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Parte II n. 111 del 17/09/2016, si informa che con riferimento alla descrizione della cessione ove riportato:

"in forza di un contratto di cessione di crediti concluso in data 11 agosto 2016"

Leggasi:

"in forza di un contratto di cessione di crediti concluso in data 12 agosto 2016".

Fermo il resto.

Milano, 11 maggio 2022

SPV Project 155 S.r.l. - L'amministratore unico
dott.ssa Arianna Volpato

TX22AAB5888 (A pagamento).

INTESA SANPAOLO S.P.A.

Codice A.B.I. n. 3069.2

Iscritta con il n. 5361 all'Albo delle Banche tenuto presso la Banca d'Italia ai sensi dell'articolo 13 del Decreto Legislativo n. 385 del 1° settembre 1993, come successivamente modificato

Aderente al Fondo Interbancario di Tutela dei Depositi e al Fondo Nazionale di Garanzia
Capogruppo del gruppo bancario "Intesa Sanpaolo" iscritto all'Albo dei Gruppi Bancari

Sede legale: piazza San Carlo, 156 - 10121 Torino, Italia

Capitale sociale: Euro 10.084.445.147,92 i.v.

Registro delle imprese: Torino 00799960158

Codice Fiscale: 00799960158

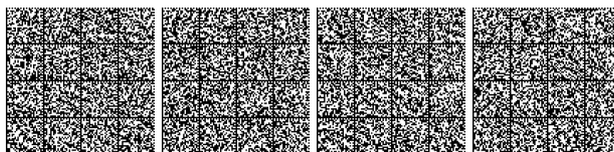
Partita IVA: Gruppo IVA Intesa Sanpaolo 11991500015
(IT11991500015)

Avviso di cessione di crediti pro soluto - ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 1° settembre 1993, n. 385, come di volta in volta modificato e/o integrato (il "Decreto Legislativo 385/1993") - ed informativa ai debitori ceduti sul trattamento dei dati personali, ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, come di volta in volta modificato e/o integrato (il "GDPR") e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007

Intesa Sanpaolo S.p.A. (la "Cessionaria" o "ISP"), comunica che, in forza di un contratto di cessione di crediti pecuniari concluso in data 28 aprile 2022 ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 385/1993 (il "Contratto di Cessione"), ha acquistato pro soluto da Clara Sec S.r.l., una società a responsabilità limitata costituita ai sensi della Legge n. 130 del 30 aprile 1999, come successivamente modificata, con sede legale in Via V. Alfieri, 1, 31015 Conegliano (TV), codice fiscale, partita IVA e iscrizione presso il registro delle imprese di Treviso-Belluno numero 05033240267, iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017, capitale sociale pari ad Euro 10.000,00 i.v. ("Clara Sec" o la "Cedente"), con effetti economici dal 26 aprile 2022 (la "Data di Efficacia Economica") ed efficacia giuridica dal 28 aprile 2022, un portafoglio di crediti individuabili in blocco ai sensi dell'articolo 58 del Decreto Legislativo 385/1993, ed identificati sulla base di criteri oggettivi come di seguito indicati. In particolare, sono stati oggetto della cessione tutti i crediti (per capitale, interessi, anche di mora o differiti, maturati e maturandi a far tempo dalla Data di Efficacia Economica, accessori, spese, ulteriori danni, indennizzi e quant'altro) (i "Crediti") derivanti da contratti di credito rientranti nell'ambito della disciplina del "credito al consumo" tempo per tempo vigente che, al 20 marzo 2022 e/o alla diversa data indicata nel relativo criterio, soddisfacevano i seguenti criteri di selezione (da intendersi cumulativi, salvo ove diversamente previsto):

(1) i crediti derivano da contratti di credito denominati in Euro;

(2) i crediti derivano da contratti di credito regolati dalla legge italiana;



(3) i crediti sono di titolarità della società Clara Sec. S.r.l.;

(4) i crediti derivano da “contratti di credito” rientranti nell’ambito della disciplina del credito al consumo tempo per tempo vigente, stipulati da Intesa Sanpaolo S.p.A. con “consumatori” (tali termini, come definiti all’articolo 121 del Decreto Legislativo del 1° settembre 1993, n. 385, come successivamente integrato e modificato);

(5) i crediti sono stati ceduti alla società Clara Sec. S.r.l. da Intesa Sanpaolo S.p.A. ai sensi di un contratto di cessione concluso in data 24 aprile 2020, come da pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* (i) no. 55 del 9 maggio 2020, parte II, sezione “Altri annunci commerciali”, (ii) no. 66 del 6 giugno 2020, parte II, sezione “Altri annunci commerciali”, (iii) no. 127 del 29 ottobre 2020, parte II, sezione “Altri annunci commerciali”, (iv) no. 64 del 1° giugno 2021, parte II, sezione “Altri annunci commerciali”, e (v) no. 23 del 26 febbraio 2022, parte II, sezione “Altri annunci commerciali”;

(6) i crediti:

(i) sono attività finanziarie classificate come sofferenze, inadempienze probabili o esposizioni sconfinanti deteriorate, nelle definizioni di cui alle disposizioni di vigilanza della Banca d’Italia, come risulta dalle informazioni disponibili presso qualsiasi filiale di Intesa Sanpaolo S.p.A.; ovvero

(ii) da quando sono di titolarità della società Clara Sec. S.r.l.:

1) hanno presentato in corrispondenza della fine di un mese un rapporto tra (a) l’arretrato complessivo a titolo di capitale e di interessi (al netto degli interessi di mora) e (b) gli importi dell’ultima rata che sia scaduta prima dell’ultimo giorno del relativo mese, maggiore od uguale a 10; ovvero

2) sono state attività finanziarie classificate come sofferenze, nelle definizioni di cui alle disposizioni di vigilanza della Banca d’Italia, come risulta dalle informazioni disponibili presso qualsiasi filiale di Intesa Sanpaolo S.p.A.

Unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti alla Cessionaria, senza bisogno di alcuna formalità e annotazione, salvo iscrizione della cessione presso il registro delle imprese e salvo eventuali forme alternative di pubblicità della cessione stabilite dalla Banca d’Italia, ai sensi dell’articolo 58 del Decreto Legislativo 385/1993, tutti gli altri diritti (inclusi i diritti di garanzia) spettanti alla Cedente in relazione ai Crediti, le eventuali garanzie, privilegi, cause di prelazione, accessori o altri titoli in relazione ai Crediti ed ai relativi contratti di credito e, più in generale, ogni diritto, ragione e pretesa (anche ai danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile.

Informativa ai sensi degli articoli 13 e 14 del GDPR, della normativa nazionale di adeguamento e del provvedimento dell’Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (congiuntamente, la “Normativa Privacy”).

Ai sensi e per gli effetti del Contratto di Cessione, la cessione da parte della Cedente alla Cessionaria dei Crediti comporta necessariamente il trasferimento anche dei dati personali - anagrafici (ivi inclusi, a titolo esemplificativo, e non esaustivo, nome, cognome, indirizzo e recapito telefonico), patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi ai Crediti, relativi ai

debitori ceduti ed agli eventuali rispettivi garanti come periodicamente aggiornati sulla base di informazioni acquisite nel corso dei rapporti contrattuali in essere con i debitori ceduti (i “Dati Personali”).

I Dati Personali saranno ottenuti anche attraverso fonti accessibili al pubblico (quali, a titolo esemplificativo e non esaustivo, i registri tenuti presso l’Agenzia delle Entrate).

Ciò premesso, Intesa Sanpaolo S.p.A., titolare del trattamento (il “Titolare”) - tenuta a fornire ai debitori ceduti, agli eventuali rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (i “Soggetti Interessati”) l’informativa di cui agli articoli 13 e 14 del GDPR - assolve a tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza del provvedimento dell’Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 in materia di cessione in blocco e cartolarizzazione dei crediti (pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* n. 24 del 30 gennaio 2007) (il “Provvedimento”), che si ritiene essere una misura appropriata anche ai sensi dell’articolo 14, comma 5, lett. b), secondo periodo, del GDPR.

Il trattamento dei Dati Personali viene effettuato in quanto necessario all’esecuzione degli obblighi di pagamento dei debitori ceduti ed eventuali garanti e/o per adempiere agli obblighi legali cui è soggetto il Titolare del trattamento.

Il trattamento dei Dati Personali viene effettuato dal Titolare, relativamente allo svolgimento delle sole proprie attività, per le seguenti finalità:

- gestione e amministrazione dei Crediti e della relativa documentazione, compresi i servizi inerenti l’incasso dei Crediti e la domiciliazione dei relativi pagamenti, gestione dei rapporti con i Soggetti Interessati, gestione dei connessi servizi informatici;

- attività di recupero dei Crediti;

- revisione contabile e certificazioni di bilancio;

- adempimenti connessi agli obblighi prescritti dalla legge e dalle autorità amministrative e/o giudiziarie (ad esempio: identificazione a fini antiriciclaggio, accertamenti fiscali e tributari), dalla normativa comunitaria, nonché dalle disposizioni impartite da Organi di Vigilanza e Controllo (ad esempio: Centrale Rischi, Sistemi di informazioni creditizie, Centrale di Allarme Interbancaria).

Il conferimento dei Dati Personali è necessario per l’espletamento delle suddette attività.

Il trattamento dei Dati Personali avverrà mediante elaborazioni manuali o strumenti elettronici, informatici e telematici, anche automatizzati con logiche strettamente correlate alle finalità sopra menzionate e, comunque, in modo da garantire la sicurezza e la riservatezza dei Dati Personali stessi. Vengono, inoltre, utilizzati sistemi di protezione, costantemente aggiornati e verificati in termini di affidabilità.

Per il perseguimento delle finalità sopra indicate, potrebbe essere necessario comunicare i Dati Personali alle seguenti categorie di destinatari:

a) società del Gruppo Intesa Sanpaolo e le società controllate;

b) soggetti terzi (società, liberi professionisti, etc.) operanti sia all’interno che all’esterno dell’Unione Europea che trattano i suoi Dati Personali nell’ambito di:

- servizi bancari, finanziari e assicurativi;



- sistemi di pagamento;
 - acquisizione, registrazione e trattamento di dati e documenti relativi a pagamenti, effetti, assegni o altri titoli;
 - etichettatura, trasmissione, imbustamento e trasporto delle comunicazioni ai Soggetti Interessati;
 - archiviazione della documentazione relativa ai rapporti intercorsi con i Soggetti Interessati;
 - gestione di sistemi nazionali ed internazionali per il controllo delle frodi ai danni delle banche e degli intermediari finanziari;
 - rilevazione dei rischi finanziari (ad esempio, tramite centrali rischi private per finalità di prevenzione e controllo del rischio di insolvenza);
 - assistenza e consulenza;
 - recupero crediti;
- c) Autorità governative e regolamentari che eventualmente ne abbiano titolo, in conformità alle norme di legge e/o regolamentari applicabili e sistemi pubblici informativi istituiti presso le pubbliche amministrazioni.

I predetti soggetti tratteranno i dati in qualità di autonomi Titolari, nell'ipotesi in cui determinino le finalità ed i mezzi del trattamento dei Dati Personali, Contitolari qualora determinino congiuntamente con il Titolare dette finalità e mezzi del trattamento o, infine, in qualità di Responsabili del trattamento ove trattino i Dati Personali per conto del Titolare del trattamento.

L'elenco aggiornato degli stessi è disponibile inviando apposita richiesta al Titolare.

I Dati Personali sono trattati dal Titolare all'interno del territorio dell'Unione Europea e non vengono diffusi. Se necessario, per ragioni di natura tecnica od operativa, il Titolare si riserva di trasferire i Dati Personali verso paesi al di fuori dell'Unione Europea per i quali esistono decisioni di "adeguatezza" della Commissione Europea, ovvero sulla base delle adeguate garanzie oppure delle specifiche deroghe previste dal Regolamento.

In linea generale, i Dati Personali sono conservati per un periodo temporale di 10 anni a decorrere dalla chiusura del singolo rapporto contrattuale da cui originano i Crediti. I Dati Personali potranno, altresì, essere trattati per un termine superiore, ove intervenga un atto interruttivo e/o sospensivo della prescrizione che giustifichi il prolungamento della conservazione dei dati.

Il Titolare autorizza al trattamento dei dati personali tutti i lavoratori dipendenti e i collaboratori, anche occasionali, che svolgono mansioni che comportano il trattamento dei Dati Personali relativi all'operazione.

Si precisa, inoltre, che non verranno trattate "categorie particolari" di dati personali, di cui all'articolo 9 del GDPR. Sono considerati tali i dati relativi, ad esempio, allo stato di salute, alle opinioni politiche, all'adesione a sindacati ed alle convinzioni religiose dei Soggetti Interessati.

Si informa, infine, che il GDPR attribuisce ai Soggetti Interessati gli specifici diritti di cui agli articoli 15 - 22, tra cui in particolare il diritto di accesso, il diritto di rettifica, il diritto alla cancellazione, il diritto di limitazione del trat-

tamento, il diritto alla portabilità dei dati. Si informa che i Soggetti Interessati possono esercitare i propri diritti ai sensi del GDPR nei confronti del Titolare del trattamento.

Fatto salvo il diritto dei Soggetti Interessati di ricorrere in ogni altra sede amministrativa o giurisdizionale, nel caso in cui gli stessi ritengano che il trattamento dei Dati Personali da parte del Titolare sia effettuato in violazione della Normativa Privacy, gli stessi potranno proporre reclamo all'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali.

Le richieste relative all'esercizio dei menzionati diritti di cui agli articoli 15-22 del GDPR, ivi compreso il diritto a conoscere soggetti che operano in qualità di responsabili per conto del Titolare, potranno essere avanzate, anche mediante lettera raccomandata o posta elettronica, anche certificata a:

Intesa Sanpaolo S.p.A., Tutela Aziendale, Privacy, Piazza San Carlo n. 156, 10121 Torino, casella di posta elettronica: dpo@intesasanpaolo.com; casella di posta elettronica certificata: privacy@pec.intesasanpaolo.com

Milano, 5 maggio 2022

Intesa Sanpaolo S.p.A. - Head of funding & counterbalancing capacity
Fabio Francesco Ferrari

TX22AAB5914 (A pagamento).

LUMEN SPV S.R.L.

*Società a responsabilità limitata con socio unico costituita ai sensi dell'articolo 3 della Legge 130/99
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 35306.0*

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

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Treviso - Belluno 04836330268

Codice Fiscale: 04836330268

Partita IVA: 04836330268

Avviso di cessione di crediti pro soluto e in blocco ai sensi dell'articolo 58 del D.Lgs. n. 385 del 1993 (il "TUB") e della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge sulla Cartolarizzazione")

Lumen SPV S.r.l. (la "Società") comunica che in data 10/05/2022 e in data 11/05/2022 (le "Date di Cessione") ha concluso con Credimi S.p.A. ("Credimi") due contratti di cessione di crediti pecuniari ai sensi e per gli effetti della Legge sulla Cartolarizzazione (i "Contratti di Cessione").

Con i Contratti di Cessione, la Società ha acquistato pro soluto da Credimi, tutti i crediti (per capitale, interessi, anche di mora, maturati e maturandi a far tempo dalle Date di Cessione, accessori, spese, ulteriori danni, indennizzi e quant'altro eventualmente dovuto alla medesima Date di Cessione in base al contratto e/o a successivi provvedimenti giudiziari) derivanti da finanziamenti erogati da Credimi che alle Date di Cessione (o alla diversa data ivi indicata) soddisfacevano tutti i seguenti criteri oggettivi (i "Criteri"):

(i) Crediti derivanti da contratti di finanziamento erogati e denominati in Euro;



(ii) Crediti derivanti da contratti di finanziamento regolati dalla legge italiana;

(iii) Crediti derivanti da contratti di finanziamento, stipulati ed interamente erogati da Credimi S.p.A. a favore di società italiane (società di persone e società di capitali) iscritte nel competente Registro delle Imprese aventi un fatturato annuo pari o superiore a Euro 500.000 ed appartenenti ad una categoria di attività economica (ATECO) non esclusa dal Fondo Centrale di Garanzia per le PMI al fine dell'ottenimento della relativa garanzia;

(iv) Crediti derivanti da contratti di finanziamento garantiti dal Fondo Centrale di Garanzia per una percentuale non inferiore all'80% del loro importo in linea capitale secondo le regole e i criteri fissati dal Fondo Centrale di Garanzia, sulla base di una garanzia esistente, valida, efficace e liberamente trasferibile;

(v) Crediti derivanti da contratti di finanziamento a tasso variabile indicizzati all'EURIBOR 3M;

(vi) Crediti derivanti da contratti di finanziamento che prevedono un piano di rimborso trimestrale;

(vii) Crediti derivanti da contratti di finanziamento con piano di ammortamento non superiore a 5 anni e scadenza finale non successiva al 30 giugno 2028 ovvero, nel caso in cui tale giorno non sia un giorno lavorativo, il giorno lavorativo immediatamente successivo;

(viii) Crediti derivanti da finanziamenti con valore nominale non superiore a Euro 2.000.000.

(ix) Crediti derivanti da finanziamenti per i quali, alla relativa data di cessione, non vi sia alcuna rata scaduta e non pagata dal relativo Debitore;

(x) Crediti derivanti da finanziamenti che non sono prestiti "in default", come definiti dall'art. 178(1) del Regolamento (UE) n. 575/2013, o che costituiscano esposizioni verso debitori o garanti che classificati "in sofferenza" ai sensi delle previsioni di Banca di Italia; e

(xi) Crediti non derivanti da esposizioni verso Debitori o garanti, a carico dei quali, alla Data di Valutazione, risultano in corso procedure di liquidazione, concorsuali o similari.

(i "Crediti").

Con riferimento ai crediti esclusi, l'elenco completo sarà consultabile al seguente link <https://premium.credimi.com/operazioni-di-cessione>

Ai sensi dall'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione che richiama l'articolo 58 del TUB, unitamente ai Crediti sono stati trasferiti alla Società i diritti accessori ai Crediti (ivi inclusi diritti, azioni, eccezioni o facoltà relativi agli stessi, tra i quali i diritti derivanti da qualsiasi polizza assicurativa sottoscritta in relazione ai Crediti) e tutte le garanzie specifiche e i privilegi che assistono o ineriscono ai Crediti, senza bisogno di ulteriori formalità.

Banca Finanziaria Internazionale S.p.A., in qualità di servicer della Società (il "Servicer"), in nome, per conto e con il consenso della stessa, ha incaricato Credimi S.p.A. (il "Sub-Servicer") della riscossione dei Crediti, affinché in suo nome e per suo conto proceda all'incasso e al recupero delle somme dovute in relazione a tali Crediti, alle garanzie e privilegi che li assistono e garantiscono. A seguito delle cessioni elencate sopra, tutte le somme originariamente dovute a Credimi in

relazione ai Crediti dovranno essere versate alla Società in conformità con le eventuali ulteriori indicazioni che potranno essere comunicate ai debitori ceduti e ai loro garanti.

Gli obblighi di comunicazione alla clientela ai fini della Sezione IV (Comunicazioni alla Clientela) del provvedimento della Banca d'Italia "Trasparenza delle operazioni e dei servizi bancari e finanziari. Correttezza delle relazioni tra intermediari e clienti" adottato il 29 luglio 2009 come successivamente modificato saranno adempiuti da Credimi S.p.A., in qualità di cedente.

Informativa ai sensi degli artt. 13 e 14 del Regolamento UE n. 679/2016 ("GDPR") e successiva normativa nazionale applicabile (unitamente al GDPR "Normativa Privacy Applicabile")

Si fa integrale rinvio all'avviso pubblicato in *Gazzetta Ufficiale* Parte II n. 52 del 05/05/2022 e all'informativa privacy ivi riportata (che vale, pertanto, anche con riferimento ai Crediti ceduti/cartolarizzati di cui al presente avviso).

Gli Interessati, potranno rivolgersi per ogni ulteriore informazione e per esercitare i predetti diritti, presso le sedi in cui è sorto il rapporto contrattuale, con riferimento al Sub-Servicer, Credimi S.p.A., all'indirizzo Via Solferino n. 36 - Milano (MI), con riferimento alla Società, all'indirizzo Via V. Alfieri n. 1 - Conegliano (TV).

Conegliano, 13 maggio 2022

Lumen SPV S.r.l. - Società unipersonale - L'amministratore unico
Igor Rizzetto

TX22AAB5923 (A pagamento).

COMABBIO SECURITISATION S.R.L.

Sede legale: lungotevere Flaminio n. 18 - 00196 Roma

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Roma 15760771004

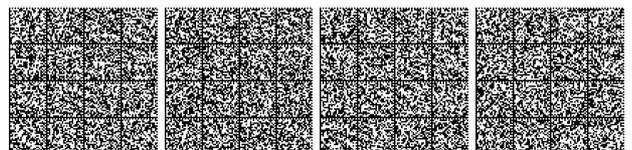
R.E.A.: 1612189

Codice Fiscale: 15760771004

Partita IVA: 15760771004

Avviso di cessione di crediti in blocco e pro soluto ai sensi degli artt. 1 e 4 della Legge 30 aprile 1999, n. 130 (come modificata e integrata, la "Legge sulla Cartolarizzazione"), nonché informativa ai sensi degli artt. 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 (il "GDPR"), della normativa nazionale (D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196, come modificato dal D.Lgs. 10 agosto 2018 n. 101) e del Provvedimento dell'Autorità Garante per la Protezione dei Dati Personali del 18 gennaio 2007 (il Provvedimento")

Comabbio Securitisation S.r.l. (il "Cessionario") comunica di aver concluso, in data 11 maggio 2022 (la "Data di Conclusione"), con Elios SPV S.r.l. con sede in Via Montebello 27, 20121 Milano, Italia, numero di iscrizione presso il Registro delle Imprese di Milano Monza Brianza Lodi n. 03692001203, (il "Cedente"), un contratto di cessione, ai sensi e per gli effetti degli artt. 1 e 4 della Legge sulla Cartolarizzazione (il "Contratto di Cessione"), di crediti pecuniari



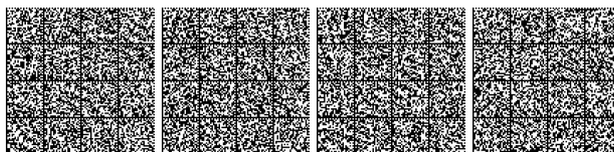
a titolo oneroso, pro soluto e individuabili 'in blocco' che, alla data del 31 marzo 2022 (la "Data di Individuazione"), soddisfano in via cumulativa i seguenti criteri:

- (i) sono denominati in Euro;
- (ii) gli accordi o i rapporti contrattuali da cui la relativa componente capitale deriva, o in relazione a quali sono connessi i relativi diritti ancillari, sono retti dal diritto italiano;
- (iii) i relativi debitori sono enti pubblici del Servizio Sanitario Nazionale e, in particolare, aziende sanitarie locali e/o regioni italiani e/o i loro co-obbligati e/o garanti;
- (iv) derivano prestazioni e/o forniture di beni e servizi, incluse prestazioni sanitarie e/o forniture di beni e servizi effettuati nei confronti di: Azienda Sanitaria Locale Napoli 3 Sud, Azienda Sanitaria Provinciale Crotone, Azienda Sanitaria Locale Avellino, Azienda Sanitaria Provinciale di Catanzaro, Azienda Sanitaria Provinciale di Cosenza, Regione Marche Azienda Sanitaria Unica Regionale, Azienda Sanitaria Locale di Salerno, Azienda Sanitaria Locale Napoli 2 Nord, Azienda Sanitaria Locale Napoli 1 Centro, Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale Antonio Cardarelli, Azienda Sanitaria Locale Caserta, Azienda Sanitaria Provinciale N. 5 di Reggio Calabria, Azienda Ospedaliera Universitaria Mater Domini, Azienda per la Tutela della Salute, Azienda Sanitaria Locale Avezzano Sulmona L'Aquila, Azienda Sanitaria Locale Bari, Azienda Sanitaria Locale Benevento 1, Azienda Sanitaria Locale di Taranto, Azienda Sanitaria Locale Foggia, Azienda Sanitaria Provinciale Catania, Azienda Sanitaria Provinciale di Vibo Valentia, Azienda Sanitaria ULSS n. 2 Marca Trevigiana, Azienda Sanitaria ULSS n. 4 Veneto Orientale, Azienda Ospedaliera di Cosenza;
- (v) sono stati precedentemente ceduti ad Elios da parte dei seguenti soggetti: A. Mele di Balestrieri Giorgio, AGI S.r.l., Alfa Intes S.r.l., ALPHA S.r.l., Antonino S.r.l. Arenella S.r.l., ARGAMEDICALI S.r.l., ASS. Radio CB ELP 27 S.E.R. Onlus, Associazione Madonna del Rosario, C.M.O. S.r.l., Cardiology S.r.l., Carnovale Caterina, Centro Medico A. Fleming S.r.l., Coleman S.p.a., Comas Opital S.r.l., Consorzio Domicare Società Cooperativa Sociale, Corpora Centro Ortopedico S.r.l. Unipersonale, Cosap Consorzio Stabile Appalti Pubblici, DIEM S.r.l., Eben-Ezer S.r.l., EMMEPI Service S.r.l., E-Work S.p.a., Eyes Future S.r.l., Fondazione Unione Amici di Lourdes e santuari Italiani Onlus, For Hospital S.r.l., G.A.29 S.r.l., G.F. di Sanaa Jaouhari and C. S.A.S., Hematology S.r.l., Home Cure Solutions S.r.l., Hospital Instruments S.r.l., IGEA S.r.l., INI - Istituto Neutraumatologico Italiano S.p.a., IOS S.r.l., LABMONACO S.r.l., MED-System S.r.l., MELE G.R.E.M. S.r.l., META S.r.l., MF Lab Società Consortile a Responsabilità Limitata, New Hospital S.r.l., OMNIA Cardiovascular S.r.l., OMNIA Hospital Office S.r.l., Ortopedia De Stefano S.r.l., Ortopedie Baldinelli S.r.l., PAOB S.r.l., Pegaso S.r.l., R GROUP Società a Responsabilità Limitata, R.S.A. la Quiete, Residenza per Anziani san Francesco di Paola SAS di Vincenzo PAONE and C., SADEL di Salvatore Baffa S.p.a., San Bartolo S.r.l., Stabilimento Ortopedico Variolo S.r.l., Stella Tecnomedica S.r.l., Studio Medico Chirurgico Polispecialistico S.r.l., Turano and C. S.r.l., Villa Elisa S.r.l., Astrea SPV S.r.l., Chiron SPV S.r.l. e di tali cessioni è stata data

pubblicazione, nelle forme richieste dall'articolo 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, tramite uno dei seguenti avvisi pubblicati nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, parte seconda:

- a) n. 3 of 7 gennaio 2020, codice redazionale TX20AAB92;
- b) n. 37 del 28 marzo 2019, codice redazionale TX19AAB3124;
- c) n. 51 del 2 maggio 2019, codice redazionale TX19AAB4850;
- d) n. 54 del 10 maggio 2018, codice redazionale TX18AAB5090;
- e) n. 58 del 18 maggio 2019, codice redazionale TX19AAB5394;
- f) n. 60 del 23 maggio 2019, codice redazionale TX19AAB5770;
- g) n. 62 del 28 maggio 2019, codice redazionale TX19AAB5949;
- h) n. 65 del 4 giugno 2019, codice redazionale TX19AAB6256;
- i) n. 69 del 16 giugno 2018, codice redazionale TXAAB6334;
- j) n. 72 del 23 giugno 2018, codice redazionale TX18AAB6889;
- k) n. 74 del 28 giugno 2018, codice redazionale TX18AAB6986;
- l) n. 76 del 29 giugno 2019, codice redazionale TX19AAB7498;
- m) n. 87 del 28 luglio 2018, codice redazionale TX18AAB8082;
- n) n. 96 del 18 agosto 2018, codice redazionale TX18AAB8722;
- o) n. 115 del 2 ottobre 2018, codice redazionale TX18AAB9892;
- p) n. 121 del 15 ottobre 2020, codice redazionale TX20AAB9954;
- q) n. 123 del 20 ottobre 2018, codice redazionale TX18AAB10574;
- r) n. 125 del 25 ottobre 2018, codice redazionale TX18AAB10670;
- s) n. 137 del 21 novembre 2020, codice redazionale TX20AAB11331;
- t) n. 142 del 6 dicembre 2018, codice redazionale TX18AAB12184;

(vi) derivano da: (a) prestazioni di servizi e/o forniture, incluse prestazioni o forniture sanitarie; (b) la prestazione di forniture di beni e servizi connessi nell'ambito di contratti di appalto e concessione avente ad oggetto l'acquisizione di servizi, forniture, lavori e opere, ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo n. 163 del 30 Aprile 2006 e/o del decreto legislativo 18 aprile 2016, n. 50, e, nel caso di prestazioni e/o forniture sanitarie, sulla base del regime di accreditamento e della relativa convenzione, per conto e nell'interesse di pubbliche amministrazioni, come definite nell'articolo 1, comma 2 del Decreto Legislativo 30 marzo 2001, n. 165, come modificato e integrato;



(vii) sono rappresentati da fatture, ivi incluse, senza limitazione, le seguenti fatture emesse da Elios in relazione agli interessi maturati per ritardi nei pagamenti su importi in linea capitale relativi a fatture precedentemente acquistate da Elios in forza di una pluralità di contratti di cessione di crediti conclusi con i soggetti di cui al paragrafo (v) che precede:

- a) Fattura n. 6 del 28/03/2022 per € 13.616,13;
 - b) Fattura n. 7 del 28/03/2022 per € 1.360,05;
 - c) Fattura n. 25 del 28/03/2022 per € 15.972,51;
 - d) Fattura n. 8 del 28/03/2022 per € 3.634,90;
 - e) Fattura n. 9 del 28/03/2022 per € 1.364,72;
 - f) Fattura n. 13 del 28/03/2022 per € 7.752,09;
 - g) Fattura n. 10 del 28/03/2022 per € 1.076,56;
 - h) Fattura n. 24 del 28/03/2022 per € 6.250,70;
 - i) Fattura n. 14 del 28/03/2022 per € 25.094,21;
 - j) Fattura n. 15 del 28/03/2022 per € 6.393,16;
 - k) Fattura n. 17 del 28/03/2022 per € 17.879,64;
 - l) Fattura n. 20 del 28/03/2022 per € 7.857,56;
 - m) Fattura n. 21 del 28/03/2022 per € 5.053,76;
 - n) Fattura n. 12 del 28/03/2022 per € 44.924,73;
 - o) Fattura n. 16 del 28/03/2022 per € 27.363,32;
 - p) Fattura n. 18 del 28/03/2022 per € 12.135,39;
 - q) Fattura n. 19 del 28/03/2022 per € 10.090,71;
 - r) Fattura n. 23 del 28/03/2022 per € 24.386,28;
 - s) Fattura n. 11 del 28/03/2022 per € 13.185,47;
 - t) Fattura n. 22 del 28/03/2022 per € 30.673,06.
- (i “Crediti”).

Unitamente ai Crediti sono state trasferite al Cessionario, senza bisogno di alcuna formalità o annotazione, tutte le garanzie, reali e personali, tutti i privilegi e le cause di prelazione che eventualmente assistono i Crediti, in virtù di quanto previsto dall’art. 4 della Legge sulla Cartolarizzazione e, per quanto occorrer possa, dall’art. 1263 cod. civ..

Ai sensi dell’art. 4 della Legge sulla Cartolarizzazione, si comunica che le funzioni di cui all’art. 2, co. 3, lett. c) della Legge sulla Cartolarizzazione (“riscossione dei crediti ceduti e servizi di cassa e pagamento” – c.d. servicing) sono state affidate dal Cessionario a DoNext S.p.A. (precedentemente, Italfondario S.p.A., in tale veste, il “Servicer”), con sede legale in via Lungotevere Flaminio 58, 00196 Roma, codice fiscale e numero iscrizione nel Registro delle Imprese di Roma n. 00399750587, partita IVA n. 00880671003, Iscritta al n°32447 dell’Albo Unico degli intermediari finanziari ex art.106 del D.lgs. n. 385 del 1 settembre 1993, che, a sua volta, ha delegato le attività di riscossione e gestione dei Crediti (c.d. subservicing) a Collexion Services S.r.l., una società di recupero crediti con sede in Via Eufemiano 8, Roma (in tale veste, il “Subservicer”), debitamente autorizzata a svolgere tale attività ex art. 115 del R.D. n. 773 del 18 giugno 1931.

La cessione dei Crediti ha comportato necessariamente il trasferimento anche degli eventuali dati personali - anagrafici, patrimoniali e reddituali - contenuti nei documenti e nelle evidenze informatiche connessi agli atti processuali e giuridici da cui sono sorti i Crediti (i “Dati Personali”).

Ciò premesso, il Cessionario, in qualità di nuovo titolare del trattamento (il “Titolare”), è tenuto a fornire ai debitori ceduti, ai rispettivi garanti, ai loro successori ed aventi causa (gli “Interessati”) l’informativa di cui agli artt. 13 e 14 del GDPR allegata alla presente, ed assolve tale obbligo mediante la presente pubblicazione in forza del Provvedimento.

Pertanto, ai sensi e per gli effetti degli artt. 13 e 14 del GDPR e del Provvedimento, il Cessionario informa che i Dati Personali degli Interessati contenuti nei documenti relativi ai Crediti ceduti saranno trattati in piena autonomia dal Titolare esclusivamente nell’ambito della propria ordinaria attività, secondo le finalità legate al perseguimento dell’oggetto sociale del Titolare stesso, e quindi:

(i) per l’adempimento agli obblighi previsti da leggi, regolamenti e normativa comunitaria (ivi incluse quelle in materia di cartolarizzazione dei crediti, tra cui il Regolamento UE 2402/2017, ove applicabile) ovvero a disposizioni impartite da autorità a ciò legittimate dalla legge o da organi di vigilanza e controllo;

(ii) per finalità strettamente connesse e strumentali alla gestione dei rapporti con i debitori e gli altri eventuali Interessati nonché con i portatori dei titoli asset-backed e con gli altri soggetti coinvolti nell’operazione di cartolarizzazione dei Crediti;

(iii) per adempiere a quanto disposto da autorità ed organi di vigilanza nel sistema bancario e finanziario ovvero a disposizioni impartite da altre Autorità a ciò legittimate dalla legge e da organi di vigilanza e controllo; e

(iv) per controlli con finalità antifrode e, più in generale, di tutela e prevenzione contro condotte illecite.

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

I dati saranno inoltre comunicati alle seguenti categorie di soggetti, per trattamenti che soddisfano le finalità sopra elencate e le seguenti finalità:

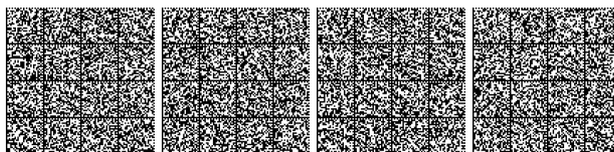
(a) ad eventuali ulteriori soggetti incaricati di effettuare e servizi di carattere amministrativo per il Cessionario;

(b) ai revisori contabili e agli altri consulenti legali, fiscali e amministrativi del Cessionario;

(c) alle autorità di vigilanza competenti in ottemperanza ad obblighi di legge ed altre normative di vigilanza.

L’elenco completo di tali soggetti sarà messo a disposizione presso la sede legale del Titolare.

I soggetti appartenenti alle categorie ai quali i Dati Personali potranno essere comunicati utilizzeranno i predetti dati in qualità di: (x) responsabili del trattamento, qualora agiscano su mandato del Titolare e tra questi, in particolare, il Servicer, il Subservicer e gli altri agenti della cartolarizzazione; oppure (y) autonomi titolari del trattamento, in piena autonomia e nel rispetto delle disposizioni del GDPR, qualora il trasferimento dei Dati Personali a tali soggetti sia necessario per la realizzazione della cartolarizzazione e/o l’esercizio delle funzioni di monitoraggio e controllo sul buon andamento della stessa (tra questi, investitori, autorità



di vigilanza, altri soggetti coinvolti nell'operazioni ai sensi del Regolamento UE 2402/2017, ove applicabile, eventuali repertori dati sulle cartolarizzazioni, etc.).

I debitori ceduti e gli altri eventuali Interessati potranno rivolgersi al Titolare per esercitare i diritti riconosciuti loro dal GDPR (cancellazione, integrazione, opposizione, ecc.).

Gli Interessati potranno rivolgersi per qualsiasi ulteriore informazione al Titolare presso gli uffici dello stesso o mediante richiesta scritta al seguente indirizzo di posta elettronica certificata: comabbiosecuritisation@cert.italfondario.com.

Roma, 12 Maggio 2022

Comabbio Securitisation S.r.l. - L'Amministratore unico
Guido Cinti

TX22AAB5929 (A pagamento).

MARGOT SPE S.R.L.

Iscritta nell'elenco delle società veicolo tenuto dalla Banca d'Italia ai sensi del Provvedimento della Banca d'Italia del 7 giugno 2017 al numero 35771.5

Sede legale: via San Prospero, 4 - 20121 Milano, Italia

Capitale sociale: Euro 10.000,00 i.v.

Registro delle imprese: Milano Monza Brianza Lodi

11242890967

Codice Fiscale: 11242890967

Avviso di cessione di crediti pro soluto ai sensi del combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge n. 130 del 30 aprile 1999 (la "Legge 130/99") e dell'articolo 58 del D.Lgs. n. 385 del 1° settembre 1993 (il "Testo Unico Bancario") e degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 (anche "GDPR")

Margot SPE S.r.l. (il "Cessionario" o "Margot SPE") comunica di aver acquistato pro soluto, ai sensi e per gli effetti di cui al combinato disposto degli artt. 1 e 4 della Legge 130/99 e dell'articolo 58 del Testo Unico Bancario, in base ad un contratto di cessione di crediti pecuniari individuabili "in blocco" (il "Contratto di Cessione") concluso in data 13/05/2022 con Bioset Srl (il "Cedente"), con effetto dal 13/05/2022 (incluso) (la "Data di Cessione"), tutti i crediti vantati dal Cedente verso seguenti Debitori:

(i) Azienda Ospedaliera Universitaria Mater Domini con sede legale in Via Tommaso Campanella, 115- 88100 Catanzaro (CZ) - P IVA 01991530799;

(ii) Azienda Ospedaliera Pugliese - Ciaccio, con sede legale in Via Vinicio Cortese, 10 - 88100 Catanzaro (CZ) - P. IVA 01991520790;

(iii) Azienda Ospedaliera di Cosenza, con sede legale in Via San Martino - 87100 Cosenza (CS) - P. IVA 01987250782;

(iv) Azienda Sanitaria Provinciale Crotone con sede legale in Via M.Nicoletta c/o centro Direzionale Il Granaio - 88900 Crotone (KR) - P IVA 01997410798;

(v) Azienda Sanitaria Provinciale di Vibo Valentia con sede legale in Via Dante Alighieri 67 - 89900 Vibo Valentia (VV) - P IVA 02866420793;

(i "Debitori"), ivi inclusi:

tutte le somme pagabili dal Debitore (in conto capitale) al Cedente;

unitamente a tutti gli interessi maturati e maturandi (anche di mora), i privilegi, le garanzie reali e/o personali, le cause di prelazione e gli accessori che, ove esistenti, assistono le somme di cui sopra nonché ogni e qualsiasi diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, inerenti o comunque accessori ai crediti ed al loro esercizio (i "Crediti").

I Crediti alla Data di Cessione soddisfacevano i seguenti criteri di blocco:

(b) I Crediti, in relazione ai quali il Debitore è un'azienda sanitaria provinciale e/o locale e/o una regione italiana, derivano (i) dall'esecuzione di prestazioni e/o forniture sanitarie, e/o da servizi e/o forniture e/o lavori e/o opere nell'ambito di atti di concessione e/o di appalto e/o altro provvedimento autorizzativo e/o di un contratto e/o di un protocollo d'intesa e/o di altro analogo atto e/o provvedimento, ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502, e/o (ii) servizi e/o forniture e/o lavori e/o opere nell'ambito di atti di concessione e/o di appalto e/o altro provvedimento autorizzativo aventi ad oggetto l'acquisizione di servizi, forniture, lavori e opere, anche ai sensi e per gli effetti del decreto legislativo 30 aprile 2006, n. 163;

(c) i Crediti derivano dalle forniture procurate dal Cedente nell'esercizio della sua attività d'impresa;

(d) i Crediti sono denominati in euro e includono la relativa imposta sul valore aggiunto (IVA) (ove applicabile);

(e) i Crediti saranno dovuti in Italia;

(f) i Crediti sono vantati, da Bioset Srl nei confronti dei seguenti Debitori:

- Mater Domini (CF 01991530799);

- Pugliese Ciaccio (CF 01991520790);

- Azienda Ospedaliera di Cosenza (CF 01987250782);

- Azienda Sanitaria Provinciale di Crotone (CF 01997410798);

- Azienda Sanitaria Provinciale di Vibo Valentia (CF 02866420793);;

(g) il rapporto negoziale fonte dei Crediti:

(i) è regolato dalla legge italiana;

(ii) è stato concluso in ottemperanza alle autorizzazioni richieste dalla legge e nel pieno rispetto delle procedure di selezione del Debitore quale fornitore delle prestazioni previste da ogni legge, regolamento o provvedimento pubblico che sia applicabile al Cedente ed al Debitore;

(iii) non prevede limiti alla cessione dei Crediti ai sensi della Legge 130/99;

(h) le prestazioni sono state eseguite dal Cedente in ottemperanza alle leggi e ai regolamenti applicabili;

(i) non esistono crediti del Debitore che possano estinguere per compensazione i Crediti;

(j) i Crediti non sono oggetto di alcun pegno, privilegio, delegazione, acollo;



(k) al momento della cessione, i Crediti non fanno parte di diversi e precedenti contratti di factoring, o accordi similari, conclusi dal Cedente con soggetti terzi, o di qualsiasi ulteriore accordo che possa limitare o escludere la titolarità dei Crediti in capo al Cedente e dunque limitare o impedire la cartolarizzazione degli stessi;

(l) i Crediti non sono dovuti da parte di un Debitore sottoposto a procedure di ristrutturazione (di cui alla legge 25 giugno 2019, n. 60) e non rientrano nell'ambito applicativo della legge 25 giugno 2019, n. 60;

(m) Il Cedente (inclusi gli eventuali beneficiari effettivi e/o i relativi rappresentanti legali del Cedente) non risulta incluso nelle liste ufficiali delle sanzioni finanziarie (i.e. le liste "OFAC", "UE" e "UN"), fermo restando che, nel caso in cui il nominativo del Cedente, degli eventuali beneficiari effettivi e/o dei relativi rappresentanti legali sia incluso all'interno di alcuna delle suddette liste, è stato verificato ed accertato che si tratti di un caso di omonimia;

(n) Il Cedente (inclusi gli eventuali beneficiari effettivi e/o i relativi rappresentanti legali del Cedente), in relazione al quale (i) non sia stata emessa alcuna condanna – in nessun stato e grado di giudizio – per reati di riciclaggio, autoriciclaggio e finanziamento al terrorismo, reati di criminalità organizzata, reati contro la Pubblica Amministrazione, bancarotta, reati societari, tributari e usura; e (ii) non siano in corso indagini di natura penale afferenti alle predette fattispecie di reato.

Il Cessionario ha conferito incarico a Centotrenta Servicing S.p.A. ai sensi della Legge 130/99 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 130/99. Centotrenta Servicing S.p.A. si avvarrà di Thule Spa 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. In forza di tale incarico, il Debitore pagherà a Margot SPE S.r.l. sul conto corrente bancario IBAN IT26H0511655397000000000040, presso Banca Valsabbina S.c.p.A. intestato a Margot SPE S.r.l. ogni somma dovuta in relazione ai Crediti.

Trattamento Dati Personali

Ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679 (anche "GDPR"), Margot SPE S.r.l. informa il Debitore che la cessione dei Crediti oggetto del Contratto di Cessione già di titolarità del Cedente, ha comportato necessariamente la comunicazione a Margot SPE S.r.l. dei dati personali identificativi, patrimoniali e reddituali del Debitore stesso (i "Dati Personali"). In virtù della predetta comunicazione, Margot SPE S.r.l. 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.

Per quanto attiene ogni informazione relativa:

- alla finalità del Trattamento dei Dati Personali;
- alle modalità del Trattamento e ai termini di conservazione dei dati;

- all'ambito di comunicazione, trasferimento all'estero e diffusione dei dati personali;

- alla categoria dei dati raccolti, alla natura del conferimento dei dati e alle conseguenze dell'eventuale rifiuto;

- ai diritti dell'interessato;

- al titolare e al responsabile del trattamento;

si rinvia a quanto contenuto nell'avviso di cessione pubblicato da Margot SPE S.r.l. nella *Gazzetta Ufficiale* Parte Seconda n. 4 del 9-1-2021, avente codice redazionale TX21AAB198.

Milano, 16 Maggio 2022

Margot SPE S.r.l. - il legale rappresentante
Marco Palazzo

TX22AAB5966 (A pagamento).

BANCA SISTEMA S.P.A.

Sede: largo Augusto, 1 - angolo via Verziere, 13 - 20122
Milano (MI), Italia

Capitale sociale: Euro 9.650.526,24 i.v.

Registro delle imprese: Milano-Monza-Brianza-Lodi n.
12870770158

R.E.A.: MI - 1619654

Codice Fiscale: 12870770158

Partita IVA: 12870770158

BANCO BPM SOCIETÀ PER AZIONI

Sede: piazza Meda n. 4 – Milano

Capitale sociale: Euro 7.100.000.000 i.v.

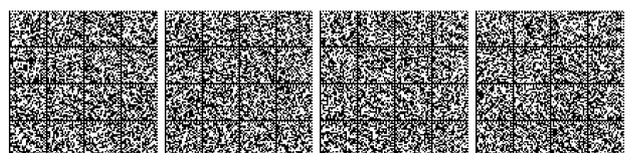
Registro delle imprese: Milano Monza Brianza Lodi n.
09722490969

Codice Fiscale: 09722490969

Avviso di cessione pro soluto di rapporti giuridici in blocco ai sensi dell'articolo 58 del decreto legislativo n. 385 del 1° settembre 1993 (di seguito il "Testo Unico Bancario") e del Titolo III, Cap. V, Sezione II della Circolare 229/1999 di Banca d'Italia

Banca Sistema S.p.A. (la "Cessionaria"), comunica che, in forza di un accordo di cessione di rapporti giuridici in blocco concluso in data 23 dicembre 2021 (la "Data di Cessione"), ha acquistato pro soluto da Banco BPM Società per Azioni (il "Cedente" o "Banco BPM"), con effetto dal 30 settembre 2021, (i) i crediti per capitale e relativi interessi derivanti dall'erogazione di prestiti personali contro la cessione del quinto dello stipendio o della pensione e/o assistite da delegazione di pagamento, erogati da ProFamily S.p.A., di cui il Cedente è diventato titolare in forza di fusione per incorporazione di ProFamily S.p.A. (in virtù di atto a rogito del Notaio Andrea De Costa, Racc. 6344, Rep 11878) (complessivamente i "Crediti") e (ii) i relativi contratti di finanziamento, quale accessorio ai Crediti ai fini della migliore gestione degli stessi (complessivamente i "Rapporti Giuridici").

Tali Rapporti Giuridici sono individuabili in blocco ai sensi delle citate disposizioni di legge, selezionati tra quelli che soddisfano alla data del 30 settembre 2021 (la "Data di



Valutazione”) e alla data del 23 dicembre 2021 (la “Data di Stipula”) i seguenti criteri, tali da assicurare l’omogeneità giuridica e finanziaria degli stessi:

- crediti derivanti da contratti di finanziamento rimborsabili mediante cessione del quinto dello stipendio o della pensione ovvero assistiti da delegazione di pagamento;
- crediti originariamente erogati nel periodo tra il 2010 e il 2021 da ProFamily S.p.A. e acquisiti alla Cedente per effetto di fusione per incorporazione con atto a rogito del Notaio Andrea De Costa, Racc. 6344, Rep 11878;
- crediti che derivano da rapporti denominati in Euro;
- crediti che derivano da rapporti regolati dalla legge italiana;
- crediti i cui debitori, all’atto di instaurazione del relativo rapporto, erano residenti ovvero avevano sede in Italia;
- crediti affidati alla gestione del team ProFamily, elencati nella lista depositata presso il Cedente, consultabile per estratto dai debitori ceduti eventualmente interessati;
- prevedono un piano di ammortamento caratterizzato da rate mensili di ammontare fisso e prevedono il pagamento di interessi a un tasso fisso.

Unitamente ai Crediti sono stati altresì trasferiti alla Cessionaria, senza bisogno di alcuna formalità ed annotazione, come previsto dal comma 3 dell’art. 58 del Testo Unico Bancario, tutti gli altri diritti (inclusi i diritti di garanzia) spettanti al Cedente in relazione ai Crediti e, più in particolare, ogni diritto, ragione e pretesa (anche di danni), azione ed eccezione sostanziali e processuali, facoltà e prerogativa ad essi inerenti o comunque accessori, derivanti da ogni legge applicabile.

I debitori ceduti ed i loro eventuali garanti, successori o aventi causa possono rivolgersi per ogni ulteriore informazione alla Cessionaria al seguente indirizzo: Banca Sistema S.p.A., Largo Augusto 1/A, ang. Via Verziere 13, Milano.

Inoltre, a seguito della cessione, il Cessionario è divenuto esclusivo titolare dei Crediti e, di conseguenza, “Titolare” del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, ai sensi e per gli effetti delle disposizioni del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, in materia di protezione dei dati personali, e successive modifiche e integrazioni (ivi incluso il decreto legislativo 10 agosto 2018, n. 101) (la “Legge sulla Privacy”) e del regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 (il “GDPR”) (quest’ultimo, unitamente alla Legge sulla Privacy, la “Normativa Privacy”).

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

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

L’informativa privacy del Cessionario, divenuto Titolare del trattamento dei dati personali relativi ai debitori ceduti, è consultabile sul sito di Banca Sistema, all’indirizzo www.bancasistema.it nella sezione privacy.

Il Cessionario potrà comunicare i dati personali per le “finalità del trattamento cui sono destinati i dati”, a persone, società, associazioni o studi professionali che prestano attività di assistenza o consulenza in materia legale e società di recupero crediti.

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

I soggetti esterni, ai quali possono essere comunicati i dati sensibili del cliente a seguito del suo consenso, utilizzeranno i medesimi in qualità di “Responsabili esterni del trattamento” ai sensi della Normativa Privacy.

Un elenco dettagliato di tali soggetti è disponibile, su richiesta al Titolare del trattamento, Banca Sistema S.p.A.

I diritti previsti agli articoli 15 / 22 del GDPR così come la possibilità per l’interessato di modificare o opporsi ai consensi rilasciati, potranno essere esercitati mediante richiesta rivolta al Titolare dei trattamenti, Banca Sistema S.p.A., tramite lettera inviata all’indirizzo postale di Banca Sistema S.p.A.: Largo Augusto 1/A, ang. via Verziere 13, 20122 Milano o in alternativa a mezzo e-mail all’indirizzo di posta elettronica privacy@bancasistema.it.

L’amministratore delegato
dott. Gianluca Garbi

TX22AAB5970 (A pagamento).

ANNUNZI GIUDIZIARI

NOTIFICHE PER PUBBLICI PROCLAMI

TRIBUNALE DI MONZA

Ufficio del Giudice per le Indagini Preliminari

Punti di contatto: Email: orazio.privitera@giustizia.it;

marialetizia.spallone@giustizia.it

Codice Fiscale: 85020470150

Notifica per pubblici proclami - Avviso di fissazione udienza preliminare

Il Funzionario Giudiziario Dott. Orazio Privitera, nel proc. pen. n. 622/20 R.G.N.R. e n. 1777/20 R.G. G.I.P. a carico di Rignanese Luca, Frontini Daniele, Nevi Lorenzo, Cesareo Vincenzo, Martorana Alessandro, Caruso Raffaele, Fantino Matteo, Foglia Bernardo, Silvestri Nicky Alexander, Morelli Fabrizio, in atti generalizzati;



vista la Richiesta di rinvio avanzata dal Pubblico Ministero per i reati di cui agli artt. 416, 640, 648 ter c.p.; 166 L. 58/1998; 223, 216 e 219 R.D. 267/1942; 5 DL 74/2000; 130 D. L.vo 385/1993, commessi in Monza, Lissone (MB), Vedano al Lambro (MB), Roma ed altrove, tra il 2014 ed il 2019.

visto il Decreto del 15/02/2022, con cui il Giudice Dott. Marco Formentin ha fissato dinanzi a sè l'udienza preliminare per il giorno 27/06/2022 alle ore 09:30, disponendo che la notifica per le persone offese, da individuarsi nei contraenti del "Gruppo Nidalina", venga effettuata per pubblici annunci mediante pubblicazione sul sito del Ministero della Giustizia "Giustizia News on line", deposito presso la casa comunale di Monza e pubblicazione per estratto nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica;

avvisa

le persone offese sopra indicate, contraenti dei prodotti finanziari fraudolenti del "Gruppo Nidalina", che è stata fissata per il giorno 27/06/2022 alle ore 09:30, Aula "Ghezzi" – edificio della Provincia di Monza e della Brianza (in Monza, Via Grigna n. 13) l'udienza preliminare in relazione alla richiesta di rinvio a giudizio del P.M.

Avverte le persone offese del reato che il presente avviso non comporta alcun obbligo di comparire all'udienza, ma è previsto solo per consentire l'eventuale esercizio di diritti e facoltà consentiti dalla legge (presentare memorie; nominare un difensore; costituirsi parte civile, se danneggiata).

Monza, 13/05/2022

Il funzionario giudiziario
dott. Orazio Privitera

TX22ABA5866 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI SASSARI

Notifica per pubblici proclami

Si rende noto che con ricorso ex art.3 Legge n°346/1976 e 1159 bis c.c. (R.G. 1316/2022) Pirastru Sebastiano n. a Ploaghe il 02/06/1933 ed ivi residente in Via Cavour 4 c.f. PRSSST33H02G740L, elettivamente domiciliato in Ploaghe (SS) alla Via Villanova n.21, presso lo studio dell'Avv. Angelo Sini, ha chiesto che il Tribunale di Sassari lo dichiari proprietario per usucapione ex art. 1159bis c. c. del terreno in località Domaiore dell'agro di Ploaghe distinto al Catasto Terreni con il Foglio 19 mappale 14 e 1238 intestato a Damelas Domenica fu Antonio, Damelas Giuseppe fu Antonio, Damelas Lucia fu Antonio, Damelas Mattea fu Antonio, Damelas Salvatorica fu Antonio, Demelas Giovanna fu Antonio, Pirastru Maria Salvatora fu Sebastiano.

Il Giudice Dott.ssa Maena Savasta su istanza dello stesso ricorrente ha autorizzato la notifica per pubblici proclami del ricorso con decreto in data 07/04/2022 R.G.V.G. 1072 /2022.

Il Giudice designato Dott.ssa M. Guadalupi con decreto in data 04-05/05/2022 ha autorizzato il ricorrente a rendere nota l'istanza nelle forme previste dall'art.3 Legge n°346/1976, con espresso avvertimento che chiunque vi abbia interesse

può proporre opposizione alla richiesta di riconoscimento di proprietà, ai sensi del terzo comma dell'art.3 Legge n°346/1976, entro il termine di giorni 90 dalla scadenza del termine di affissione all'albo del comune di Ploaghe e del Tribunale di Sassari o dalla data di notifica del ricorso.

avv. Angelo Sini

TX22ABA5892 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CATANIA Sezione Lavoro

Notifica per pubblici proclami

La prof.ssa Carmelina Gennaro ha proposto ricorso R.G. n°4144/2017 innanzi al Tribunale di Catania - sezione Lavoro, al fine di ottenere il trasferimento per la classe di concorso A075, nell'a.s. 2016/17 in provincia di Messina, in ragione della priorità vantata dalla ricorrente in quanto collocata in fase B. Il Tribunale di Catania con Decreto del 05/05/2022 ha disposto la notifica a mezzo pubblicazione in *G.U.* della Repubblica italiana di un estratto del suddetto ricorso R.G. n°4144/2017 la cui udienza di discussione è stata fissata innanzi al Giudice dott.ssa Porcelli il 04/07/2022 ore 10.00.

I docenti della medesima classe di concorso ammessi alla fase B della mobilità nell'a.s. 2016/17, che non abbiano ottenuto il trasferimento pur avendolo chiesto in provincia di Messina e che intendano resistere alla predetta domanda, possono costituirsi nelle forme e nei termini di Legge.

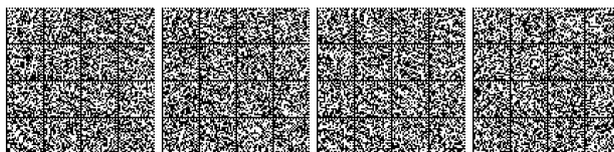
avv. Salvatore M.A. Spataro

TX22ABA5898 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ORISTANO

Notifica per pubblici proclami - Estratto atto di citazione per usucapione - R.G. 593/2022

Poddi Salvatore Angelo, nato a Cabras il 5.10.1956, C.F. PDDSVT56R05B3140, quivi res. in via Alagon n. 15, ed elett. dom. in Corso Italia n. 220, presso lo studio dell'Avv. Marco Emilio Mascia, C.F. MSCMCM72C07G113V, pec avvmarcoemiliomascia@puntopec.it, che lo rappresenta e difende giusta procura 28.3.22 in calce al presente atto, cita eredi e/o aventi causa, diretti o mediati, di Atzori Giovanni; Fu Giuseppe; Caria Spanu Anna Maria; Fu Giacomo; Caria Spanu Antonica; Fu Giacomo; Cherchi Spanu Antonica; Fu Antonio; Cherchi Spanu Peppina; Fu Antonio; Coa Fanari Domenico; Fu Giovanni; Erdas Murru Gioachino; Fu Giovanni Antonio; Sanna Annica; Fu Salvatore; Spanu Cabitza Isabella; Fu Giuseppe Antonio Mar Usai, che risulteranno dai pubblici proclami, a comparire nanti il Tribunale di Oristano, Giudice designando ex art. 168 bis c.p.c., all'udienza del 19.12.2022, ore 9,00 e ss., invitandoli a costituirsi in giudizio ai sensi e nelle forme di cui all'art. 166 c.p.c., almeno venti



giorni prima dell'udienza indicata, con avvertimento che in difetto incorreranno nelle decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c., per ivi sentire, chiedere e concludere che il Tribunale III.mo adito, per le causali esposte, ogni contraria eccezione, deduzione, domanda e conclusione respinta, voglia:

A. accertare e dichiarare, ex art. 1158 cod. civile, l'intervenuto acquisto per usucapione ultraventennale del terreno agricolo, sito in Cabras, loc. "Grisanti", censito al Catasto Terreni del predetto Comune al Foglio 14, part. 141, Qualità seminativo, Classe 3, della superficie di ha 1, are 61, ca 45, Reddito Dominicale Euro 25,01, Reddito Agrario 16,68, in favore dell'attore Poddi Salvatore Angelo, per avere il medesimo mantenuto, in applicazione dell'istituto della successione nel possesso ex art. 1146/1 c.c., il possesso di detto immobile animo domini, in modo continuativo, pacifico, pubblico, non interrotto da oltre vent'anni; B. vinte le spese, in caso di opposizione.

La presente notifica è stata autorizzata dal Presidente del Tribunale di Oristano con decreto del 21.4.2022 (n. 593/22 R.G.V.G.). Inoltre, in ragione dell'oggetto che richiede la mediazione obbligatoria ex D.Lgs. 28/2010, si invita chiunque abbia interesse a comparire in data 21.11.2022, ore 10:00 presso Camera di Commercio di Oristano, via Carducci nn. 23-25 - Oristano, per l'esperimento del tentativo di conciliazione nel procedimento di mediazione.

Cabras, li 28.4.2022

avv. Marco Emilio Mascia

TX22ABA5906 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LANUSEI

Notifica per pubblici proclami - Estratto di atto di citazione per usucapione - R.G. n. 376/2021

In data 6.05.2022 il Tribunale di Lanusei a seguito dell'istanza avanzata dagli avvocati Damiano Arra, Marzia Sotgia e Giampaolo Pilia, difensori di Depau Alberta e Depau Nicoletta, ha autorizzato la notifica per pubblici proclami dell'atto di citazione mediante il quale gli attori citano i seguenti signori e gli eventuali loro eredi:

Depau Valeria (C.F.: DPEVLR79R55F808M); Depau Laura (C.F.: DPELRA85P52E441A); Locci Maria Assunta (C.F.: LCCMSS51M50L140D); Meloni Battista fu Antonio o eredi; Meloni Alberto (C.F.: MLNLRT42D16L140H); Meloni Anna Maria (C.F.: MLNNMR34S48L140D); Meloni Isa Miranda (C.F.: MLNSRN34S48L140U); Meloni Mario (C.F.: MLNMRA53A30L140C); Meloni Sofia (C.F.: MLNSFO60P68L140X); Lai Norma (C.F.: LAINRM45D53L140B); Meloni Giovanni (C.F.: MLNGNN65E22L140K); Meloni Andrea (C.F.: MLNNDT70E13L140I); Meloni Maria Franca Rina (C.F.: MLNMFR37A47I605H); Meloni Vittorio fu Antonio o eredi; Depau Assunta (C.F.: VDPESENT46B44L140C); Careddu Lucia (C.F.: CRDLCU55B49L140U); Careddu Gian Paolo (C.F.: CRDGPL58M26L140R); Careddu Salvatore (C.F.: CRDSVT60P14L140Q); Careddu Elisabetta (C.F.: CRDLBT68P49L140W); Deiana Agnese, Via Giovanni

XXIII, Tertenia; Careddu Marco Loc. Donnigalla 1 Tertenia; Careddu Giuseppe Via Mazzini 128 Tertenia; Careddu Stefania Loc Foxi Lioni 18 Sarrala Tertenia; Careddu Francesca Loc Su Filixeru 9 Tertenia; Careddu Claudia Via Mascia sn Tortoli; Melis Maria Luisa (C.F.: MLSMLS49L63L140W); Melis Albino (C.F.: MLSLBN55C26L140R); Melis Antonio (C.F.: MLSNTN57R20L140Y); Melis Silvio (C.F.: MLSSLV61L08L140J); Melis Marcello (C.F.: MLSMCL66R03L140R); Melis Simone Via Chianeit Trasaighis 33010 UD; Melis Fabio Via Artico di Prampero 69 Gemona VE; Melis Michele Via San Pietro 20 Tertenia; Delussu Carlo Giuseppe o eredi; Delussu Antonio Maurizio Lucio o eredi; Delussu Giuseppina (C.F.: DLSGPP80A41E463A); Deiana Silvia (C.F.: DNESLV31A69L140U); Deiana Maria (C.F.: DNEMRA36P48L140A); Brendas Anna (C.F.: BRNNA46A69L140Z); Brendas Giulio, (C.F.: BRNGLI51R07L140G); Brendas Mario (C.F.: BRNMRA55H06L140T); Brendas Armando (C.F.: BRNRND57M21L140D); Brendas Antonio (C.F.: BRNNTN60H22L140C); Serra Evelina (C.F.: SRRVLN31P53G158Y); Deiana Antonio (C.F.: DNENTN55A07L140R); Deiana Marilena (C.F.: DNEMLN58B42L140A); Deiana Efsio (C.F.: DNEFSE62A18L140A); Deiana Graziella (C.F.: DNEGZL70C64L140S); Melis Battista (C.F.: MLSBTS55L31L140L); Deiana Loi Antonio di Bernardo o eredi; Deiana Bernardo fu Amerigo o eredi; Eredi Loi Rosa (cl 1846), a comparire dinanzi al Tribunale Civile di Lanusei, Giudice Istruttore designando all'udienza che ivi sarà tenuta il giorno 20.10.2022, ore di rito, con invito a costituirsi, ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 166 c.p.c., nel termine di 20 giorni prima dell'udienza indicata nel presente atto, oppure di quella fissata, ai sensi dell'art. 168-bis ultimo comma c.p.c., dal Giudice Istruttore con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini implica la decadenza di cui agli art. 38 e 167 cpc e, in difetto di costituzione si procederà in contumacia, per ivi sentire accogliere le seguenti conclusioni:

Dichiarare Depau Alberta (nata a Cagliari il 28/08/1972, C.F.: DPELRT72M68B354X) e Depau Nicoletta (nata a Muravera il 04.04.1974, C.F.: DPENLT74D44F808V) proprietarie per intervenuta usucapione ventennale dal 1990 all'attualità degli immobili siti in agro di Tertenia come di seguito identificati: 1) due depositi agricoli con annessa area di corte, siti in agro di Tertenia, distinti rispettivamente al Catasto Fabbricati del medesimo comune al Foglio 41 mappali 150 (di mq. 38) e 151 (di mq. 45), oltre al limitrofo terreno distinto al Catasto Terreni del medesimo comune al Foglio 41 mappali 134 (mq. 438), 136 (mq. 1.042), 138 (mq. 576), 142 (mq. 26), 156 (mq. 120), 260 (mq. 7.318), 266 (mq. 5.439), 313 (mq. 435), 314 (mq. 65), 317 (mq. 3.660), 318 (mq. 510) dell'estensione complessiva di mq. 25.615 circa, coerente con Murgia Michele, Murgia Elena, Eredi Meloni, Depau Assunta, strada vicinale e strada S.S. 125, salvo altri; 2) Limitrofo terreno sito in agro di Tertenia, distinto al Catasto Terreni del medesimo comune al Foglio 42 mappali 240 (2.402 mq), 241 (mq. 211), 243 (mq. 3.877), 244 (mq. 452), formanti unico corpo, coerente con Depau Antonio, Melis Battista e strada S.S. 125, salvo altri; 3) Terreno sito in agro di Tertenia, distinto al Catasto Terreni del medesimo comune al Foglio 42 mappale 238, dell'estensione di



mq. 1.527 circa, coerente con Depau Assunta, Depau Virgilio e S.S. 125, salvo altri; 4) Terreno sito in agro di Tertenia, distinto al Catasto Terreni del medesimo comune al Foglio 41 mappale 160, dell'estensione di mq. 142 circa, coerente con proprietà delle odierne attrici per due lati, strada S.S. 125, salvo altri, in comproprietà per la quota di $\frac{1}{4}$; B) Dichiarare le attrici proprietarie per intervenuta usucapione ventennale dal 1990 al 2014 degli immobili siti in agro di Tertenia distinti al Catasto Terreni al Foglio 41 mappali 140 (mq. 397), 144 (mq. 469), 261 (mq. 1.660) e 267 (mq. 3.460) della superficie complessiva di mq. 5.986. C) Vinte le spese e competenze di causa in caso di resistenza.

Bari Sardo, 2.12.2021

avv. Damiano Arra

avv. Marzia Sotgia - avv. Giampaolo Pilia

TX22ABA5910 (A pagamento).

CORTE DI APPELLO DI ANCONA Sezione Civile

Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - Estratto atto di appello avverso sentenza civile n.1126/2021 emessa dal Tribunale Ordinario di Macerata nel proc. n. 1189/2020 R.G.

La "Spreca-Zengarini S.r.l." corrente in Monte San Giusto (MC), Via Paolo VI n. 20, P.I. 00360110431, difesa dall'Avv. Paola Lupi (C.F. LPU-PLA75P46I324U-paola.lupi@ordine-avvocatifermopec.it) domiciliata presso il suo studio in Porto S. Elpidio (FM) Via Tunisia 3, giusta autorizzazione (proc. civ. n. 454/2022 VG) della Corte di Appello di Ancona del 11.05.2022, cita tutti i possibili eredi e/o aventi causa della società "Fratelli Conti s.n.c. di Formentini Conti Silvana e De Luca Conti Lola" con sede in Monte San Giusto (MC) alla Via S. Giuseppe (C.f. 0008192043) estinta e delle socie Formentini Silvana e De Luca Lola e tutti coloro che possano vantare diritti sul bene immobile sito in Monte S. Giusto (MC) e distinto nel catasto terreni al Foglio 9 Part. 479, classe Rel ente Ur., superficie are 07 ca 40 di proprietà della predetta società, a comparire dinanzi alla Corte d'Appello di Ancona all'udienza del 18 Aprile 2023 ore 9.00 e seg, con l'invito a costituirsi almeno 20 giorni prima della suddetta udienza ai sensi e nelle forme degli artt. 347 e 166 c.p.c. e con l'avviso che la costituzione oltre tale termine implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 e 345 c.p.c. e quella dal diritto di proporre appello incidentale ex art. 343 c.p.c.

Avvisa altresì che in difetto di costituzione si procederà in contumacia per ivi sentir accogliere le seguenti conclusioni: - annullare e/o riformare e/o dichiarare la nullità della sentenza n. 1126/2021 pubblicata il 30.11.2021 emessa dal Tribunale Ordinario di Macerata - nel proc. civ. n.1189/2020 R.g.e per l'effetto accertare e dichiarare, in favore della "Spreca - Zengarini S.r.l." già "Formificio Spreca-Zengarini & C. Snc", l'intervenuto acquisto per usucapione ai sensi dell'art 1158

cc, della piena ed esclusiva proprietà dell'immobile sito in Monte S. Giusto (MC), distinto al catasto terreni al "Foglio 9 Part. 479, classe Rel ente Ur., superficie are 07 ca 40", di proprietà di "Fratelli Conti s.n.c. di Formentini Conti Silvana e De Luca Conti Lola" e quindi ordinare alla competente Agenzia del Territorio, di effettuare tutte formalità conseguenti all'emananda sentenza ed all'Ufficio Erariale competente di eseguire la voltura dell'intestazione catastale, con esonero da ogni responsabilità al riguardo e con vittoria di spese e competenze di causa.

avv. Paola Lupi

TX22ABA5918 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TRIESTE

Notifica per pubblici proclami - Eredità Fontanot Walter

Il sottoscritto:

dottor Roberto COMISSO, Notaio in Trieste, con studio in Galleria Arrigo Protti numero 4, nell'interesse della Signora MARCHI VANNA, nata a Trieste il 3 maggio 1951, domiciliata presso suo studio di Trieste,

giusta autorizzazione alla notifica per pubblici proclami del Tribunale di Trieste di data 1 maggio 2022, Ruolo v.g. 906/2022, Cron. 1850/2022, con il visto della Procura della Repubblica di data 22 aprile 2022, del provvedimento emanato nell'udienza del 21 aprile 2022 dal Giudice dott. Edoardo Sirza,

notifica per Pubblici Proclami a tutti gli eredi aventi causa del Signor FONTANOT WALTER, nato a Trieste il 27 gennaio 1947 e deceduto a Trieste il 29 dicembre 2020,

ad eccezione della Signora MARCHI VANNA, nata a Trieste il 3 maggio 1951, la quale ha accettato l'eredità ad essa devoluta con il beneficio dell'inventario con atto di data 16 febbraio 2022, rogito del Notaio dott. Roberto Comisso, repertorio numero 110060/18304, registrato a Trieste il 17 febbraio 2022 al numero 1548 serie 1T, depositato presso la Cancelleria del Tribunale di Trieste il 23 febbraio 2022, Ruolo v.g. 544;

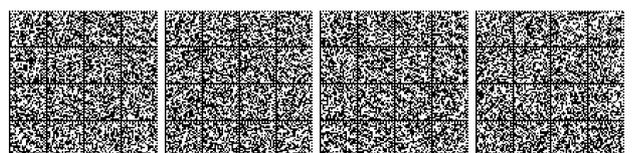
- che presso il Tribunale di Trieste in data 15 settembre 2022 alle ore 9.30, davanti al Giudice dott. Edoardo SIRZA, si terrà l'udienza per verificare se vi siano ulteriori chiamati in morte di FONTANOT Walter, oltre alla Signora Marchi Vanna, che intendano accettare o rinunciare all'eredità medesima, con l'avvertenza che in caso di mancata dichiarazione entro la predetta udienza i chiamati ulteriori perdono il diritto di accettare l'eredità di

FONTANOT Walter.

Trieste, 6 maggio 2022

notaio dott. Roberto Comisso

TX22ABA5919 (A pagamento).



TRIBUNALE DI PORDENONE

Notifica per pubblici proclami - Estratto di ricorso ex art. 702 bis c.p.c. per usucapione

Il Presidente del Tribunale di Pordenone in data 03.05.2022 su parere favorevole del PM nella procedura n. 1849/22 V.G. ha autorizzato Braido Renzo, nato a Godega di Sant'Urbano (TV) il 23.08.1960 e residente in via G.G. Lirutti n° 94 a Fontanafredda (PN), rappresentato e difeso giusta procura in atti dall'avv. Michele Beni del Foro di Treviso e con domicilio eletto presso lo studio del predetto in viale F.lli Cairoli n° 15 a Treviso, a procedere alla notifica a mezzo pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. del ricorso ex art. 702 bis c.p.c. depositato in data 05.05.2022 presso il Tribunale di Pordenone iscritto al n. 1007/22 R.G., assegnato al Giudice dott. Francesco Petrucco Toffolo, affinché sia dichiarata in capo al Braido Renzo la piena ed esclusiva proprietà del terreno sito nel Comune di Fontanafredda (PN) così censito: Catasto Terreni, foglio 29, particella 244 (partita 4175), seminativo di classe 2, superficie 5.160 mq, R.D. € 47,97 e R.A. € 31,98, catastalmente intestato a Bas Rosa, fu Giovanni Battista (diritto: usufrutto parziale); Bravin Bianca, fu Domenico (diritto: comproprietà); Bravin Elia, fu Gio Maria (diritto: comproprietà); Bravin Ines, fu Domenico (diritto: comproprietà); Bravin Lucia, fu Gio Maria (diritto: comproprietà); Bravin Vittoria, fu Domenico (diritto: comproprietà); Dellafiorentina Iolanda, nata a Trieste il 17.03.1920 (diritto: comproprietà); Ricciardi Roberto, nato a Trieste il 07.03.1920 (diritto: comproprietà); Ricciardi Vittorio, nato a Pinguente (Pola - Croazia) il 21.02.1935 (diritto: usufrutto parziale).

Che il Giudice dott. Francesco Petrucco Toffolo, con decreto del 12.05.2022, ha fissato udienza di comparizione della parti avanti il Tribunale di Pordenone in data 14.10.2022 ore 9:50, estendendo il contraddittorio anche all'Agenzia del Demanio.

Pertanto, Braido Renzo, come sopra rappresentato e difeso e domiciliato invita Bas Rosa, fu Giovanni Battista; Bravin Bianca, fu Domenico; Bravin Elia, fu Gio Maria; Bravin Ines, fu Domenico; Bravin Lucia, fu Gio Maria; Bravin Vittoria, fu Domenico; Dellafiorentina Iolanda, nata a Trieste il 17.03.1920; Ricciardi Roberto, nato a Trieste il 07.03.1920; Ricciardi Vittorio, nato a Pinguente (Pola - Croazia) il 21.02.1935, nonché i loro eredi ed aventi causa a costituirsi in Cancelleria nel termine di 10 giorni prima dell'udienza indicata del 14.10.2022 ai sensi e nelle forme stabilite dall'art. 702-bis commi 3 e 4 c.p.c. e li invita a comparire nell'udienza indicata, dinanzi al giudice designato, con l'avvertimento che la costituzione oltre i suddetti termini, implica le decadenze di cui agli artt. 38 e 167 c.p.c. e che in caso di mancata costituzione si procederà in loro legittima declaranda contumacia, per sentir accogliere le seguenti conclusioni: Voglia il Tribunale di Pordenone, accertato e dichiarato il possesso continuo, non interrotto, pubblico e pacifico per oltre vent'anni in capo al sig. Braido Renzo, nato a Godega di Sant'Urbano (TV) il 23.08.1960 e residente in via G. G. Lirutti n° 94 a Fontanafredda (PN) del terreno agricolo così catastalmente censito: C.T., foglio 29, particella 244 (partita 4175), seminativo di classe 2, superficie 5.160 mq, R.D. € 47,97 e R.A. € 31,98, accertare e dichiarare acquistato per usucapione ultraventennale in

capo al Ricorrente Braido Renzo il diritto di piena proprietà del bene intestato catastalmente ai sigg.ri Bas Rosa (fu Giovanni Battista), Bravin Bianca (fu Domenico), Bravin Elia (fu Gio Maria), Bravin Ines (fu Domenico), Bravin Lucia (fu Gio Maria), Bravin Vittoria (fu Domenico), Dellafiorentina Iolanda, nata a Trieste il 07.03.1920, Ricciardi Roberto, nato a Trieste il 07.03.1920, Ricciardi Vittorio, nato a Pinguente (Pola - Croazia) il 21.02.1935, nonché i loro eredi e/o aventi causa e così individuato: C.T., foglio 29, particella 244 (partita 4175), seminativo di classe 2, superficie 5.160 mq, R.D. € 47,97 e R.A. € 31,98.

Ordinare alla competente Conservatoria dei Registri Immobiliari di provvedere alle necessarie variazioni, trascrizioni e annotazioni, con esonero del Conservatore da ogni responsabilità.

Con vittoria di spese e competenze professionali.

Avv. Michele Beni

avv. Michele Beni

TX22ABA5931 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TARANTO

Notifica per pubblici proclami - R.G. 711/2021

Il sig. Clemente Tommaso (c.f. CLMTMS75001E469Y), rappresentato e difeso dall'avv. Sante Arpone (c.f. RPN-SNT77H06L328N), cita

i sig.ri Iavernaro Giuseppe, Scarati Angelo, Scarati Anna, Scarati Antonio, Scarati Bonaventura, Scarati Francesco, Scarati Gennaro, Scarati Giovanna, Scarti Giuseppe, Scarati Irene, Scarati Lucia, Scarati Nunzia, e Pellicoro Stella ed eventuali eredi o aventi causa a comparire dinanzi al Tribunale di Taranto, per l'udienza del giorno 23.12.2022 e, a tale effetto, invita i convenuti a costituirsi in giudizio, nelle forme di legge pena le decadenze di cui all'art.38 e 167 c.p.c. per l'accoglimento delle seguenti CONCLUSIONI

1. accertare e dichiarare che il sig. Clemente Tommaso, da oltre vent'anni ha avuto il possesso continuo, non interrotto, pacifico, pubblico, non equivoco, dei seguenti beni: sito in Laterza alla via Santo Spirito n. 22 piano terra, allibrato in catasto al foglio 96 particella 696 sub 9; del locale deposito sito in Laterza alla via Santo Spirito n. 16 piano S1 allibrato in catasto al foglio n. 96 particella 695 categoria C/2; del terreno sito in Laterza alla via Santo Spirito allibrato in catasto al foglio 96 particella 695 di superficie ha are ca 00 24; del terreno sito in Laterza alla via Santo Spirito allibrato in catasto al foglio 96 particella 694 di superficie ha are ca 00 69; dell'immobile sito in Laterza alla Chiesa n. 80 piano Terra allibrato in catasto al foglio 96 particella 2037 sub 2 categoria A/5; e, per l'effetto, dichiarare che lo stesso ne ha acquisito la proprietà per usucapione, ordinando al conservatore, le necessarie trascrizioni e vulture con esonero di responsabilità.

avv. Sante Arpone

TX22ABA5943 (A pagamento).



TRIBUNALE DI RIMINI

*Notifica per pubblici proclami ex art. 150 c.p.c. - R.G.
n. 648/2022*

La sig.ra TASSINARI BRUNELLA nata a Rimini il 16/08/1952 (C.F.: TSS BNL 52M56H294D), residente in Santarcangelo di Romagna (RN) via Bargellona n. 62, rappresentata e difesa dall'avv. Antonella Brignoli (C.F.: BRGN-NL65H68G149N9), giusta procura in atti, elettivamente domiciliata presso il suo studio in Rimini, vicolo Gomma n. 8, domicilio digitale antonella.brignoli@ordineavvocatirimini.it avendo posseduto uti domini pubblicamente e pacificamente ed ininterrottamente per oltre venti anni la quota di ½ dei seguenti beni immobili siti nel Comune di Santarcangelo di Romagna (RN), catasto Fabbricati: foglio 6 part. 14 sub. 1, cat. A/4 classe 3, rendita euro 464,81, 7,5 vani, piano T-1, foglio 6 part. 14 sub. 2 cat. C/6 classe 2 rendita euro 29,75, consistenza 12 mq, piano T,

VISTA l'autorizzazione ex art. 150 c.p.c. del Presidente del Tribunale di Rimini del 12.05.2022, proc. n. 648/2022 V.G. Tribunale di Rimini, con la quale si autorizza l'istante ad effettuare la presente notificazione per pubblici proclami mediante l'inserimento di estratto dell'atto di citazione in G.U. e deposito presso la Casa Comunale del Comune di Rimini, CITA per pubblici proclami gli intestatari catastali:

Tassinari Anna Maria, nata a Santarcangelo di Romagna (RN) il 30/09/1942, proprietaria per 1/324; Tassinari Bruno, nato a Santarcangelo di Romagna (RN) il 03/05/1953, proprietario per 1/324; Tassinari Gastone, nato a Santarcangelo di Romagna (RN) il 21/10/1947, proprietario per 1/324; Tassinari Gilberto, nato a Santarcangelo di Romagna (RN) il 18/05/1950, proprietario per 1/324; Tassinari Iolanda, nata a Santarcangelo di Romagna (RN) il 31/01/1945, proprietaria per 1/324; Maestri Federica, nata a Rimini il 12/07/1946, proprietaria per 1/162; Maestri Marta, nata a Rimini il 14/12/1939, proprietaria per 1/162; Maestri Paolo, nato a Rimini il 08/02/1951, proprietario per 1/162; Amati Maria, nata a Santarcangelo di Romagna (RN) il 27/10/1881, usufruttuaria parziale; Bizzocchi Annita, nata a San Mauro Pascoli (FC) il 16/03/1904, proprietaria per 1/30; Bizzocchi Assunta, nata San Mauro Pascoli (FC) il 04/12/1912, proprietaria per 1/30; Bizzocchi Guerrino, nato a San Mauro Pascoli (FC) il 11/05/1917, proprietario per 1/30; Bizzocchi Luigi, nato a Santarcangelo di Romagna (RN) il 14/01/1877, usufruttuario per 1/18; Bizzocchi Natale, nato a San Mauro Pascoli (FC) il 21/12/1907, proprietario per 1/30; Bizzocchi Silvio, nato a San Mauro Pascoli (FC) il 18/11/1905, proprietario per 1/30; Montanari Giorgio, nato a Carrara (MS) il 08/11/1931, proprietario per 1/108; Montanari Maria Assunta, nata a Lerici (SP) il 12/05/1939, proprietaria per 1/108; Montebelli Maria, nata a Santarcangelo di Romagna (RN) il 10/09/1909, proprietaria per 1/162; Paglierani Elvira, nata a Santarcangelo di Romagna (RN) il 18/11/1884, usufruttuaria parziale; Tassinari Adalgisa, nata a Santarcangelo di Romagna (RN) il 28/10/1909, proprietaria per 1/36; Tassinari Alfonsa, nata a Santarcangelo di Romagna (RN) il 28/04/1920, proprietaria per 1/36; Tassinari Anita, nata a Santarcangelo di Romagna (RN) il 23/06/1926, proprietaria per 1/162; Tassinari Colombo, nato a Santarcangelo di Romagna (RN) il 22/04/1913, proprietario per 1/36; Tassinari Decima, nata a

Santarcangelo di Romagna (RN) il 02/09/1924, proprietaria per 1/54; Tassinari Maria, nata a Santarcangelo di Romagna (RN) il 10/12/1917, proprietaria per 1/36; Tassinari Maria Teresa, nata a Rimini il 11/01/1952, proprietaria per 1/108; Tassinari Onelia, nata a Santarcangelo di Romagna (RN) il 06/11/1911, proprietaria per 1/36; Tassinari Rosilde, nata a Santarcangelo di Romagna (RN) il 28/09/1907, proprietaria per 1/36; Tassinari Sergio, nato in Svizzera il 30/06/1956, proprietario per 1/54; Molari Bruna, nata a Santarcangelo di Romagna (RN) il 26/04/1966, proprietaria per 2/972; Molari Bruno, nato a Rimini il 21/12/1934, proprietario per 3/972; Molari Francesca, nata a Santarcangelo di Romagna (RN) il 26/12/1969, proprietaria per 2/972; Molari Gabriele, nato a Santarcangelo di Romagna (RN) il 13/05/1964, proprietario per 2/972; Bartolucci Antonina, nata a Rimini il 06/12/1941, proprietaria per 1/972; Tassinari Andrea, nato a Rimini il 14/08/1965, proprietario per 1/972; Tassinari Elisabetta, nata a Rimini il 20/02/1968, proprietaria per 1/972; Fiscelli Francesco, nato a Cesena (FC) il 18/12/2000, proprietario per 3/1944; Pazzini Lucia, nata a Verucchio (RN) il 12/01/1940, proprietaria per 3/1944; Tassinari Barbara, nata a Verucchio (RN) il 11/06/1966, proprietaria per 2/1944; Tassinari Davide, nato a Verucchio (RN) il 06/06/1965, proprietario per 2/1944; Tassinari Michele, nato a Verucchio (RN) il 22/03/1971, proprietario per 2/1944; Tassinari Irene, nata a Rimini il 07/01/1987, proprietaria per 1/216; Tassinari Marcello, nato a Santarcangelo di Romagna (RN) il 21/03/1977, proprietario per 1/216; Pozzi Giovanna, nata a Roma il 27/01/1942, proprietaria per 1/324; Vandi Roberta, nata a Santarcangelo di Romagna (RN) il 31/08/1967, proprietaria per 1/324; Vandi Sandra, nata a Verucchio il 26/07/1961, proprietaria per 1/324, nonché i loro eventuali eredi e/o aventi causa e/o tutti coloro che abbiano interesse a contraddire la domanda, a comparire avanti al Tribunale di Rimini, G.I. e sezione designandi, all'udienza del 10/10/2022 ore 9,00 e ss., con espresso invito a costituirsi in giudizio nel termine di giorni venti prima di detta udienza ai sensi e nelle forme di cui agli artt. 166 c.p.c. e 167 c.p.c., e con avvertimento che la tardiva costituzione in giudizio implica le decadenze di cui agli artt. 38 c.p.c. e 167 c.p.c., ed infine con l'ulteriore avvertimento che, in difetto di loro costituzione in giudizio, si procederà ugualmente in loro assenza e dichiarata contumacia, per ivi sentire accertare l'intervenuta usucapione dei predetti beni, con refusione delle spese di lite in caso di opposizione.

Rimini, 16 maggio 2022

avv. Antonella Brignoli

TX22ABA5944 (A pagamento).

TRIBUNALE DI CATANIA

Notifica per pubblici proclami

Con decreto del 26/04/2022, il giudice del Tribunale di Catania ha autorizzato la notifica per pubblici proclami del ricorso presentato da ROCCA LUCIANO FRANCESCO nei confronti di MIUR nel giudizio RG n. 7689/2021 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-2767>

avv. Paolo Zinzi

TX22ABA5948 (A pagamento).

TRIBUNALE DI VICENZA

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

I signori Peroni Irene, nata il 14.02.1943 a Arzignano (VI) e residente in 37040 Zimella (VR) alla Via Marcabella n. 1454 (Codice Fiscale PRNRN143B54A459Q), Mantovan Elisa, nata il 14.03.1976 a Colonia (Germania) e residente in 50674 Köln (Germania), alla Via Lindenstr. n. 8 (Codice Fiscale MNTLSE76C54Z112P), Mantovan Silvia, nata il 05.04.1974 a Colonia (Germania) e residente in 51371 Leverkusen (Germania), alla Via An den Rheinauen n. 12 (Codice Fiscale MNTSLV74D45Z112I), in proprio ed in qualità di Amministratore di Sostegno di Mantovan Giancarlo, nato il 08.04.1930 a Porto Viro (RO) e residente in 51371 Leverkusen (Germania), alla Via An den Rheinauen n. 12 (Codice Fiscale MNTGCR30D08G926U), rappresentati e difesi da Avv. Michele Colato (Codice Fiscale CLTMHL77H25C890B) e Avv. Valentina Zamperlin (Codice Fiscale ZMPVNT84H63E512S), domiciliati presso lo studio sito in Cologna Veneta (VR), Via Cavour n. 36 (fax 0442/418194 - pec avvmmichelecolato@ordineavvocati-vrpec.it - avvvalentinazamperlin@ordineavvocati-vrpec.it), citano i signori Pagliarusco Giuseppe, nato il 20.07.1953 ad Arzignano (VI), Tbaldo Anna, nata il 26.06.1914 ad Arzignano (VI), Tbaldo Attilio, nato il 19.05.1925 ad Arzignano (VI), Tbaldo Bortolo, nato il 08.09.1906 a Crespadoro (VI), Tbaldo Giuseppe, nato il 18.08.1912 ad Arzignano (VI), Tbaldo Luigi, nato il 24.04.1921 ad Arzignano (VI), Tbaldo Marcella, nata il 03.10.1918 ad Arzignano (VI), Tbaldo Maria, nata il 13.02.1904 a Crespadoro (VI), Tbaldo Silvio, nato il 08.08.1927 ad Arzignano (VI), Tbaldo Teresa, nata il 15.09.1910 a Chiampo (VI), Tbaldo Marcello, nato il 21.10.1920 ad Arzignano (VI) ovvero gli eventuali loro eredi e aventi causa, a comparire innanzi al Tribunale di Vicenza, il giorno 27.09.2022, ore di rito, Giudice designando, con invito a costituirsi ai sensi e nelle forme dell'art. 166 c.p.c. almeno 20 giorni prima dell'udienza sopra indicata, con l'avvertimento che la costituzione oltre il suddetto termine implica le decadenze e le preclusioni di cui all'art. 38 c.p.c. e all'art. 167 c.p.c. e con l'ulteriore avvertimento che in caso di mancata costituzione si procederà in loro legittima declaranda contumacia per ivi sentir dichiarare che per effetto di usucapione ordinaria, i signori Peroni Irene, Mantovan Giancarlo, Mantovan Silvia e Mantovan Elisa sono divenuti proprietari esclusivi degli immobili (fabbricati e terreni) siti nel

Comune di Arzignano (VI) e così censiti Catasto dei Fabbricati, Foglio 3, Particella n. 1980; Catasto dei Terreni, Foglio 3, Particella n. 415; Catasto dei Fabbricati, Foglio 3, Particella n. 1979; Catasto dei Terreni, Foglio 3, Particella n. 509; Catasto dei Terreni, Foglio 3, Particella n. 412.

Con provvedimento n. cronol. 14393/2021 del 10.12.2021 – RG n. 4899/2021, il Presidente del Tribunale di Vicenza autorizzava la notifica per pubblici proclami.

Preventivamente i convenuti sono convocati all'incontro di mediazione fissato presso l'Organismo di Mediazione Forense di Vicenza, Mediatore Avv. Concetta Pappagallo, in Vicenza, Via Ettore Gallo 24, il giorno 29.06.2022, ore 10,30 e il giorno 28.07.2022, ore 11,30 comunicando la propria adesione all'Organismo (mail: fondazione@ordineavvocati.vicenza.it – pec: mediazione@ordineavvocativicenza.it – tel: 0444/326317).

Cologna Veneta, li 17.05.2022

avv. Michele Colato

avv. Valentina Zamperlin

TX22ABA5968 (A pagamento).

EREDITÀ

TRIBUNALE DI PORDENONE

Chiusura eredità giacente di Corazza Caterina - R.G. 2170/2020 V.G.

Con decreto di data 5/05/2022 il Tribunale di Pordenone, in persona del Giudice dr. Gaetano Appierto, ha dichiarato cessata l'eredità giacente di Corazza Caterina per intervenuta accettazione dei chiamati Zanetti Alfredo e Zanetti Ernesta.

Il curatore

avv. Diletta Ceschin

TX22ABH5870 (A pagamento).

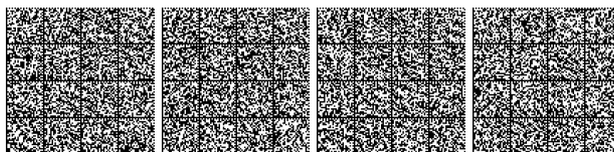
TRIBUNALE DI CREMONA

Nomina curatore eredità giacente di Bernocchi Bruno

Il Giudice del Tribunale di Cremona con Decreto del 01.04.2022 ha dichiarato giacente l'eredità di Bernocchi Bruno nato a Crotta d'Adda (Cr) il 14.03.1943 e deceduto in data 06.01.2022 in Casalbuttano ed Uniti (Cr) nominando Curatore Giani Rag. Magda con studio in Cremona Via Dei Gonfalonieri n.9

rag. Magda Giani

TX22ABH5890 (A pagamento).



TRIBUNALE ORDINARIO DI FIRENZE
Ufficio Successioni

Eredità giacente di Vittiglio Salvatore

Il Giudice del Tribunale di Firenze, con decreto del 19/11/2021, ha dichiarato giacente l'eredità di Vittiglio Salvatore nato a Napoli il 06.07.1967 e deceduto in Empoli (Fi) il 28.06.2021 ed ha nominato curatore l'Avv. Silvia Fersino con Studio in Firenze, Viale G. Mazzini 19 che ha prestato giuramento il 02.12.2021.

Firenze, 04.05.2022

avv. Silvia Fersino

TX22ABH5891 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ANCONA

Nomina curatore eredità giacente di Leone Domenica

Con decreto cron. 2422/2022 del 13/05/22 il Tribunale di Ancona ha nominato l'Avvocato Francesco Nepi, nato a Macerata il 24/2/1970 con Studio ad Ancona, Via della Loggia n. 48, curatore dell'eredità giacente di Leone Domenica, nata a Pesaro il 10/01/1965, deceduta a Falconara Marittima il 15/02/2018.

avv. Francesco Nepi

TX22ABH5894 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Luangomba Mukendi Jean Pierre

Con decreto emesso in data 06/05/2022 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dismessa da Luangomba Mukendi Jean Pierre nato a Kananga -Rdc il 02/12/1955 residente in vita in Torino e deceduto in Torino il 29/01/2021 RG 12121/2022.

Curatore e' stato nominato Avv. Fanfani Daniela con studio in Torino via S. Quintino ,36.

Il cancelliere esperto
dott.ssa Simona D'Angelo

Il curatore
avv. Fanfani Daniela

TX22ABH5895 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PAVIA

Nomina curatore eredità giacente di Carla Barbieri - R.G. n. 1266/2022

Il Tribunale di Pavia con decreto del 20/04/2022 ha dichiarato giacente

l'eredità di CARLA BARBIERI, nata a Borgo Priolo il 27.02.1937 e morta a

Pavia il 13.06.2021, ed ha nominato curatore l'avv. Maria Verduci, con studio in Pavia, Via A. C. Sangiuliani n° 5.

avv. Maria Verduci

TX22ABH5896 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Rossi Arcangelo

Con decreto emesso in data 05/05/2022 il Giudice di Torino ha dichiarato giacente l'eredità morendo dismessa da Rossi Arcangelo nato a Pinerolo il 14/12/1932 residente in vita in Frossasco e deceduto in Pinerolo il 07/01/2018 RG 12315/2022. Curatore è stato nominato Avv. Fanfani Daniela con studio in Torino via S. Quintino,36.

Il cancelliere esperto
dr.ssa D'Angelo Simona

Il curatore
avv. Fanfani Daniela

TX22ABH5897 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PARMA

Nomina curatore eredità giacente di Magri Marta - R.G. 5241/21

Il Presidente del Tribunale di Parma con decreto del 9 dicembre 2021 ha dichiarato giacente l'eredità di Marta Magri, nata a Neviano degli Arduini (PR), il 12/08/1927 e deceduta il 10/10/2017 a Salabaganza (PR) nominando curatore l'avv. Alice Marlat con studio in Parma, Stradello San Girolamo n. 11.

Parma, 10 maggio 2022

Il curatore
avv. Alice Marlat

TX22ABH5903 (A pagamento).

TRIBUNALE DI ALESSANDRIA

Nomina curatore eredità giacente di Sartori Adriano - R.G. 593/2022

Il Presidente del Tribunale di Alessandria con decreto del 1/4/2022 ha dichiarato giacente l'eredità di Sartori Adriano n. a Varese il 6/6/1949, m. Milano il 27/2/2018, nominando curatore l'avv. Giovanni Sardi con studio in Alessandria, Corso Roma 36.

Alessandria, li 13 maggio 2022

Il curatore
avv. Giovanni Sardi

TX22ABH5904 (A pagamento).



TRIBUNALE DI SIENA

*Nomina curatore eredità giacente di Barluzzi Roberto -
R.G. n. 684/2022*

Il Giudice delle successioni del Tribunale di Siena con decreto del 21.04.2022 ha dichiarato aperta l'eredità giacente di Barluzzi Roberto, CF BRLRRT40S17I726Q nato a Siena il 17.11.1940 e deceduto in Siena il 01.03.2015 con ultimo domicilio in Siena, Strada Cassia Sud n. 298/B Loc. Isola d'Arbia, nominando curatore l'avv. Elena Strambi con studio in Siena Strada Chiantigiana n. 13.

Siena, 14.05.2022

Il curatore
avv. Elena Strambi

TX22ABH5908 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PAVIA

*Nomina curatore eredità giacente di Barbieri Silvestro -
R.G. 3442/2021*

Il Tribunale di Pavia con decreto in data 3-02-2020 ha dichiarato l'apertura dell'eredità giacente di Barbieri Silvestro nato a Montebello della Battaglia (PV) l'11-04-1946 e deceduto in Voghera (PV) il 3-11-2020, nominando curatore l'Avv. Alessandro Menini con studio in Voghera, Via G. Plana n. 8.

Voghera li 3-03-2022

avv. Alessandro Menini

TX22ABH5909 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI NAPOLI
Sezione Volontaria Giurisdizione**

*Nomina curatore eredità giacente di Del Duca Gaetano -
R.G. n. 3048/2020*

Con provvedimento del giorno 08/07/2020, il Tribunale, in persona del giudice dott.ssa Claudia Colicchio, dichiara giacente l'eredità di Del Duca Gaetano, nato a Napoli il 03/04/1950 ed ivi deceduto il 23/07/2013 e nomina curatore l'avvocato Gianluca De Simone con studio in Napoli in Piazza Giulio Rodinò 18.

avv. Gianluca De Simone

TX22ABH5915 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PERUGIA

Nomina curatore eredità giacente di Alfio Marinelli

R.G. n. 49/2016 V.G.

Il Tribunale di Perugia con decreto del 27 febbraio 2016 ha dichiarato aperta l'eredità giacente di Alfio Marinelli nato in Corciano (PG) il 14.02.1923 e deceduto in Perugia (PG) il 02.01.2015, nominando Curatore il sottoscritto Dott. Riccardo Nicolini con Studio in Perugia, Via G. Marconi n. 25.

Il curatore
dott. Riccardo Nicolini

TX22ABH5926 (A pagamento).

TRIBUNALE DI TREVISO

Nomina curatore eredità giacente di Giusti Dino

Il Tribunale di Treviso nel procedimento n. R.G. 5596/2021 V. G. con decreto del 23.11.2021 ha nominato l'avv. Nicola Cottin con studio in V.le G. Verdi n.15/f - 31100 Treviso - curatore dell'eredità giacente del sig. Giusti Dino (C.F. GSTDNI56R01E071N) nato a Godega di Sant'Urbano (TV) il 01.10.1956 e deceduto a Conegliano (TV) il 09.07.2018 e residente in vita a Godega di Sant'Urbano (TV).

avv. Nicola Cottin

TX22ABH5930 (A pagamento).

TRIBUNALE CIVILE DI L'AQUILA

Punti di contatto: avv. Amedeo Ciuffetelli - 3296186855 -
Pec: amedeo.ciuffetelli@pecordineavvocatilaquila.it

*Nomina curatore eredità giacente di Silvestri Carlo - R.G.
n. 91/2022 V.G.*

Il Giudice del Tribunale di L'Aquila dott. G. Spagnoli, con decreto del 18.1.2022 ha dichiarato giacente l'eredità di Carlo Silvestri, nato a l'aquila il 31.8.1945 e ivi deceduto il 13.9.2020, con ultimo domicilio in L'Aquila, nominando curatore l'avvocato Amedeo Ciuffetelli, con studio in L'Aquila, via Goriano Valle n. 10.

L'Aquila, 13 maggio 2022

Il curatore
avv. Amedeo Ciuffetelli

TX22ABH5933 (A pagamento).



TRIBUNALE DI ALESSANDRIA*Eredità giacente di Gavagnin Aldo - R.G. 985/2021*

Il Presidente del Tribunale di Alessandria con decreto del 17.5.2021 ha dichiarato giacente l'eredità di Gavagnin Aldo, nato a Pola il 29.12.1936 e deceduto in Acqui Terme il 20.12.2016 con ultimo domicilio a Acqui Terme in via Mantova n.39 nominando curatore l'avv. Antonella Penazzo con studio in Acqui Terme via Cardinal Raimondi n.23 – tel. 0144.322146

Acqui Terme, lì 16.5.2022

Il curatore
avv. Antonella Penazzo

TX22ABH5934 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BRINDISI*Nomina curatore eredità giacente di Marseglia Francesco - R.G. n. 655/2022*

Il Giudice Tutelare del Tribunale di Brindisi con decreto del 28/04/2022 ha dichiarato giacente l'eredità di Marseglia Francesco, nato a Ostuni il 06/03/1925 e deceduto in Ostuni il 01/09/2021, con ultimo domicilio a Ostuni in via Edmondo De Amicis 39, nominando curatore l'avv. Mario Menzione con studio in Brindisi alla via Appia 46.

Brindisi, 13/5/2022

Il curatore
avv. Mario Menzione

TX22ABH5935 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BRINDISI*Eredità giacente di Marseglia Angela - R.G. 624/2022*

Il Giudice Tutelare del Tribunale di Brindisi con decreto del 28/04/2022 ha dichiarato giacente l'eredità di Marseglia Angela, nata a Ostuni il 08/04/1930 e deceduta in Ostuni il 09/08/2021, con ultimo domicilio a Ostuni in via Edmondo De Amicis 39, nominando curatore l'avv. Mario Menzione con studio in Brindisi alla via Appia 46.

Brindisi, 13/5/2022

Il curatore
avv. Mario Menzione

TX22ABH5936 (A pagamento).

TRIBUNALE DI BRINDISI*Eredità giacente di De Giorgi Antonio - R.G. 740/2022*

Il Giudice Tutelare del Tribunale di Brindisi con decreto del 11.5.2022 ha dichiarato giacente l'eredità di De Giorgi Antonio, nato a Brindisi il 30.07.1960 e deceduto in Brindisi il 01/02/2020, con ultimo domicilio a Brindisi in Viale Francia 49, nominando curatore l'avv. Mario Menzione con studio in Brindisi alla via Appia 46.

Brindisi, 13/5/2022

Il curatore
avv. Mario Menzione

TX22ABH5937 (A pagamento).

TRIBUNALE DI PALERMO*Nomina curatore eredità giacente di Giordano Giuseppa*

Il Giudice della II sez. civ. Tribunale di Palermo Dott.ssa C. Denaro con decreto n. 975/2022 del 22.02.2022 ha dichiarato giacente l'eredità della sig.ra Giordano Giuseppa nata a Palermo il 5.3.1947 ed ivi deceduta il 11.2.2018 con ultimo domicilio a Palermo in via dei Cantieri n. 26 nominando curatore l'avv. Giovanni Rizzo con studio in Palermo via Leonardo Da Vinci n. 1111

Palermo, 16 maggio 2022

avv. Giovanni Rizzo

TX22ABH5938 (A pagamento).

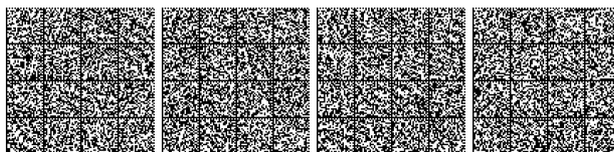
TRIBUNALE DI PALERMO*Nomina curatore eredità giacente di Inturrisi Attilio*

Il Giudice della II sez. civ. Tribunale di Palermo Dott.ssa C. Denaro con decreto n. 6011 del 22.02.2022 ha dichiarato giacente l'eredità di Inturrisi Attilio nato a Sondrio il 23.07.1947 e deceduto a Palermo il 10.2.2017 con ultimo domicilio a Palermo in via dei Cantieri n. 26 nominando curatore l'avv. Giovanni Rizzo con studio in Palermo via Leonardo Da Vinci n. 1111

Palermo, 16 maggio 2022

avv. Giovanni Rizzo

TX22ABH5939 (A pagamento).



TRIBUNALE DI VERONA

Nomina curatore eredità giacente di De Crescenzo Ferdinando - R.G. n. 3615/2022

Il Tribunale di Verona con decreto del 13 aprile 2022 ha dichiarato giacente l'eredità di De Crescenzo Ferdinando nato a Verona, il 14 giugno 1951, ed ivi deceduto il 22 dicembre 2020, con ultimo domicilio in Costermano del Garda (VR), loc. Rovero n. 1, nominando curatore l'avvocato Federica Micheli con studio in Verona, Corso Cavour 32.

Verona, 16 maggio 2022

avv. Federica Micheli

TX22ABH5941 (A pagamento).

**EREDITÀ BENEFICIATA DI SASSO
CARLO ALBERTO**

Punti di contatto: E-mail: fdeluca@notariato.it - Pec: deluca-biagioli@pec-notai.it

Invito ai creditori ex art. 498 c.c.

Il sottoscritto dottor FRANCESCO DE LUCA, Notaio con studio in Prato, via F. Ferrucci n. 203/C, email: fdeluca@notariato.it – PEC: deluca-biagioli@pec-notai.it, relativamente all'eredità beneficiata del signor SASSO CARLO ALBERTO, nato a Urbino il 10 ottobre 1947, deceduto il 24 ottobre 2021 con ultimo domicilio in Prato, per la quale è stato incaricato dagli eredi di procedere alla liquidazione ai sensi dell'art. 503 C.C. invita i creditori ed i legatari a presentare, a mezzo PEC o Raccomandata A.R. al suddetto indirizzo, entro e non oltre 30 giorni dalla presente pubblicazione le proprie dichiarazioni di credito.

notaio Francesco De Luca

TX22ABH5947 (A pagamento).

TRIBUNALE DI LUCCA

Chiusura eredità giacente di Biagi Armando Giovanni Giuseppe - R.G. 905/2020

Il Giudice Dott.ssa Maria Giulia D'Ettore, con decreto del 13/8/2021, ha approvato l'operato del curatore ed il relativo rendiconto di gestione; ha liquidato al Curatore la somma di Euro 350,00 per compenso oltre accessori di Legge, da porsi a carico dell'Erario; ha posto a carico dell'erario le spese vive della presente procedura ed ha dichiarato chiusa la procedura di eredità giacente di Biagi Armando Giovanni Giuseppe, nato a Lucca il 19.2.1943 e deceduto a Lucca l' 1.1.2019.

Lucca, 14.5.2022

Il curatore
avv. Paolo Moriconi

TX22ABH5974 (A pagamento).

TRIBUNALE DI MILANO

Nomina curatore eredità giacente di Pasquale Rota

Il Dott. Rosa del Tribunale di Milano con decreto del 27.04.2022 ha dichiarato giacente l'eredità dell'Avv. Pasquale Rota (RTOPQL50D14M052T) nato a Vimercate (MI) il 14.4.1950 e deceduto a San Pellegrino Terme il 06.07.2020, nominando Curatore l'Avv. Marcheselli del Foro di Milano con studio in Via Tiziano n. 21, al quale andranno presentate ai fini dell'inventario le dichiarazioni di credito entro il 30.06.2022.

avv. Leonardo Marcheselli

TX22ABH5980 (A pagamento).

**TRIBUNALE DI VICENZA
Ufficio Successioni**

Punti di contatto: avv. Gina Baccari, via Noventa Vicentina n. 2 - 36100 Vicenza (VI), Italia
Tel 0444545726

Chiusura eredità giacente di Comparin Gianfranco - Proc. N.R.G.1/2007 Tribunale di Vicenza Ufficio Successioni

Il Giudice Designato, p.q.m. visti gli artt 532 e 586 c.c.,

1)Approva il rendiconto finale depositato dalla Curatela; 2)Dispone che il compenso già liquidato in favore dell'Avv. Gina Baccari rimanga a carico dello Stato, in uno con l'onere del pagamento delle eventuali spese ulteriori da sostenersi per la chiusura della procedura, ferma la responsabilità intra vires stabilita dal secondo comma dell'art. 586 c.c.;3) Dispone che l'attivo dell'eredità giacente sia consegnato allo Stato ad opera della Curatela; 4) Dichiaro chiusa la procedura di eredità giacente di Comparin Gianfranco, nato a Isola Vicentina il 2.2.1956 ed ivi deceduto il 24.8.2005.

Il curatore dell'eredità giacente
avv. Gina Baccari

TX22ABH5981 (A pagamento).

TRIBUNALE ORDINARIO DI TORINO

Eredità giacente di Lovato Paolo

Con decreto emesso in data 3 novembre 2021 il Giudice di Torino ho dichiarato giacente l'eredità morendo dimessa da Lovato Paolo, nato a Rivoli il 10 giugno 1962 residente in vita in Mattie e deceduto in Susa il 9 maggio 2015 - 27296/2021.

Curatore è stato nominato dott.ssa Borio Bruna con studio in Viale Cavour, 3 - Chivasso.

Il funzionario giudiziario
dott.ssa Carmela Gagliardi

Il curatore
dott.ssa Borio Bruna

TU22ABH5881 (A pagamento).



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

(2ª pubblicazione - Dalla Gazzetta Ufficiale n. 53).

TRIBUNALE CIVILE DI TRENTO

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Clauser
Ferdinando*

Il Tribunale di Trento, con provvedimento dd. 14.04.2022 sub R.G. 1465/2022 V.G., ha ordinato le pubblicazioni per estratto GU Repubblica e L'Adige della richiesta di morte presunta di Clauser Ferdinando nato a Revò (TN) il 4.8.1949, scomparso a Firenze il 21.12.1974, con invito a chiunque abbia notizie dello scomparso di farle pervenire al Tribunale di Trento entro 6 mesi dall'ultima pubblicazione.

Cles, 2 maggio 2022

avv. Romina Salvaterra

TX22ABR5613 (A pagamento).

(1ª pubblicazione).

TRIBUNALE DI MESSINA

*Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Irrera
Nicola*

Il Tribunale di Messina con decreto R.G.1130/2022 ordina le pubblicazioni per la richiesta di morte presunta di Irrera Nicola nato a Messina il 18/03/1951 con ultima residenza in Messina c/da Catanese Coop. Gemini, scomparso dal 28/03/2012 con l'invito previsto dall'art.727 c.p.c.

Messina 19/04/2022

Iannello Grazia

TX22ABR5907 (A pagamento).

(1ª pubblicazione).

TRIBUNALE DI CATANZARO

Richiesta di dichiarazione di morte presunta di Opiari Ubaldo

Il Tribunale di Catanzaro, Presidente Dott. Rodolfo Palermo, nel procedimento n. R.G.V.G. 478/2022 con Decreto del 22.03.2022 ha ordinato, per due volte consecutive, a distanza di 10 giorni una dall'altra, la pubblicazione per estratto della domanda di dichiarazione di morte presunta di Opiari Ubaldo nato a Zagarise (CZ) il 21.10.1948 c.f. PPRBLD48R21M140A e con ultima residenza a Zagarise in Corso Garibaldi n. 49, scomparso il 22.09.2009 con invito a chiunque abbia notizie dello scomparso, di farle pervenire al Tribunale di Catanzaro entro sei mesi dell'ultima pubblicazione.

Catanzaro 18. Maggio 2022

avv. Isabella Erminia Mangone

TX22ABR5956 (A pagamento).

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

TE.MA SOCIETÀ COOPERATIVA

in liquidazione coatta amministrativa

Sede: viale Lunigiana, 46 - 20125 Milano (MI)

R.E.A.: MI - 2083135

Codice Fiscale: 09320670962

Partita IVA: 09320670962

Deposito bilancio finale di liquidazione

Il commissario liquidatore, dott. Valentino Sibilio, comunica a tutti gli interessati che in data 29.04.2022 è stato depositato presso la cancelleria fallimentare del Tribunale di Milano il bilancio finale di liquidazione ai sensi dell'art. 213 L.F. e dell'art. 2 legge n. 400/75.

Nel termine di venti giorni gli interessati possono proporre, con ricorso al tribunale, le loro contestazioni.

Decorso il termine indicato senza che siano proposte contestazioni il bilancio finale di liquidazione si intenderà approvato.

Il commissario liquidatore

dott. Valentino Sibilio

TX22ABS5871 (A pagamento).

**ASSOCIAZIONE REGIONALE ALLEVATORI
DEL LAZIO**

in liquidazione

Sede: via Emilio Pasquini, 145 - 00054 Fiumicino (RM)

Codice Fiscale: 80427290582

Partita IVA: 16703481008

Deposito piano di riparto parziale

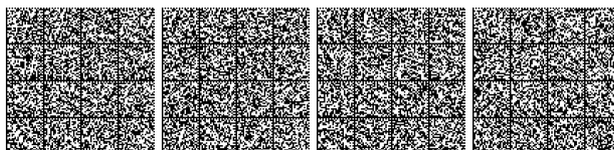
Si comunica che, con provvedimento emesso in data 5-10.05.2022, il Tribunale di Roma ha disposto il deposito presso la cancelleria del Tribunale, del Piano di Riparto parziale di ARAL, autorizzandone l'esecuzione.

Gli interessati, entro 20 giorni dalla pubblicazione del presente avviso, ai sensi dell'art. 213 L.F., possono proporre le loro contestazioni con Ricorso al Tribunale di Roma.

Il commissario liquidatore

dott. Maurizio De Filippo

TX22ABS5876 (A pagamento).



GAMA SOCIETÀ COOPERATIVA*in liquidazione coatta amministrativa*

Sede: via Puccini, 12 - Roncadelle (BS)

Registro delle imprese: Brescia

R.E.A.: 511224

Codice Fiscale: 03169230988

Partita IVA: 03169230988

Deposito bilancio finale di liquidazione e conto della gestione, non previsto riparto per mancanza di attivo.

Si comunica che in data 9 maggio 2022 presso il Tribunale di Brescia sono stati depositati il bilancio finale di liquidazione e il conto della gestione, non è previsto riparto per mancanza di attivo della predetta società cooperativa, giusta autorizzazione del Ministero dello Sviluppo Economico del 10 febbraio 2022. Ai sensi e per gli effetti dell'art. 213 lf, gli interessati, entro venti giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
dott. Diego Cominelli

TX22ABS5921 (A pagamento).

CONSORZIO EDIL.PAV*in liquidazione coatta amministrativa**Deposito bilancio finale di liquidazione*

Si comunica che in data 06.05.2022 è stato depositato presso la Sezione Fallimentare del Tribunale di Terni il bilancio finale di liquidazione del consorzio edi.pav (p.i.01325950556). Gli interessati, entro 20 giorni dalla pubblicazione del presente avviso, possono proporre, con ricorso al Tribunale, le loro contestazioni.

Il commissario liquidatore
dott. Margherita Donti

TX22ABS5949 (A pagamento).

R.R. MOBILI - SOCIETÀ COOPERATIVA*Scioglimento per atto autorità*

Sede: via Vespo n. 19 - Spigno Saturnia (LT)

Registro delle imprese: Latina n. 02496970597

Partita IVA: 02496970597

Deposito bilancio finale di liquidazione

Si comunica che, in data 16/05/2022, è stato depositato, presso la competente CCIAA, il bilancio finale di liquidazione. Pertanto, si procede alla chiusura ai sensi art. 2 L. n. 400/1975, aut. n. 0155867 del 03/05/2022. Termine per osservazioni: 20 giorni dalla pubblicazione.

Il commissario liquidatore
dott. Angelo Ciccone

TX22ABS5952 (A pagamento).

ALTRI ANNUNZI**SPECIALITÀ MEDICINALI PRESIDI
SANITARI E MEDICO-CHIRURGICI****BAUSCH & LOMB - IOM S.P.A.**

Sede legale: viale Martesana, 12 - 20055 Vimodrone (MI)
- Italia

Partita IVA: 00857610968

*Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano.**Modifica apportata ai sensi del Decreto Legislativo
24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.*

Specialità medicinale: FLUATON

Confezioni: AIC n. 023503 -016, -028, -030

Codice pratica: N1B/2021/572

Var. tipo IB – C.I.z Aggiornamento degli stampati alla versione più recente del QRD Template e implementazione della linea guida eccipienti (per la formulazione collirio, sospensione). Modifiche editoriali minori.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.3, 4.4, 4.6, 4.7, 4.8, 6.1, 6.2, 9, 10 del RCP e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare dell'AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare, al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare, che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella GU della 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
dott.ssa Ilaria Pianetti

TX22ADD5865 (A pagamento).



ERREKAPPA EUROTERRAPICI S.P.A.

Sede: via Ciro Menotti, 1/A - 20129 Milano

Comunicazione di notifica regolare

Codice Pratica: N1B/2022/343

Specialità medicinale: COAREDAM

Codice farmaco: 045397 (tutte le confezioni)

Variatione: Tipo IB, A.2.b) - Modifica nella denominazione (di fantasia) del medicinale: da RORUPAM a COAREDAM.

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

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

La procuratrice
Maria Letizia Ferruzza

TX22ADD5868 (A pagamento).

RECKITT BENCKISER HEALTHCARE (ITALIA) S.P.A.Sede: via G. Spadolini, 7 - Milano
Codice Fiscale: 06325010152

Estratto comunicazione notifica regolare
0054823-06/05/2022-AIFA-AIFA_PPA-P

Codice Pratica N1B/2020/1470

Medicinale: BENAGOL

AIC: 016242 - tutte le confezioni autorizzate

Titolare AIC: Reckitt Benckiser Healthcare (Italia) S.p.A.

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

Modifica apportata: Adeguamento degli stampati del medicinale Benagol in accordo alla "Linea guida relativa alle avvertenze degli eccipienti da inserire negli stampati dei medicinali" di Novembre 2019 e all'ultimo QRD template.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.2, 4.4, 4.5, 4.8, 5, 5.1, 6.1, 6.3, 6.5, 8, 9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC. Il Titolare 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 GURI della presente comunicazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo

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

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

Un procuratore
Laura Savarese

TX22ADD5873 (A pagamento).

RECKITT BENCKISER HEALTHCARE (ITALIA) S.P.A.Sede: via G. Spadolini, 7 - Milano
Codice Fiscale: 06325010152

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

Titolare: Reckitt Benckiser Healthcare (Italia) S.p.A., via G. Spadolini, 7 - 20141 Milano.

Medicinale: SCHOLLMED ONICOMICOSI 5% smalto medicato per unghie (AIC 045830)

Codice Pratica: C1B/2022/257

DE/H/6182/001/IB/008

Tipologia variazione: IB C.I.z: Allineamento alla linea guida eccipienti SANTE-2017-11668

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

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

A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella 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.

Un procuratore
Laura Savarese

TX22ADD5878 (A pagamento).



SO. SE. PHARM S.R.L.

Sede legale: via dei Castelli Romani, 22 - 00071 Pomezia (RM)
Codice Fiscale: 01163980681
Partita IVA: 04775221007

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

Titolare AIC: So. Se. Pharm S.r.l.

Specialità medicinale: ALAMUT

Numero AIC e Confezioni: 044036 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice pratica: N1B/2022/311

Tipologia: Grouping di variazioni IB - B.II.b.1.b tipo IAIN + B.II.b.1.e tipo IB + B.II.b.2.c.2 tipo IAIN + B.III.1.a.3 tipo IB + A.7 tipo IA.

Tipo di modifica: utilizzo del manufacturer Special Product's Line S.p.A. come unico produttore per tutte le fasi di produzione del prodotto finito, confezionamento II e rilascio (fasi queste ultime per la quali il produttore SPI risulta già autorizzato), sostituzione del produttore API per il principio attivo ramipril da Zhejiang Hauhui Pharmaceutical CO, LTD a DR Reddy's Laboratories Limited, con Certificate of Suitability No. R1-CEP 2003-050-Rev 09 e contestuale eliminazione del produttore già autorizzato Hetero Drugs Limited per il principio attivo amlodipina.

Decorrenza: dal giorno successivo alla pubblicazione in GU.

Specialità medicinale: CARREFLOR

Numero AIC e Confezioni: 045857 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice pratica: N1B/2022/312

Tipologia: Variazione B.III.1.a.1 tipo IB

Tipo di modifica: allineamento del fornitore di principio attivo Levocarnitina, Chengda Pharmaceuticals CO., LTD per il passaggio da DMF a CEP R0-CEP 2019-293-Rev 00.

Decorrenza: dal giorno successivo alla pubblicazione in GU.

Ai sensi della determinazione AIFA 25.08.2011 e s.m.i., si informa dell'avvenuta approvazione della seguente pratica.

Specialità medicinale: TROZAMIL

Numero AIC e Confezioni: 039069 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice pratica: N1A/2022/472

Tipologia: Grouping di 2 variazioni B.III.1.a.2 tipo IA

Tipo di modifica: aggiornamento del Certificate of Suitability per il principio attivo Azithromycin dihydrate, del produttore già autorizzato HEC PHARM CO., LTD., alla revisione R1-CEP 2007-230-Rev 04.

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

L'amministratore delegato
dott. Massimiliano Florio

TX22ADD5879 (A pagamento).

AS GRINDEKS

Sede: Krustpils Iela n. 53, 01057 Riga, Lettonia

Modifica secondaria di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinale per uso umano. Modifica apportata ai sensi del D.Lgs. 219/2006 e s.m.i. del Regolamento 1234/2008/CE, della Determina AIFA del 25/08/2011 e s.m.i. e del DG/1496/2016

Specialità medicinale: LENALIDOMIDE GRINDEKS

AIC 049360; tutte le confezioni

Titolare AIC: AS Kalceks, Krustpils Iela 53 - Riga, 1057, Lettonia

Codice pratica n. C1A/2021/2625;

N° di Procedura Europea: NL/H/4286/001-7/IA/006

Tipo di modifica: tipo IAin, n. C.I.3.a

Modifica apportata: modifiche approvate dall'autorità competente relative a Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e Foglio Illustrativo al fine di attuare le conclusioni del PRAC sullo PSUR di Lenalidomide (EMA/H/C/PSUSA/00001838/201912)

Codice pratica n. C1A/2022/1322;

N° di Procedura Europea: NL/H/4286/001-007/IA/008

Tipo di modifica: tipo IAin, n. C.I.3.a

Modifica apportata: modifiche approvate dall'autorità competente relative a Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e Foglio Illustrativo al fine di attuare le conclusioni del PRAC sullo PSUR di Lenalidomide (EMA/H/C/PSUSA/00001838/202012)

Codice pratica n. C1B/2022/1098;

N° di Procedura Europea: NL/H/4286/001-007/IB/009

Tipo di modifica: tipo IB, n° A.2.b.

Modifica apportata: modifiche della denominazione (di fantasia) del medicinale- in Germania da "Lenalidomid Grindeks" a "Lenalidomid Ethypharm".

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 e all'etichettatura.

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



ciale 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 speciale
dott.ssa Cinzia Boldarino

TX22ADD5883 (A pagamento).

ACCORD HEALTHCARE S.L.U.

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

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

Titolare AIC: Accord Healthcare S.L.U.

Specialità medicinale: SILDENAFIL ACCORD

AIC n. 041269 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1A/2021/3613

Proc.n. NL/H/1823/001-003/IA/023/G

Tipologia modifica: Grouping Tipo IA – A.7 Eliminazione sito di rilascio lotti del p.f. Accord Healthcare Limited, Sage House, UK + Eliminazione siti di controllo lotti del p.f. ALS Laboratories Limited, UK e Accord Healthcare Limited, Edgefield Avenue, UK, + Tipo IA – B.II.b.2.a Sostituzione sito di controllo lotti del p.f. Astron Research Limited, UK con Pharmadox Healthcare Ltd., Malta.

Specialità medicinale: FINASTERIDE AHCL

AIC n. 039595 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1A/2021/3623

Proc.n. NL/H/1149/001-002/IA/042/G

Tipologia modifica: Grouping Tipo IA – A.7 Eliminazione sito di rilascio lotti del p.f. Accord Healthcare Limited, Sage House, UK + 2x Tipo IA B.II.b.2.a Sostituzione sito di controllo lotti del p.f. Astron Research Limited, UK con Lab Analysis s.r.l., Italia + sostituzione sito di controllo lotti del p.f. ALS Laboratories (UK) Limited, UK con Pharmadox Healthcare Ltd., Malta.

Specialità medicinale: CLARITROMICINA ACCORD

AIC n. 044779 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1A/2022/327

Proc.n. NL/H/3682/001-002/IA/010/G

Tipologia modifica: Grouping Tipo IAIN – B.II.b.1.a Sostituzione sito di conf. sec. del p.f. Accord Healthcare Limited, Homefield Road, Haverhill, UK con Accord Healthcare Limited, Edgefield Avenue, UK + Tipo IAIN – B.II.b.1.b Aggiunta sito di conf. prim Accord Healthcare Limited, Edgefield Avenue, UK + Tipo IA – A.7 Eliminazione siti di controllo lotti del p.f. Astron Research Limited, Sage House, UK + ALS Laboratories Limited, UK + ALS Czech Republic, s.r.o. CZ, Praha 9, Repubblica Ceca ed Eliminazione sito di rilascio lotti del p.f. Accord Healthcare Limited, Sage House, UK.

Specialità medicinale: TENOFOVIR DISOPROXIL ACCORD

AIC n. 044740 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1A/2022/225

Proc.n. NL/H/3599/001/IA/009

Tipologia modifica: Tipo IA – A.7 Eliminazione sito di controllo lotti del p.f. Astron Research Limited, Sage House, UK + Eliminazione sito di conf. prim. e sec. del p.f. Accord Healthcare limited, Homefield Road, Haverhill, UK + Eliminazione sito di importazione e rilascio Accord Healthcare Limited Sage house, UK.

Specialità medicinale: MEXABREST

AIC n. 040900 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1A/2022/356

Proc.n. DK/H/1729/001/IA/019/G

Tipologia modifica: Grouping Tipo IA – A.7 Eliminazione sito di rilascio lotti del p.f. Accord Healthcare Limited, Sage House, UK ed eliminazione sito di controllo lotti del p.f. ALS Laboratories Limited, UK ed eliminazione sito di conf. sec. del p.f. Accord Healthcare Limited, Haverhill, UK + Tipo IA – B.II.b.2.a Sostituzione sito di controllo lotti del p.f. Astron Research Limited, UK con Pharmadox Healthcare Ltd., Malta.

Specialità medicinale: ANTABREST

AIC n. 040008 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1A/2021/3323

Proc.n. NL/H/4558/001/IA/032/G

Tipologia modifica: Grouping Tipo IA – A.7 Eliminazione sito di conf. sec. del p.f. Accord Healthcare Limited, Haverhill, UK e sito di rilascio lotti del p.f. Accord Healthcare Limited, Sage House, UK + 2x Tipo IA B.II.b.2.a Sostituzione sito di controllo lotti del p.f. Astron Research Limited, UK con Lab Analysis s.r.l., Italia + sostituzione sito di controllo lotti del p.f. ALS Laboratories (UK) Limited, UK con Pharmadox Healthcare Ltd., Malta.

Specialità medicinale: IRINOTECAN ACCORD

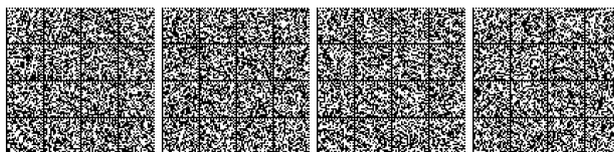
AIC n. 044241 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1A/2021/3603

Proc.n. NL/H/4565/001/IA/015

Tipologia modifica: Tipo IA – A.6 Aggiornamento del codice ATC come pubblicato da WHO.

Specialità medicinale: ONDANSETRONE ACCORD HEALTHCARE



AIC n 040469 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1A/2022/491

Proc.n. NL/H/4569/IA/032/G

Tipologia modifica: Grouping di IAin-B.II.b.2.c.1 Sostituzione del sito di rilascio lotti del p.f. Accord Healthcare Limited, Sage House, UK. con Accord Healthcare B.V. e – IA- A.7 Eliminazione sito di controllo lotti del p.f. Astron Research Limited, UK +Eliminazione sito di conf. sec. Accord Healthcare Limited, UK.

Specialità medicinale: METOTREXATO ACCORD

AIC n 044177 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1A/2022/298

Proc.n. SE/H/1205/IA/29/G

Tipologia modifica: Grouping Tipo IA – A.7 Eliminazione sito di rilascio lotti e importazione del p.f. Accord Healthcare Limited, Sage House, UK + Tipo IA B.II.b.2.a Sostituzione sito di controllo lotti del p.f. Astron Research Limited, UK con Pharmadox Healthcare Ltd., Malta.

Specialità medicinale: METOTHER

AIC n 044224 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1A/2022/202

Proc.n. SE/H/1431/IA/35/G

Tipologia modifica: Grouping Tipo IA – A.7 Eliminazione sito di rilascio lotti e importazione del p.f. Accord Healthcare Limited, Sage House, UK + Tipo IA B.II.b.2.a Sostituzione sito di controllo lotti del p.f. Astron Research Limited, UK con Pharmadox Healthcare Ltd., Malta.

Specialità medicinale: RASAGILINA ACCORD

AIC n 044206 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1A/2022/633

Proc.n. DE/H/4367/IA/011/G

Tipologia modifica: Grouping Tipo IA – A.7 Eliminazione sito di conf. prim. e sec. del p.f. Sofarimex- Industria Química e Farmacêutica, S.A., e sito conf. sec. Accord Healthcare Limited, sito di controllo lotti Astron Research Limited, sito di rilascio Accord Healthcare Limited, Sage House, UK + Tipo IA -A4 Cambio dell'indirizzo del produttore del p.a. Amino Chemicals Ltd., Malta.

Specialità medicinale: LORAZEPAM ACCORD

AIC n. 035540 Confez.: tutte

Codice Pratica: N1A/2022/398

Proc. Nazionale Tipologia modifica: Tipo IAin – B.III.1.a.3 Aggiunta nuovo fornitore CEP (F.I.S. Fabbrica Italiana Sintetici S.p.A) per il p.a Lorazepam.

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

Specialità medicinale: IRINOTECAN ACCORD

AIC n 044241 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1B/2021/3457

Proc.n. NL/H/4565/001/IB/014

Tipologia modifica: Tipo IB – C.I.3.a Aggiornamento del RCP e FI in accordo all'esito della procedura PSUFU (FR/H/PSUFU/00001783/202005) per irinotecan cloridrato. Modifiche editoriali. Modifiche in accordo all'ultima versione del

QRD. In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4, 4.8, 5.1, 5.2 e 9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: MICOFENOLATO MOFETILE ACCORD

AIC n. 041342 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1A/2022/496

Proc.n. NL/H/4567/001/IA/033

Tipologia modifica: Tipo IAIN C.I.3.a - Aggiornamento del RCP in accordo all'esito della procedura PSUSA (EMA/H/C/PSUSA/00010550/202105) adottato il 16.02.2022 e pubblicato sul sito della CE per il micofenolato mofetile o l'acido micofenolico. In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: OXALIPLATINO ACCORD

AIC n. 041274 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1B/2022/317

Proc.n. IE/H/0756/001/IB/041

Tipologia modifica: Tipo IB – C.I.3.a - Aggiornamento del RCP e FI in accordo all'esito della procedura PSUSA (PSUSA/00002229/202104). Modifiche in accordo all'ultima versione del QRD. In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4, 4.5 e 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: ACIDO MICOFENOLICO ACCORD

AIC n. 043305 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1A/2022/519

Proc.n. ES/H/0275/001-002/IA/020

Tipologia modifica: IAIN - C.I.3.a - Aggiornamento del RCP in accordo all'esito della procedura PSUSA (EMA/H/C/PSUSA/00010550/202105) adottato il 16.02.2022 e pubblicato sul sito della CE per il micofenolato mofetile o l'acido micofenolico. In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.



Specialità medicinale: OLMESARTAN MEDOXOMIL E AMLODIPINA ACCORD

AIC n. 045710 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1A/2022/738

Proc.n. DE/H/4813/001-003/IA/012

Tipologia modifica: Tipo IAIN C.1.z - Aggiornamento del RCP e FI in accordo con la raccomandazione del PRAC (EMA/PRAC/683818/2021). In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: EMTRICITABINA E TENOFIVIR DISOPROXIL ACCORD

AIC n 044965 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1B/2022/468

Proc.n. NL/H/3715/001/IB/011

Tipologia modifica: Tipo IB - C.I.2.a - Aggiornamento del RCP in linea con il prodotto di riferimento Truvada. 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), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: SERTRALINA ACCORD

AIC n. 043969 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1B/2020/2382

Proc.n. NL/H/3385/001-002/IB/019

Tipologia modifica: Tipo IB C.I.z - Aggiornamento del RCP e FI in accordo con la raccomandazione del PRAC (EMA/PRAC/257435/2020). Modifiche in accordo all'ultima versione del QRD.

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

Specialità medicinale: OLMESARTAN MEDOXOMIL ACCORD

AIC n. 044174 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1B/2022/625

Proc.n. NL/H/4553/001-003/IB/017

Tipologia modifica: Tipo IB C.1.z - Aggiornamento del RCP e FI in accordo con la raccomandazione del PRAC (EMA/PRAC/683818/2021). Modifiche in accordo all'ultima versione del QRD.

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

Specialità medicinale: BOSENTAN ACCORD

AIC n. 043079 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1B/2022/462

Proc.n. SE/H/1906/001-002/IB/025

Tipologia modifica: Tipo IB - C.I.2.a - Aggiornamento del RCP e FI in linea con il prodotto di riferimento Tracleer. Modifiche editoriali. Modifiche in accordo all'ultima versione del QRD. In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.4, 4.6, 4.8 e 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: PACLITAXEL ACCORD HEALTHCARE ITALIA

AIC n 040573 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1B/2019/3135

Proc.n. NL/H/1444/001/IB/031

Tipologia modifica: Tipo IB - C.I.3.a Aggiornamento del RCP e FI in accordo all'esito della procedura PSUSA (PSUSA/00002264/201812) per paclitaxel. Modifiche in accordo all'ultima versione del QRD. In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondente paragrafo del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: LAMIVUDINA ACCORD

AIC n. 042142 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1B/2021/2934

Proc.n. NL/H/2661/001-003/IB/019

Tipologia modifica: Tipo IB - C.I.2.a - Aggiornamento del RCP e FI in linea con il prodotto di riferimento Epivir. In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.9 e 5.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: ACICLOVIR ACCORD

AIC n. 031846 Confez.: tutte

Codice Pratica: N1B/2017/1790



Proc.n. Nazionale

Tipologia modifica: Tipo IB - C.I.2.a - Aggiornamento del RCP, FI e etichettatura in linea con il prodotto di riferimento Zovirax. Modifiche in accordo all'ultima versione del QRD. 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, 4.6, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2 e 5.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e dell'Etichettatura), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: DONEPEZIL ACCORD

AIC n. 041015 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1B/2021/3314

Proc.n. SE/H/756/01-02/IB/23 Tipologia modifica: Tipo IB - C.I.z - Aggiornamento del RCP e FI in accordo con la raccomandazione del PRAC (EMA/PRAC/380226/2021 datata 02.08.2021). In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 4.4, 4.5, 4.8, del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: BUPROPIONE ACCORD

AIC n. 046938 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1B/2022/483

Proc.n. NL/H/4095/001/IB/007

Tipologia modifica: Tipo IB - C.I.2.a - Aggiornamento del RCP e FI in linea con il prodotto di riferimento Elontril. In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: TREXOTHER

AIC n. 045586 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1B/2022/310

Proc.n. IE/H/477/001-002/IB/016

Tipologia modifica: Tipo IB - C.I.3.a Aggiornamento del RCP e FI in accordo all'esito della procedura PSUFU (DE/H/PSUFU/00002014/201910) per metotrexato. In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Specialità medicinale: MICOFENOLATO MOFETILE AHCL
AIC n. 038774 Confez.: tutte

Codice Pratica: C1A/2022/520

Proc.n. NL/H/4839/001/IA/048

Tipologia modifica: Tipo IAIN - C.I.3.a Aggiornamento del RCP in accordo all'esito della procedura PSUSA (EMA/H/C/PSUSA/00010550/202105) adottato il 16.02.2022 e pubblicato sul sito della CE per il micofenolato mofetile o l'acido micofenolico. In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 4.4 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto), relativamente alle confezioni sopra elencate, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Il procuratore speciale
dott. Massimiliano Rocchi

TX22ADD5884 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L.

Sede: via Cavour, 70 - Mede (PV)

Partita IVA: 01467050181

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

Titolare AIC: Laboratorio Farmaceutico SIT Specialità Igienico Terapeutiche S.r.l.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.:

Codice pratica N° N1A/2022/443

Medicinale: RINO CALYPTOL

AIC 028742 - Confezione: 028742031 - 0,5 mg/ml spray nasale, soluzione, flacone 15 ml



N° e Tipologia variazione: B.III.1.a)2 – Tipo IA.

Tipo di Modifica: Aggiornamento del Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea per il principio attivo Ossimetazolina cloridrato da fabbricante già approvato (da CEP n° R1-CEP 2008-064-Rev 01 a CEP n° R1-CEP 2008-064-Rev 02).

I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta ai sensi dell'art. 37 del D.L.vo 219/2006.

La presente variazione può assumersi come approvata dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Il legale rappresentante
dott. Lamberto Matteo Pedrotti Catoni

TX22ADD5886 (A pagamento).

LABORATORIO FARMACEUTICO SIT S.R.L.

Sede: via Cavour, 70 - Mede (PV)
Partita IVA: 01467050181

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

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

Titolare AIC: Laboratorio Farmaceutico SIT Specialità Igienico Terapeutiche S.r.l.

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.:

Codice pratica N. N1B/2020/2253

Medicinale: FLEXIBAN

AIC 025327 - Confezioni: 025327026 - 10 mg compresse rivestite, 30 compresse rivestite.

N° e Tipologia variazione: C.I.z) –Tipo IB.

Tipo di Modifica: Allineamento alla linea guida degli eccipienti ad effetto noto "Excipients in the labelling and package leaflet of medicinal products for human use" (Sante-2017-11668), adeguamento alle raccomandazioni del PRAC pubblicate il 22/06/2020 (EMA/PRAC/257435/2020 Corr.4 – EPITT n. 19475), adeguamento all'ultimo QRD template e modifiche editoriali.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.4, 4.5, 5.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

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

Il legale rappresentante
dott. Lamberto Matteo Pedrotti Catoni

TX22ADD5887 (A pagamento).

UPSA S.A.S.

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

Titolare AIC: Upsa S.A.S., 3 rue Joseph Monier 92500 - Rueil Malmaison, Francia, rappresentata in Italia da Upsa Italy S.r.l Viale Luca Gaurico 9/11 - Roma

Specialità medicinale: EFFERALGAN 1000 mg compresse effervescenti - 16 compresse

AIC: 026608240

Codice pratica: N1A/2022/457

Grouping di variazioni contenente:

1. n. 1 variazione tipo IA B.II.d.2.b Eliminazione di una metodica analitica del prodotto finito (Metodica HPLC di riferimento per l'identificazione ed il titolo del paracetamolo)

2. n. 1 variazione tipo IA B.II.d.2.a Modifiche minori ad una metodica analitica approvata del prodotto finito (Metodica HPLC alternativa per l'identificazione ed il titolo del paracetamolo)

3. n. 1 variazione tipo IA B.II.d.2.a Modifiche minori ad una metodica analitica approvata del prodotto finito (Purezza)

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

Head of regulatory affairs
dott.ssa Serena Bartocioni

TX22ADD5889 (A pagamento).



EFFIK ITALIA S.P.A.

Sede legale: via dei Lavoratori, 54 - 20092 Cinisello Balsamo (MI)
Codice Fiscale: 03151350968

Estratto comunicazione di notifica regolare

Tipo di modifica: Modifica Stampati

Codice Pratica N.: N1B/2015/4517 e N1B/2021/293

Medicinale: LORENIL

Codice farmaco: 028228

Titolare AIC: Effik Italia S.p.A.

Tipologia variazione oggetto della Modifica: 3xC.I.z)

Modifica apportata: Adeguamento alle linee guida eccipienti.

Foglio illustrativo aggiornato in seguito ai risultati del Readability User Test e adeguamento dell'RCP e al QRD template.

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

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

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

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

Un procuratore
Luca Ivan Ardolino

TX22ADD5900 (A pagamento).

EFFIK ITALIA S.P.A.

Sede legale: via dei Lavoratori, 54 - 20092 Cinisello Balsamo (MI)
Codice Fiscale: 03151350968

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

Specialità medicinale: DROSPIL

Codice AIC: 041315 - in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: C1A/2022/1067

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

Procedura n.: PT/H/2195/001/IA/0015

Tipo IA n. B.II.b.2.a - Modifica di indirizzo del sito per i test di controllo microbiologico: da Laboratorio Echevarne, S.A. Provença 312, Bajos - 08037, Barcellona (ES) a Laboratorio Echevarne, S.A. Avenida Can Bellet 61-65, Sant Cugat del Vallés, 08174, Barcellona (ES).

Data di implementazione: 30.09.2021. I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
Luca Ivan Ardolino

TX22ADD5901 (A pagamento).

EFFIK ITALIA S.P.A.

Sede legale: via dei Lavoratori, 54 - 20092 Cinisello Balsamo (MI)
Codice Fiscale: 03151350968

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

Specialità medicinale: EFFIPREV

Codice AIC: 042101 - in tutte le confezioni e i dosaggi autorizzati

Codice pratica: C1A/2022/484

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

Procedura n°: CZ/H/0168/001/IA/029

Tipo IA n. B.II.b.2.a - Modifica di indirizzo del sito per i test di controllo microbiologico: da Laboratorio Echevarne, S.A. Provença 312, Bajos - 08037, Barcellona (ES) a Laboratorio Echevarne, S.A. Avenida Can Bellet 61-65, Sant Cugat del Vallés, 08174, Barcellona (ES).

Data di implementazione: 30.09.2021. I lotti già prodotti sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
Luca Ivan Ardolino

TX22ADD5902 (A pagamento).



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

Codice SIS 0542

Sede legale: via Sette Santi, 3 - Firenze

Codice Fiscale: 00395270481

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

Specialità Medicinale, Dosaggio e Forma Farmaceutica:
COMBISARTAN 80/12.5 mg, 160/12.5 mg, 160/25 mg,
320/12.5 mg, 320/25 mg compresse rivestite con film

AIC n. 034134 (tutte le confezioni)

Codice Pratica: N1A/2022/503

Data di approvazione: 14 maggio 2022

Modifica apportata: ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione della seguente modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i.: variazione Tipo IAIN - B.III.1.a.3: Aggiunta del certificato di conformità alla farmacopea europea per la sostanza attiva "idrocloreotiazide" (versione R1-CEP 2012-250-Rev 00) da parte di un nuovo produttore: Suzhou Lixin Pharmaceutical Co., Ltd.; Data di Implementazione: 01.04.2022.

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX22ADD5911 (A pagamento).

E-PHARMA TRENTO S.P.A.

Sede: via Provina, 2 - 38123 Trento (TN)

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice pratica N° N1B/2015/3943, N1B/2021/588,
N1A/2022/529

Medicinale: MARANZA

Codice farmaco: 038964 - 019, 021

Titolare AIC: E-Pharma Trento S.p.A..

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z, C.I.2.a, C.I.3a

Modifica apportata:

Allineamento degli stampati a quelli del prodotto di riferimento EFFERALGAN. Presentazione del Bridging Test, aggiornamento degli stampati alla versione più recente del QRD Template e modifiche editoriali minori. Implementazione di importanti informazioni di sicurezza relative alla procedura PSUSA/00002311/202105.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9, 5.1, 5.2, 6.2, 6.3, 6.4 6.6, 9, 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.

Il legale rappresentante
dott. Paolo Cainelli

TX22ADD5913 (A pagamento).

LEO PHARMA A/S

Sede legale: 55 Industriparken - 2750 Ballerup, Danimarca

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

Titolare AIC: Leo Pharma A/S - 55 Industriparken - 2750 Ballerup (Danimarca) Concessionario di vendita in Italia: LEO Pharma SpA.

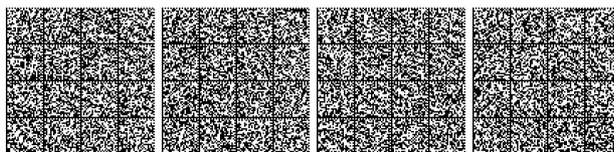
Specialità medicinale: FUCICORT.

Confezioni e numeri AIC: crema (20 mg/g e 1 mg/g) AIC n. 033402013, 033402025.

Specialità medicinale: FUCIDIN.

Confezioni e numeri AIC: crema (20 mg/g) AIC n. 034266027, 034266039.

Codice pratica: N1A/2022/348. Tipologia di variazione: Raggruppamento di 2 variazioni, tipo IA-B.III.1a)2 Aggiornamento del Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea della sostanza attiva fusidato di sodio micronizzato da parte di un produttore già autorizzato (da R1-CEP 2009-308-Rev 01 a R1-CEP 2009-308-Rev 02) e tipo IAIN- B.III.1a)1 Nuovo Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea della sostanza attiva fusidato di sodio micronizzato (R0-CEP 2021-040-Rev 01 Process II) da parte di un produttore già autorizzato.



Specialità medicinale: FUCIDIN.

Confezioni e numeri AIC: 20 mg/g unguento AIC n. 034266041, 034266054.

Codice pratica: N1A/2022/349. Tipologia di variazione: Raggruppamento di 2 variazioni, tipo IA-B.III.1a)2 Aggiornamento del Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea della sostanza attiva fusidato di sodio micronizzato da parte di un produttore già autorizzato (da R1-CEP 2009-317-Rev 01 a R1-CEP 2009-317-Rev 02) e tipo IAIN- B.III.1a)1 Nuovo Certificato di Conformità alla Farmacopea Europea della sostanza attiva fusidato di sodio micronizzato (R0-CEP 2021-041-Rev 01 Process II) da parte di un produttore già autorizzato. I lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

Un procuratore
Ilaria Rampoldi

TX22ADD5916 (A pagamento).

LABORATORI GUIDOTTI S.P.A.

Codice SIS 680

Sede legale e domicilio fiscale: via Livornese, 897 - loc. La Vettola, Pisa
Codice Fiscale: 00678100504

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

Ai sensi della Determinazione AIFA 25 agosto 2011, si informa dell'avvenuta approvazione, in data 15 maggio 2022, delle seguenti modifiche apportate in accordo al regolamento (CE) 1234/2008 e s.m.i.:

Titolare: Laboratori Guidotti S.p.A.

Codice pratica: N1B/2022/358

Medicinale: GLURENOR

Dosaggio e forma farmaceutica: 30 mg compresse

Confezione: 024080020

Tipo di modifica: Var IB B.II.b.3.a Modifica minore al processo produttivo (granulazione); 3 x IB B.II.b.3.z Altre modifiche al processo produttivo (dettagli attrezzatura, disintegrazione, durezza); Var IA B.II.b.5.b Aggiunta di un nuovo IPC test – friabilità; Var IB B.II.a.2.z Modifica della forma o delle dimensioni della forma farmaceutica – Riformulazione della descrizione per essere in linea con le reali caratteristiche del prodotto; 2 x IB B.II.d.1.d Eliminazione di un parametro non significativo per il prodotto finito (durezza, friabilità); Var IA B.II.d.1.d Eliminazione di un parametro non significativo per il prodotto finito (uniformità di massa); Var IA B.II.d.1.c Aggiunta di un nuovo parametro di specifica ed il relativo metodo per il prodotto finito: uniformità di dosaggio; Var IB B.II.d.1.a Restringimento del limite di specifica a

shelf life per il test “Titolo”; 2 x IB B.II.d.2.d Sostituzione di un test (HPLC e Dissolution); var IA B.II.d.2.b Eliminazione di un metodo quando è autorizzato un altro metodo alternativo (metodo UV per titolo); 4 x IA B.II.e.2.b Aggiunta di un nuovo parametro di specifica ed il relativo metodo per il confezionamento primario alluminio e PVC/PVDC.

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 3 e 6.1, del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo), relativamente alla confezione sopra elencata, e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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

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

Il procuratore
dott. Roberto Pala

TX22ADD5917 (A pagamento).

L. MOLteni & C. DEI F.LLI ALITTI SOCIETÀ DI ESERCIZIO S.P.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di una specialità medicinale per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs 219/2006 e s.m.i. e del Regolamento 712/2012/CE

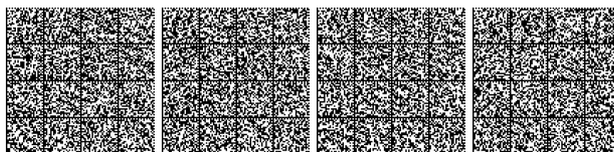
Codice pratica: C1A/2022/1039

N° di procedura europea: IT/H/0679/001-002/IA/008

Medicinale: OSSICODONE MOLTENI

Confezioni e numeri di AIC:

“OSSICODONE MOLTENI 10 mg/ml, soluzione iniettabile o per infusione” 5 fiale da 1ml – 043927019; “OSSICODONE MOLTENI 10 mg/ml, soluzione iniettabile o per infusione” 5 fiale da 2 ml – 043927021; “OSSICODONE MOLTENI 10 mg/ml, soluzione iniettabile o per infusione” 4 fiale da 20 ml – 043927033; “OSSICODONE MOLTENI 10 mg/ml, soluzione iniettabile o per infusione” 1 fiala da 20 ml – 043927045; “OSSICODONE MOLTENI 50 mg/ml, soluzione iniettabile o per infusione” 5 fiale da 1 ml - 043927058



Titolare AIC: L. Molteni & C. dei F.lli Alitti Società di Esercizio SpA - Strada Statale 67 Frazione Granatieri, Scandicci (FI)

Tipologia variazione: Variazione IAIN – Codice C.I.3.a

Modifica apportata: Implementazione delle modifiche di testo approvate dall'autorità competente a conclusione della procedura PSUSA/00002254/202104.

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 e all'etichettatura.

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

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

Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

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

L'amministratore delegato
dott. Bruno De Bortoli

TX22ADD5920 (A pagamento).

FARMED S.R.L.

Sede: via Cavallerizza a Chiaia, n. 8 - 80121 Napoli (Na)
Partita IVA: 09084731000

Variazione all'autorizzazione secondo procedura d'importazione parallela

a) Protocollo n. 19901 del 08/02/2022. Medicinale di importazione: BETABIOPTAL 0,2% + 0,5% collirio, sospensione flacone 5 ml. Confezione: 047456013. Importatore: Farmed S.r.l. Tipologia variazione: c.1.3.

b) Protocollo n. 21079 del 22/02/2022 Medicinale di importazione: MOVICOL 13,8 g polvere per soluzione orale, 20 bustine. Confezione: 044434013 Importatore: Farmed S.r.l. Tipologia variazione: c.1.5.

c) Protocollo n. 21101 del 22/02/2022 Medicinale di importazione: MOVICOL 13,7 g polvere per soluzione orale senza aroma, 20 bustine. Confezione: 044434025. Importatore: Farmed S.r.l. Tipologia variazione: c.1.3.

d) Protocollo n. 22444 del 24/02/2022 Medicinale di importazione: MOVICOL 13,7 g polvere per soluzione orale senza aroma, 20 bustine Confezione: 044434025 Importatore: Farmed S.r.l. Tipologia variazione: c.1.5.

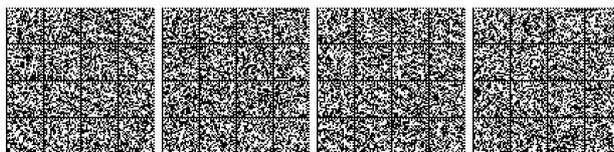
e) Protocollo n. 19821 del 18/02/2022 Medicinale di importazione: MOTILIUM 10 mg compresse rivestite con film, 30 compresse Confezione: 045089012 Importatore: Farmed S.r.l. Tipologia variazione: c.1.4.

In applicazione della determina AIFA DG N.8/2022 del 12/01/2022 pubblicata in *G.U.* Serie Generale n.22 del 28/01/2022, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata al Titolare dell'AIP. Modifiche Apportate: a) Modifica del nome e/o dell'indirizzo del titolare AIC nel paese di provenienza da THEA FARMA S.p.A. Via Giotto, 36 - 20145 Milano - Italia a THEA FARMA S.p.A. Via Tiziano, 32 - 20145 Milano - Italia.

b) Aggiunta/sostituzione di un produttore da LABORATOIRES MACORS Rue Des Caillottes Z.I. Plaine Des Isles 89000 Auxerre o SOPHARTEX 21 Rue Du Pressoir 28500 Vernouillet o NORGINE LIMITED New Road Tir-X-Berth, Hengoed Mid Glamorgan Wales CF82 8SJ (Regno Unito) a LABORATOIRES MACORS Rue Des Caillottes Z.I. Plaine Des Isles 89000 Auxerre o SOPHARTEX 21 Rue Du Pressoir 28500 Vernouillet o NORGINE B.V. Antonio Vivaldistraat 150 1083hp Amsterdam Pays-Bas.

c) Modifica del nome e/o dell'indirizzo del titolare AIC nel paese di provenienza da NORGINE B.V. Hogehilweg 7 - 1101 CA Amsterdam ZO (Paesi Bassi) a NORGINE B.V. Antonio Vivaldistraat 150 1083HP Amsterdam Pays-Bas.

d) Aggiunta/sostituzione di un produttore da NORGINE LIMITED New Road Tir-X-Berth, Hengoed Mid Glamorgan Wales CF82 8SJ (Regno Unito) a SOPHARTEX 21 rue de Pressoir 28500 Vernouillet France



e) Modifica del nome e/o dell'indirizzo del produttore da ESTEVE PHARMACEUTICALS S.A. c/de Sant Martí, 75-97 08107 Martorelles (Barcelona) Spagna a TOWA Pharmaceutical Europe, S.L. c/de Sant Martí, 75-97 08107 Martorelles (Barcelona) Spagna.

Il Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio è tenuto ad apportare le necessarie modifiche al Foglio Illustrativo, in tutti i casi, ed alle Etichette (solo nei casi di tipologia: c.1.3) dal primo lotto di produzione successivo alla pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* del presente modello. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo. Le modifiche entrano in vigore dal giorno successivo alla pubblicazione nella G.U.R.I. Parte Seconda n. 58 del 19/05/2022.

L'amministratore unico
Renato De Falco

TX22ADD5922 (A pagamento).

CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH

Sede legale: Ziegelhof, 24 - 17489 - Greifswald, Germania

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

Medicinale: RIVOTRIL

Numero A.I.C. e confezione: 023159039 - Rivotril "2,5 mg/ml gocce orali, soluzione" Flacone 10 ml

Titolare A.I.C.: Cheplapharm Arzneimittel GmbH

Codice Pratica N°: N1A/2022/414

Tipologia variazione: "Single variation" di tipo IA in n. A.5.a): Modifica del nome e/o dell'indirizzo del fabbricante/importatore del prodotto finito (compresi il rilascio dei lotti e i siti di controllo della qualità); Attività per le quali il fabbricante/importatore è responsabile, compreso il rilascio dei lotti: modifica del codice di avviamento postale del sito Delpharm Milano S.r.l. (Via Carnevale, 1 Segrate (MI), Italia) da 20090 a 20054.

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n.219, è autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafo 6

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

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

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

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

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

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

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

Il procuratore
dott.ssa Anita Falezza

TX22ADD5925 (A pagamento).

HIKMA FARMACÊUTICA (PORTUGAL), S.A.

Modifiche secondarie di un'autorizzazione all'immissione in commercio di specialità medicinali per uso umano. Modifiche apportate ai sensi del D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.

Titolare: Hikma Farmacêutica (Portugal), S.A., Estrada do Rio da Mò n. 8, 8A, 8B, Fervença 2705-906 Terrugem SNT, Portogallo

Codice pratica N. C1A/2020/3434

Procedura europea N. PT/H/685/001/ IAIN /016

Medicinale: ACIDO ZOLEDRONICO HIKMA

Confezioni e numeri di AIC: 041330 tutte le confezioni

Tipologia variazione: IAIN - B.II.b.1.a aggiunta di un sito di confezionamento secondario: Prestige Promotion Verkaufsförderung & Werbeservice GmbH.

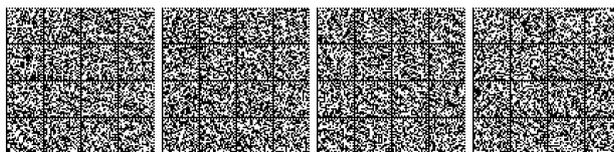
Codice pratica N. C1B/2022/32

Procedura europea PT/H/0773/001-002/IB/009

Medicinale: TEICOPLANINA HIKMA

Confezioni e numeri di AIC: 042106 tutte le confezioni

Tipologia variazione: IB- B.III.1.a.3. aggiunta di un CEP



da parte di un nuovo produttore di API: Livzon Group Fuzhou Fuxing Pharmaceutical Co.

Codice pratica N. N1B/2022/207

Medicinale: CITARABINA HIKMA

Confezioni e numeri di AIC: 034164 tutte le confezioni

Tipologia variazione: IB- B.III.1.a.1. nuovo CEP da parte di produttore di API autorizzato: Asahi Kasei Finechem Co., Ltd

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

Codice pratica N. C1A/2022/152

Procedura europea N. PT/H/1766/001/IA/006

Medicinale: ERTAPENEM HIKMA 1 g

Confezioni e numeri di AIC: 045389 tutte le confezioni

Tipologia variazione: IAIN, Tipo di Modifica: C.I.z

Modifica Apportata: Adeguamento stampati alle raccomandazioni del PRAC n. EMA/PRAC/630314/2021 del 25-28 ottobre 2021 (paragrafo 4.4 e 4.8 del RCP e corrispondente parte FI)

Codice pratica N. C1B/2021/1792

Procedura europea N. PT/H/1316/001/IB/004

Medicinale: CISATRACURIO HIKMA

Confezioni e numeri di AIC: 044195 tutte le confezioni

Tipologia variazione: IB, Tipo di Modifica: C.I.3.z)

Modifica Apportata: aggiornamento degli stampati in accordo con esito PSUSA/00000777/202007 (paragrafo 4.2, 4.6, 4.8 del RCP e corrispondente parte FI).

Codice pratica N. C1B/2020/1614

Procedura europea N. NL/H/1098/001/IB/020

Medicinale: AMIODARONE HIKMA

Confezioni e numeri di AIC: 10 fiale 038320014

Tipologia variazione: IB, Tipo di Modifica: C.I.3.z)

Modifica Apportata: aggiornamento degli stampati in accordo con esito PSUSA/00010524/201906 (paragrafo 4.4, 4.5 del RCP e corrispondente parte FI).

Codice pratica N. C1A/2021/3624

Procedura europea NL/H/1098/001/IA/022

Medicinale: AMIODARONE HIKMA

Confezioni e numeri di AIC: 10 fiale 038320014

Tipologia variazione: IAIN, Tipo di Modifica: C.I.3.a)

Modifica Apportata: aggiornamento degli stampati in accordo con esito PSUSA/00000166/202012 (paragrafo 4.5 e 4.8 del RCP e corrispondente parte FI).

In applicazione della determina AIFA del 25 agosto 2011 e s.m., 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, 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 in GURI della variazione che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in GURI della variazione non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza medicinale indicata in etichetta

A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella 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.

La procuratrice

dott.ssa Susanna Mecozzi

TX22ADD5928 (A pagamento).

ORGANON ITALIA S.R.L.

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

Comunicazione di notifica regolare

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° N1B/2021/812

Medicinale: MERCILON

Codice farmaco: 027233

Titolare AIC: MSD Italia S.r.l.

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

Modifica apportata: Adeguamento al testo PSUSA/00001307/202007.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.3, 4.4 e 4.5 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

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.

Un procuratore speciale

dott.ssa Paola Berti

TX22ADD5932 (A pagamento).



IBIGEN S.R.L.

Sede legale: via Fossignano, 2 - 04011 Aprilia (LT), Italia
Codice Fiscale: 01879840120
Partita IVA: 11138480154

Comunicazione di annullamento relativa alla variazione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO IBIGEN

Codice farmaco: 036766032, 036766044

Estratto del provvedimento di annullamento della Variazione dell'A.I.C., pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale*, Parte II n. 17 del 09 Febbraio 2019, ai sensi della determinazione AIFA del 25 agosto 2011: «Determina recante attuazione del comma 1-bis dell'art. 35 del D.L. 24 aprile 2016, n. 219» (*Gazzetta Ufficiale*, Serie generale n. 204 del 2 settembre 2011).

La variazione B.I.a.1.z tipo IB Codice pratica n. N1B/2018/1600 è annullata secondo quanto previsto dal combinato disposto degli artt. 20, comma 3 e 21-*nonies* della Legge 241/90 e s.m.i..

Il presidente
dott.ssa C. Borghese

TX22ADD5946 (A pagamento).

FAIRMED HEALTHCARE GMBH

Sede: Dorotheenstrasse 48, 22301 Amburgo, Germania

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

Titolare A.I.C.: Fairmed Healthcare GmbH

Modifica apportata ai sensi del Regolamento (CE) n. 1234/2008.

Medicinale: AMLODIPINA FAIR-MED in tutte le confezioni autorizzate - AIC n. 042576

Cod. Pratica C1A/2021/709 - Procedura n. PT/H/1070/IA/014/G: tipo IAin, A.1 Modifica del nome e dell'indirizzo del Titolare AIC, da Fair-Med Healthcare GmbH, Planckstr. 13, 22765 Amburgo, a Fairmed Healthcare GmbH, Dorotheenstrasse 48, 22301 Amburgo; IAin, A.5.a) Modifica del nome del sito responsabile del rilascio dei lotti del prodotto finito, da Fair-Med Healthcare GmbH a Fairmed Healthcare GmbH.

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

Un procuratore
dott. Stefano Ceccarelli - Sagaem for life S.a.s.

TX22ADD5950 (A pagamento).

PENSA PHARMA S.P.A.

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

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

Medicinale: CEFTRIAXONE PENSA

Confezioni e numeri A.I.C.: 035964030, 035964042

Codice pratica: N1B/2022/364

Modifica di Tipo IB B.II.b.4.a: aumento della dimensione del lotto del prodotto finito.

Medicinale: IRBESARTAN E IDROCLOROTIAZIDE PENSA

Confezioni e numeri A.I.C.: 044893055; 044893067; 044893079; 044893081;

044893093; 044893105; 044893117; 044893129

Codice pratica: N1A/2022/453

Grouping of variations di Tipo Type IA, categoria 2xB. II.b.4.a: modifica della dimensione del lotto del prodotto finito per i dosaggi 300/12.5 mg e 300/25 mg.

Medicinale: LISINOPRIL E IDROCLOROTIAZIDE PENSA

Confezioni e numeri A.I.C.: 039003 - in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: N1A/2022/375

Medicinale: ENALAPRIL E IDROCLOROTIAZIDE PENSA

Confezioni e numeri A.I.C.: 038866 - in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: N1A/2022/409

Modifica di Tipo IAin, categoria B.III.1.a.3: introduzione di Suzhou Lixin Pharmaceutical Co. LTD come un nuovo produttore di idroclorotiazide con CEP R1-CEP 2012-250-Rev00.

Medicinale: AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO PENSA

Confezioni e numeri A.I.C.: 037501 - in tutte le confezioni autorizzate

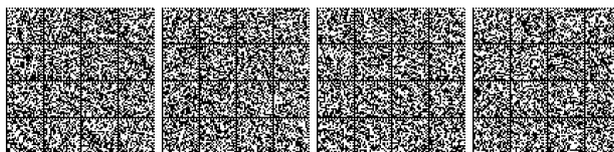
Codice pratica: N1A/2022/467

Grouping of variations di Tipo IA, categoria 2x B.III.1.a.2: aggiornamento del CEP da R1 CEP 2005-179-Rev02 a R1 CEP 2005-179-Rev03 e da R1 CEP 2005-180-Rev02 a R1 CEP 2005-180-Rev03 da parte di un produttore già approvato CKD BIO CORPORATION.

Medicinale: CEFTAZIDIMA PENSA

Confezioni e numeri A.I.C.: 036494 - in tutte le confezioni autorizzate

Codice pratica: N1A/2022/363



Grouping of variations di Tipo IA, categoria 4xB.III.1.a.2: aggiornamento del CEP da R1- CEP 2004-129-Rev02 a R1- CEP 2005-028-Rev06, da parte di un produttore già approvato Fresenius Kabi Ipsum S.r.l.

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. Decorrenza delle modifiche dal giorno successivo alla loro pubblicazione in GU.

Un procuratore
Sante Di Renzo

TX22ADD5951 (A pagamento).

ORGANON ITALIA S.R.L.

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

Estratto della nota di rettifica alla Comunicazione di notifica regolare per la pubblicazione relativa alla specialità medicinale MERCILON

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° N1B/2021/812

Medicinale: MERCILON

Codice farmaco: 027233

Titolare AIC: MSD Italia S.r.l.

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

Modifica apportata: Adeguamento al testo PSUSA/00001307/202007.

Il Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto allegato alla comunicazione di notifica regolare relativa alla variazione N1B/2021/812 e rilasciata con nota Prot. N.AIFA_PPA-P 52791 del 03/05/2022, deve ritenersi rettificata. Precedente pubblicazione in Guri Parte II n. 58 del 19/05/2022.

E' autorizzata, pertanto, la modifica del paragrafo 1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto relativamente al medicinale sopra indicato e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare dell'AIC.

Il Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto le modifiche autorizzate dalla data di entrata in vigore della presente nota di rettifica della Comunicazione di notifica regolare.

Un procuratore speciale
dott.ssa Paola Berti

TX22ADD5953 (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

Estratto della comunicazione di notifica regolare

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° N1B/2020/1719

Medicinale: LINCOCIN

Codice farmaco: 020601

Titolare AIC: Pfizer Italia S.r.l.

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

Modifica apportata: Adeguamento stampati (RCP, Foglio Illustrativo ed Etichette) alla linea guida eccipienti e all'ultimo template del QRD.

E' autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.4, 4.6, 4.8, 6.1 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e paragrafi corrispondenti del Foglio Illustrativo ed 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.

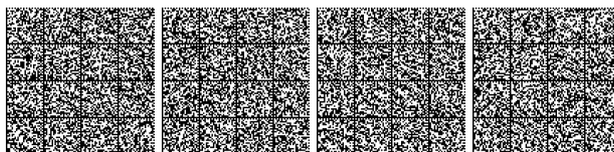
Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale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

Un procuratore
Federica Grotti

TX22ADD5955 (A pagamento).



I.B.N. SAVIO S.R.L.

Sede sociale: via del Mare n. 36 - 00071 Pomezia (RM), Italia

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

Titolare: I.B.N. Savio S.r.l.

Specialità Medicinale AMOCLA "400 mg+57 mg/5 ml polvere per sospensione orale" AIC 045173034; AIC 045173046; AIC 045173059;

"875 mg/125 mg polvere per sospensione orale" AIC 045173022.

Cod. Prat. N1B/2020/1892

Var. tipo IB-C.I.z.: Modifica stampati per adeguamento alla linea guida eccipienti. Modifica dell' RCP e del FI per adeguamento all'ultimo QRD Template e modifiche editoriali.

In applicazione della determina AIFA del 25/08/2011, relativa all'attuazione del comma 1-bis, art. 35 del DL 219/06, è autorizzata la modifica degli stampati (paragrafi 2, 4.4, 4.8, 6.1 dell'RCP e corrispondenti paragrafi del FI e delle Etichette) della suddetta specialità relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata alla Azienda titolare di AIC. Il titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della 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'Etichetta. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella G.U.R.I. della presente determinazione. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. Decorrenza modifica: dal giorno successivo della pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Il direttore ufficio regolatorio
dott. Stefano Bonani

TX22ADD5957 (A pagamento).

A.C.R.A.F. S.P.A.**Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco**

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

Partita IVA: 01258691003

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

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

Tipo di modifica: Modifica stampati

Codice Pratica N° N1B/2020/1499

Medicinale: STILLA DECONGESTIONANTE

Codice farmaco: 015001 (tutte le confezioni autorizzate)

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica apportata: Adeguamento degli stampati alla linea guida degli eccipienti. Allineamento al QRD template con aggiunta dei paragrafi 17 e 18 nelle etichette esterne. Aggiornamento dell'indirizzo per la segnalazione delle reazioni avverse sospette.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.4, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e paragrafi 2, 4 del Foglio Illustrativo, paragrafi 17 e 18 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.

Codice Pratica N° N1B/2020/1500

Medicinale: STILLERGY

Codice farmaco: 034450 (tutte le confezioni autorizzate)

Tipologia variazione oggetto della modifica: C.I.z

Modifica apportata: Adeguamento degli stampati alla linea guida degli eccipienti. Allineamento al QRD template con aggiunta dei paragrafi 17 e 18 nelle etichette esterne. Aggiunta del paragrafo con l'indirizzo per la segnalazione delle reazioni avverse sospette.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 2, 4.4, 4.8 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e paragrafi 2, 4 del Foglio Illustrativo, paragrafi 17 e 18 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.

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

TX22ADD5959 (A pagamento).

PRICETAG S.P.A.

Sede legale: Vasil Levski St. n. 103 - 1000 Sofia (Bulgaria)
Codice Fiscale: BG202452077

Variazioni di tipo I all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela

Estratto Determinazione IP N° 332 del 10 Maggio 2022
Medicinale: «NUROFEN Influenza e Raffreddore
"200 mg + 30 mg compresse rivestite" 12 compresse rivestite»

AIC: 047406018

Importatore: Pricetag S.p.A.

Tipologia variazione: C.1.2; C.1.3 e C.1.4

In applicazione della determina AIFA DG N.8/2022 del 12/01/2022 pubblicata in GU Serie Generale N. 22 del 28/01/2022, relativa all'attuazione del comma 1-bis, articolo 35, del decreto legislativo 24 Aprile 2006, N. 219, è autorizzata la modifica richiesta relativamente alle confezioni sopra elencate e la responsabilità si ritiene affidata al Titolare dell'AIP.

Modifiche approvate: 1) modifica del numero di autorizzazione all'immissione in commercio del prodotto estero: da 17168/14-5-09 a 44616/10/31-05-2011; 2) modifica del nome del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del prodotto estero: da Reckitt Benckiser Hellas Chemicals SA a Reckitt Benckiser Hellas Healthcare SA; 3) modifica del produttore del prodotto estero: da Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd. - Nottingham Site, Thane Road, Nottinghamshire NG90 2DB (Regno Unito) a RB NL Brands B.V. - Schiphol Boulevard 207 - 1118 BH Schiphol (Paesi Bassi).

Il Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio è tenuto ad apportare le necessarie modifiche al Foglio Illustrativo, in tutti i casi, ed alle Etichette dal primo lotto di produzione

successivo alla pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* del presente modello. I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta. In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 Aprile 2006, N. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo. Le modifiche entrano in vigore dal giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Il direttore esecutivo
dott.ssa Iva Ceckova Markovska

TX22ADD5960 (A pagamento).

TEVA PHARMA B.V.

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

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

Medicinale: VALSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE
TEVA PHARMA

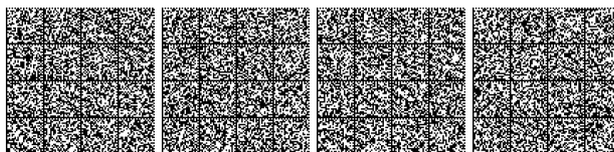
Codice Farmaco: 040709 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: SE/H/0994/001-002/IB/044

Codice Pratica: C1B/2021/3295

Tipo di modifica: Tipo IB – C.1.3.z - Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in accordo all'esito della riunione del CMDh del 14-16 settembre 2021 (Ref. n.: EMA/CMDh/ 486195/2021), con riferimento allo PSUSA di idroclorotiazide/ spironolattone (PSUSA/00001662/202101).

E' autorizzata la modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate. A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione, il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, le modifiche devono essere apportate al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione della variazione nella *Gazzetta Ufficiale*, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il



Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. Efficacia della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX22ADD5962 (A pagamento).

RATIOPHARM GMBH

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

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

Medicinale: DILTIAZEM RATIOPHARM

Codice farmaco: 033175023

Codice pratica: N1B/2022/203

Tipo di modifica: Grouping di variazioni: 2 x Tipo IB B.II.d.1.c - Modifica apportata: Aggiornamento delle specifiche del prodotto finito tramite l'aggiunta dei limiti relativi alla contaminazione microbica; Aggiornamento delle specifiche del prodotto finito tramite l'aggiunta dei limiti relativi alle impurezze singole non note ed alle impurezze totali.

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

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX22ADD5964 (A pagamento).

SANDOZ S.P.A.

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

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

Medicinale: ALPRAZOLAM SANDOZ, 0,5 mg e 1 mg, compresse

AIC 033995022 e 033995034, confezioni: 20 compresse

Titolare AIC: Sandoz S.p.A.

Codice pratica: N1A/2022/419

Var. Tipo IAIN B.II.f.1.a.1): Riduzione del periodo di validità del prodotto finito (da 60 mesi a 36 mesi), come confezionato per la vendita.

Medicinale: ALPRAZOLAM SANDOZ, 0,25 mg

AIC 033995010, confezione: 20 compresse

Titolare AIC: Sandoz S.p.A.

Codice pratica: N1A/2022/420

Var. Tipo IAIN B.II.f.1.a.1): Riduzione del periodo di validità del prodotto finito (da 60 mesi a 24 mesi), come confezionato per la vendita.

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

Medicinale: KETOPROFENE SANDOZ, 200 mg, capsule rigide a rilascio prolungato

AIC 025149093

Titolare AIC: Sandoz S.p.A.

Codice pratica: N1B/2020/2046

Var. Tipo IB C.1.z): aggiornamento stampati per implementare le raccomandazioni del PRAC adottate nella riunione del 14-17 aprile 2020 (EMA/PRAC/227779/2020); adeguamento al QRD template.

È autorizzata, pertanto, la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 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.

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.

Un procuratore
dott.ssa Enrica Tornielli

TX22ADD5965 (A pagamento).

RATIOPHARM GMBH

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

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

Medicinale: DICLOFENAC RATIOPHARM



Codice farmaco: 029457037

Codice Pratica: N1B/2021/6205

Tipo di modifica: Modifica stampati ai sensi dell'art. 79 del D.Lgs. 219/2006 - Modifica apportata: Modifica delle Etichette nella veste tipografica definitiva (*mock up*).

È autorizzata la modifica delle etichette relativamente alle confezioni sopra elencate. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i dodici mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti entro e non oltre i dodici mesi dalla medesima data, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX22ADD5967 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: CANDÉSARTAN E IDROCLOROTIAZIDE
TEVA ITALIA

Codice Farmaco: 040868 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: DE/H/2978/001-004/IB/027

Codice Pratica: C1B/2021/3289

Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.3.z - Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in accordo alla procedura PSUSA di idroclorotiazide/ spironolattone (PSUSA/00001662/202101).

È autorizzata la modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo relativamente alle confezioni sopra elencate. A partire dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione, il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data, al Foglio Illustrativo. Sia i lotti già prodotti alla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione, che i lotti prodotti entro sei mesi dalla stessa data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della variazione, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di

ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX22ADD5969 (A pagamento).

TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: CEFOTAXIMA TEVA

Codice farmaco: 035374 (tutte le confezioni autorizzate)

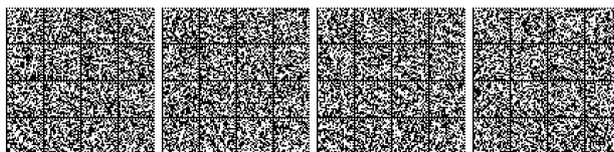
Codice Pratica: N1B/2021/211

Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.2.a - Modifica apportata: Adeguamento degli stampati alle informazioni contenute negli stampati del medicinale di riferimento, all'ultimo QRD template, al sistema MedDRA e modifiche editoriali.

È autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.2, 4.4, 4.8, 4.9 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo ed Etichette) relativamente alle confezioni sopra elencate. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare, al RCP; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti nel periodo di cui al precedente paragrafo, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. A decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale* della Comunicazione di notifica regolare, i farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, che scelgono la modalità di ritiro in formato cartaceo o analogico o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il titolare AIC rende accessibile al farmacista il Foglio Illustrativo aggiornato entro il medesimo termine. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX22ADD5971 (A pagamento).



TEVA ITALIA S.R.L.

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

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

Medicinale: EFAVIRENZ, EMTRICITABINA E TENOFOVIR DISOPROXIL TEVA

Codice farmaco: 044645063

Codice Pratica: C1B/2021/6107

Medicinale: EMTRICITABINA E TENOFOVIR DISOPROXIL TEVA

Codice farmaco: 044373076

Codice Pratica: C1B/2021/6094

Medicinale: ESCITALOPRAM TEVA

Codice farmaco: 042116222, 042116588

Codice Pratica: C1B/2021/6092

Medicinale: FLECAINIDE TEVA

Codice farmaco: 038100018

Codice Pratica: C1B/2021/6091

Medicinale: FULVESTRANT TEVA

Codice farmaco: 044085025

Codice Pratica: C1B/2021/6118

Medicinale: LEVOSULPIRIDE TEVA

Codice farmaco: 042724031, 042724029

Codice Pratica: N1B/2021/6208

Medicinale: LINEZOLID TEVA

Codice farmaco: 043122098

Codice Pratica: C1B/2021/6110

Medicinale: MOXIFLOXACINA TEVA

Codice farmaco: 040580019

Codice Pratica: C1B/2021/6114

Medicinale: NEBIVOLOLO TEVA ITALIA

Codice farmaco: 040028072

Codice Pratica: C1B/2021/6112

Medicinale: NEVIRAPINA TEVA ITALIA

Codice farmaco: 044476048

Codice Pratica: C1B/2021/6113

Medicinale: PANTOPRAZOLO TEVA GENERICS

Codice farmaco: 041582038

Codice Pratica: C1B/2021/6122

Tipo di modifica: Modifica stampati ai sensi dell'art. 79 del D. Lgs. 219/2006 - Modifica apportata: Modifica delle Etichette nella veste tipografica definitiva (mock up).

È autorizzata la modifica delle etichette relativamente alle confezioni sopra elencate. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i dodici mesi dalla

medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti entro e non oltre i dodici mesi dalla medesima data, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore

dott.ssa Alessandra Canali

TX22ADD5972 (A pagamento).

TEVA B.V.

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

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

Medicinale: PERINDOPRIL E AMLODIPINA TEVA ITALIA

Codice farmaco: 048509 – tutte le confezioni autorizzate

Codice Pratica: C1B/2021/2914

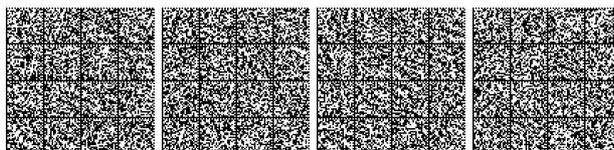
Tipo di modifica: Tipo IB - B.II.f.1.a. – Modifica apportata: Riduzione della durata di conservazione del prodotto finito, così come confezionato per la vendita, da 30 mesi a 24 mesi.

E' autorizzata la modifica richiesta con impatto sugli stampati (paragrafi 6.3 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto da "2.5 anni" a "24 mesi") relativamente alle confezioni sopra elencate. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare, al RCP. I lotti già prodotti non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno successivo a quello della pubblicazione della Comunicazione di notifica regolare in *Gazzetta Ufficiale*. Trascorso il suddetto termine le confezioni che non rechino le modifiche indicate dalla Comunicazione di notifica regolare non potranno più essere dispensate al pubblico e, conseguentemente, andranno ritirate dal commercio. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore

dott.ssa Alessandra Canali

TX22ADD5973 (A pagamento).



TEVA B.V.

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

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

Medicinale: OLMESARTAN MEDOXOMIL E AMLO-DIPINA TEVA

Codice farmaco: 045512100, 045512252, 045512403

Codice Pratica: C1B/2021/6115

Tipo di modifica: Modifica stampati ai sensi dell'art. 79 del D.Lgs. 219/2006 - Modifica apportata: Modifica delle Etichette nella veste tipografica definitiva (*mock up*).

È autorizzata la modifica delle etichette relativamente alle confezioni sopra elencate. Il Titolare AIC deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare, al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; entro e non oltre i dodici mesi dalla medesima data al Foglio Illustrativo e all'Etichettatura. Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della Comunicazione di notifica regolare che i lotti prodotti entro e non oltre i dodici mesi dalla medesima data, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. Decorrenza della modifica: dal giorno successivo alla data della sua pubblicazione in *Gazzetta Ufficiale*.

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX22ADD5975 (A pagamento).

TEVA B.V.

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

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

Medicinale: COLECALCIFEROLO TEVA

Codice Farmaco: 043910 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica: N1B/2022/240

Tipo di modifica: Tipo IB: B.III.1.a.2 - Modifica apportata: Presentazione di un certificato di conformità alla farmacopea europea aggiornato, da parte di un fabbricante già approvato.

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

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX22ADD5976 (A pagamento).

TEVA B.V.

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

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

Medicinale: OLMESARTAN MEDOXOMIL E AMLO-DIPINA TEVA

Codice Farmaco: 045512 (tutte le confezioni autorizzate)

Procedura Europea: NL/H/3724/001-003/IA/018

Codice Pratica: C1A/2022/554

Tipo di modifica: Tipo IAin - C.I.z - Modifica apportata: Aggiornamento del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e del Foglio Illustrativo in accordo alle raccomandazioni del PRAC (EMA/PRAC/683817/2021 - EPITT no. 19258 del 6 Gennaio 2022)

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

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX22ADD5977 (A pagamento).



TEVA B.V.

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

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

Medicinale: DASATINIB TEVA

Codice farmaco: 046071 (tutte le confezioni autorizzate)

Codice Pratica: C1B/2019/2348

Procedura Europea: NO/H/0280/001-005/IB/002

Tipo di modifica: Tipo IB - C.I.2 a) - Modifica apportata: Adeguamento degli stampati al prodotto di riferimento e all'ultimo QRD template.

E' autorizzata la modifica degli stampati richiesta (paragrafi 4.1, 4.2, 4.4, 4.5, 4.8, 5.1, 5.2, Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo) relativamente alle confezioni sopra elencate

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

Un procuratore
dott.ssa Alessandra Canali

TX22ADD5978 (A pagamento).

FARMAROC S.R.L.

Sede legale: viale Pio XI, 48 - 70056 Molfetta (BA)
Partita IVA: 07335230723

Variatione all'autorizzazione secondo procedura di importazione parallela

Numero e data del protocollo: 25076 del 02/03/2022

Medicinale di importazione: YASMIN "0,03 mg/3 mg compresse rivestite con film" 21 compresse in PVC/Al

AIC 043100015 - Olanda

Tipologia di variazione: C.1.4 + C.1.12

Modifica apportata: Modifica delle condizioni di conservazione da "non conservare a temperatura superiore ai 25°" a "non conservare a temperatura superiore ai 30°" e modifica del nome del produttore da Bayer Pharma AG a Bayer AG.

In applicazione della determina AIFA IP 333-2022 del 12/05/2022 e' autorizzata la modifica richiesta relativamente alla confezione sopra elencata e la responsabilità si ritiene affidata al titolare dell'AIP.

E' autorizzata inoltre la modifica dello standard terms e della descrizione della confezione da YASMIN "21 compresse rivestite con film in blister Polivinilecloruro/AL a YASMIN "0,03 mg/3 mg compresse rivestite con film" 21 compresse rivestite con film in blister PVC/AL.

Il titolare dell'AIC e' tenuto ad apportare le necessarie modifiche al foglio illustrativo dal primo lotto di produzione successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale*.

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

Le modifiche entrano in vigore dal giorno successivo alla pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Un procuratore
dott.ssa Cristina Del Corno

TX22ADD5979 (A pagamento).

**CONCESSIONI DI DERIVAZIONE
DI ACQUE PUBBLICHE**

**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA
CAPITALE**

Dipartimento III - Servizio 2

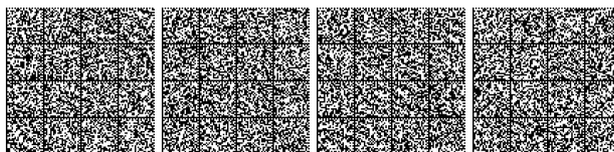
Sede legale: via IV Novembre, 119/A - 00185 Roma (RM),
Italia

Richiesta di concessione di acqua da pozzo

Con domanda del 02/05/2019 prot. n. 69010 la Congregazione Suore di S. Giuseppe dell'Apparizione ha chiesto la concessione di acqua da pozzo in Via Paolo III n. 16 nel Comune di Roma, in misura di l/sec. 1,0 e mc/anno 650 per uso innaffiamento

La dirigente del servizio
dott.ssa Paola Camuccio

TX22ADF5869 (A pagamento).



**CITTÀ METROPOLITANA DI ROMA
CAPITALE****Dipartimento III - Servizio 2**

Sede legale: via IV Novembre, 119/A - 00185 Roma (RM), Italia

Richiesta di concessione di derivazione d'acqua da pozzo

Con domanda del 25/02/2022 prot. n. 37332 l' Az. Agricola Ovo Sopo di Tolomei Paolo ha richiesto la concessione di acqua da pozzo loc. Via Colle Castellano nel Comune di Genazzano, in misura di l/sec. 1,5 e mc/anno 365 per uso igienico.

La dirigente del servizio
dott.ssa Paola Camuccio

TX22ADF5899 (A pagamento).

PROVINCIA DI VITERBO*Richiesta di concessione di piccola derivazione d'acqua pluriennale*

La Ditta Del Bono Aida in data 13/06/2018 ha chiesto la concessione di l/s 12 di acqua da pozzo in comune di Tuscania località Pantalla al foglio 7 part 227 per uso irriguo.

Il dirigente
avv. Francesca Manili

TX22ADF5961 (A pagamento).

CONSIGLI NOTARILI**CONSIGLIO NOTARILE DI BRESCIA***Trasferimento del notaio Bruno Jr Mazzarella in Pisogne*

D.N. di Brescia

Il presidente del Consiglio Notarile di Brescia notifica che il dott. Bruno Jr Mazzarella, già Notaio in Costa Volpino D.N. di Bergamo, con D.D. 26.01.2022 pubblicato nella *G.U.* N. 22 del 28.01.2022 serie generale, prorogato di 90 giorni con D.D. 17.02.2022, avendo adempiuto a tutte le formalità prescritte dalla Legge Notarile e relativo Regolamento, viene ammesso ad esercitare le funzioni notarili nella sede di Pisogne D.N. di Brescia in data odierna.

Brescia, 16.05.2022

Il presidente
dott. Claudio Mor

TX22ADN5924 (Gratuito).

MARGHERITA CARDONA ALBINI, *redattore*

DELIA CHIARA, *vice redattore*

(WI-GU-2022-GU2-58) Roma, 2022 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.



GAZZETTA  UFFICIALE
DELLA REPUBBLICA ITALIANA

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

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

	<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.



€ 4,06

