

*Agenzia Italiana del Farmaco***AIFA**

Ufficio Qualità dei Prodotti

Roma, 23 DIC 2013

Alla **NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS**

S.r.l.

Via FIORENTINA, 1

53100 SIENA

Fax 06 5001474

e

Agli Assessorati alla Sanità presso
le Regioni e le Province Autonome
LORO SEDI

OGGETTO: DETERMINAZIONE PQ N° 44 /GC/ANNO 2013 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE MENVEO (MENINGOCOCCAL GROUPP A,C,W 135 AND Y CONJUGATE VACCINE) POWDER AND SOLUTION FOR SOLUTION FOR INJECTION ONE DOSE 2 VIALS

Si trasmette in copia la Determinazione n. **AIFA PQ/N. 44/GC/2013** del **20/12/2013** che autorizza la **NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.r.l.** ad importare il medicinale in oggetto .

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS S.r.l.** dovrà trasmettere ad AIFA, su CD-rom e in formato Excel come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale fornite, come indicato nella Determinazione.

Si invita a darne massima diffusione alle strutture interessate

M Il Dirigente
Marisa Delbò
Concetta Maria Olivero

Si richiama l'attenzione alla sezione del portale AIFA relativa alle carenze dei medicinali, nella quale sono fornite le informazioni relative ai medicinali carenti ed a quelli revocati a partire dal 1 gennaio 2008. Tale sezione è consultabile all'indirizzo: www.agenziafarmaco.gov.it, seguendo il seguente percorso da homepage del sito - servizi aifa- carenze dei medicinali. **NB: Il fax dell'Ufficio Qualità dei Prodotti è 06 59784313**



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI

DETERMINAZIONE PQ N° 44 /GC/ANNO 2013

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE

MENVEO (MENINGOCOCCAL GROUPP A,C,W 135 AND Y CONJUGATE VACCINE) POWDER AND SOLUTION FOR SOLUTION FOR INJECTION ONE DOSE 2 VIALS

IL DIRIGENTE

Visti gli articoli 8 e 9 del D.L.vo 30 luglio 1999, n. 300 e s.m.i.;

Visto l'art. 48 del D.L. 30 settembre 2003, n. 269, convertito nella Legge 24 novembre 2003, n. 326, con il quale è stata istituita l'Agenzia Italiana del Farmaco – di seguito "AIFA";

Visto il D.L.vo 30 marzo 2001, n. 165 e s.m.i.

Visto il Regolamento di organizzazione, di amministrazione e dell'ordinamento del personale dell'AIFA pubblicato sulla G.U. n. 254 del 31 ottobre 2009 con il quale è stato istituito l'Ufficio Qualità dei Prodotti;

Vista la determinazione direttoriale del 21 dicembre 2009, con la quale è stato conferito alla Dott.ssa Marisa Delbò l'incarico di dirigente dell'Ufficio Qualità dei Prodotti (di seguito PQ) con decorrenza dal 7/01/2010;

Vista la determinazione direttoriale n.774 del 30 agosto 2013, con la quale è stato conferito alla Dott.ssa Marisa Delbò l'incarico *ad iterim* di dirigente dell'Ufficio Qualità dei Prodotti (di seguito PQ) con decorrenza dal 01 settembre 2013;

Visto il R.D. 27 luglio 1934, n. 1265, recante il Testo Unico delle leggi sanitarie;

Visto il D.M. 11 febbraio 1997, concernente modalità di importazione di specialità registrate all'estero e s.m. i. , fatto salvo dall'art. 158, comma 6, del D.L.vo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.;

Visto il D.M. 11 maggio 2001 - Definizione di procedure da applicarsi in caso di temporanea carenza di specialità medicinali nel mercato nazionale;

Visto il D.L.vo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.;

Visto il D.M. 12 aprile 2012, concernente *Disposizioni sull'importazione ed esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti*";

Vista la nota Prot. AIFA n. **133219** del **17/12/2013** con la quale la **NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTIC S.r.l.** comunica, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **MENVEO (VACCINO MENINGOCOCCICO**

CONIUGATO DEL GRUPPO A,C,W 135 E Y) POLVERE E SOLUZIONE INIETTABILE 1 FLACONE SOLUZIONE E 1 FLACONE POLVERE;

Accertato il rischio dello stato di carenza del predetto medicinale nel normale circuito distributivo;

Vista l'istanza presentata dalla **NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTIC S.r.l.**, prot. AIFA n. **133219** del **17/12/2013**, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ l'autorizzazione all'importazione del medicinale **MENVEO (MENINGOCOCCAL GROUP A,C,W 135 AND Y CONJUGATE VACCINE) POWDER AND SOLUTION FOR SOLUTION FOR INJECTION ONE DOSE 2 VIALS** al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale **MENVEO (MENINGOCOCCAL GROUP A,C,W 135 AND Y CONJUGATE VACCINE) POWDER AND SOLUTION FOR SOLUTION FOR INJECTION ONE DOSE 2 VIALS** in confezionamento **INGLESE** (in lingua **INGLESE**) è identica a quella attualmente registrata in Italia con **AIC n. 039766035/E**;

Vista la nota di integrazione Prot. AIFA n. **133939** del **18/12/2013** a completamento della documentazione necessaria ad acquisire l'autorizzazione all'importazione

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la **NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTIC S.r.l.** è autorizzata ad importare il medicinale:

MENVEO (MENINGOCOCCAL GROUP A,C,W 135 AND Y CONJUGATE VACCINE) POWDER AND SOLUTION FOR SOLUTION FOR INJECTION ONE DOSE 2 VIALS

n. confezioni:**20.000** n. lotto **M12067** con scadenza **31/01/2015**

Batch Release Certificate n. **13/4 B 5206 A**

rilasciato da **NATIONAL INSTITUTE FOR BIOLOGICAL STANDARDS AND CONTROL (NIBSC)** il **08/10/2013**;

in confezionamento **INGLESE** (in lingua **INGLESE**).

Prodotto da: **NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTIC S.r.l. – BELLERIA ROSIA 53018 (SIENA)**

La **NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTIC S.r.l.** dovrà far pervenire almeno un foglietto illustrativo in lingua italiana a ciascuna struttura ricevente il farmaco.

Il medicinale deve essere preparato secondo quanto previsto dalla Farmacopea Europea presso la suddetta officina regolarmente autorizzata alla produzione in conformità alle Norme di Buona Fabbricazione.

Il medicinale dovrà essere fornito alle strutture sanitarie ed ospedaliere richiedenti,

senza apportare modifiche al prezzo di vendita in Italia del medicinale **MENVEO (VACCINO MENINGOCOCCICO CONIUGATO DEL GRUPPO A,C,W 135 E Y) POLVERE E SOLUZIONE INIETTABILE 1 FLACONE SOLUZIONE E 1 FLACONE POLVERE.**

Il trasporto deve essere effettuato nel rispetto delle norme di conservazione dei medicinali.

Il medicinale potrà essere depositato in Italia unicamente presso i seguente magazzini:

DHL SUPPLY CHAIN S.p.A., VIA DELLE INDUSTRIE, 2 - 20090 SETTALA (MILANO)

DHL SUPPLY CHAIN S.p.A., VIA DELLA VACCARECCIA, 7 - 00040 POMEZIA (ROMA)

L'autorizzazione all'importazione viene rilasciata a condizione che siano soddisfatti i requisiti di qualità, sicurezza ed efficacia analoghi a quelli dei medicinali registrati in Italia.

Ai sensi dell'art. 5 del D.M. del 11 maggio 2001, agli Assessorati alla Sanità presso le Regioni e le Province Autonome è consentita, fino a diverse indicazioni in tal senso, "temporanea autorizzazione" ad acquistare, per il tramite delle Strutture Sanitarie e dei Servizi di Farmacia Territoriale che ne necessitano, il medicinale **MENVEO (MENINGOCOCCAL GROUP A,C,W 135 AND Y CONJUGATE VACCINE) POWDER AND SOLUTION FOR SOLUTION FOR INJECTION ONE DOSE 2 VIALS** in confezionamento **INGLESE** (in lingua **INGLESE**), importato dalla **NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTIC S.r.l.** allo scopo di assicurare la prosecuzione dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTIC S.r.l.** dovrà trasmettere ad AIFA, su CD-rom in formato Excel come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale fornite.

I dati dovranno essere trasmessi entro i 30 giorni successivi al compimento dei termini della presente autorizzazione.

La presente autorizzazione all'importazione, che consente la fornitura del prodotto importato, ha validità di mesi **SEI**, rinnovabili, e potrà essere revocata in qualsiasi momento per motivazioni, circostanze e fattori diversi dagli attuali, che potrebbero determinarsi per variazioni dello stato di carenza o che potrebbero risultare in contrasto con gli interessi della collettività e la tutela della salute pubblica.

Roma, 20/12/2013

per Il Dirigente
(Marisa Delbò)
Concetta Olive

ALLEGATO

ALL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO
Ufficio Qualità dei Prodotti
Via del Tritone, 181
00187 ROMA
via PEC: qualita.prodotti@aifa.mailcert.it

DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE:

AGGIORNATI AL

Regione	A.S.L./A.O.	Struttura sanitaria	Descrizione prodotto	quantità	costo