Ufficio Qualità dei Prodotti

e Contrasto al Crimine Farmaceutico

N. Det: 27/2022

0019988-18/02/2022-AIFA-AIFA\_PQ\_PhCC-P

Alla Spett.le Valneva Austria GmbH Campus Vienna Biocenter 3 1030 Vienna (Austria)

> Alla Spett.le Medic Italia S.r.l. Via Bernardino Telesio 2 20145 Milano

> > e

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

p.c.

Dott. F.P. Maraglino Ufficio V - DG Prevenzione Sanitaria Ministero della Salute

E-mail: <u>f.maraglino@sanita.it</u> PEC: <u>dgprev@postacert.sanita.it</u>

OGGETTO: RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 174/2021 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "IXIARO® (vaccin contre l'encéphalite japonaise – inactivé,adsorbé) suspension injectable"

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA PQ-PhCC n. **27/2022**, con la quale la **Medic Italia S.r.I.**, concessionario di vendita in Italia del titolare AIC Valneva Austria GmbH è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, come disposto nella allegata determinazione, preme rammentare che **Medic Italia S.r.l.** è tenuta a comunicare allo scrivente Ufficio la data a partire dalla quale il prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio e pronto alla distribuzione; inoltre, codesta Azienda e gli Assessorati dovranno trasmettere ad AIFA, in formato Excel, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e acquisite.

Si invita a darne massima diffusione alle strutture interessate.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

Si richiama l'attenzione alla sezione del portale AIFA dedicata alle carenze dei medicinali, consultabile all'indirizzo <a href="https://www.aifa.gov.it/web/guest/farmaci-carenti">https://www.aifa.gov.it/web/guest/farmaci-carenti</a>. Le richieste di autorizzazione dovranno essere inviate all'indirizzo PEG <a href="mailto:qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it">qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it</a>



## Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico

## **DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 27/2022**

RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 174/2021 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "IXIARO® (vaccin contre l'encéphalite japonaise – inactivé,adsorbé) suspension injectable"

## **IL DIRIGENTE**

Visti gli articoli 8 e 9 del D.Lgs. 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.Lgs. 30 marzo 2001, n. 165 e s.m.i.;

Visto il Regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale e la nuova dotazione organica, definitivamente adottati dal Consiglio di amministrazione dell'AIFA, rispettivamente, con deliberazione 8 aprile 2016, n. 12, e con deliberazione 3 febbraio 2016, n. 6, approvate ai sensi dell'art. 22 del decreto 20 settembre 2004, n. 245, dal Ministro della salute di concerto con il Ministro della funzione pubblica e il Ministro dell'economia e delle finanze, della cui pubblicazione sul proprio sito istituzionale è stato dato avviso nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana-- serie generale -- n. 140 del 17 giugno 2016;

**Vista** la determinazione direttoriale n. 1314 del 23 settembre 2016, con la quale è stato conferito al Dott. Domenico Di Giorgio l'incarico di dirigente *ad interim* dell'Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico con decorrenza dal 01/10/2016;

**Visto** il decreto del Ministro della salute del 15 gennaio 2020, con cui il Dott. Nicola Magrini è stato nominato Direttore generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco e il relativo contratto individuale di lavoro sottoscritto in data 2 marzo 2020 e con decorrenza in pari data;

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

Mod. 023-09\_PCA\_P\_Medicinale\_Ditta\_RD (Richiesta Campioni a ditta)

(+39) 06.59/789404~ www.3/fa.goy.it

Visto il D.M. 11 febbraio 1997, concernente le 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 riguardante la **Definizione di procedure da applicarsi in caso di temporanea carenza di specialità medicinali nel mercato nazionale**;

**Visto** il D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana n. 142 del 21 giugno 2001, concernente l'attuazione della direttiva 2001/83/CE e successive modificazioni, relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano, nonché della direttiva 2003/94/CE;

**Visto il D.M. 2 dicembre 2016,** concernente *Disposizioni sull'importazione ed esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti"* e successive modifiche e integrazione (GU Serie Generale n.131 del 08-06-2018);

Vista la nota in atti AIFA prot. n. 0114389 del 29/09/2021-AIFA-PQ\_PhCC-A con la quale la VALNEVA AUSTRIA GMBH ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale "IXIARO® (vaccino dell'encefalite giapponese – inattivato adsorbito) 6 mcg-sospensione iniettabile -uso intramuscolare- siringa preriempita (vetro)-0,5 ml- 1 siringa preriempita" (A.I.C. 039220025)".

**Accertato** il rischio dello stato di carenza del predetto medicinale nel normale circuito distributivo a livello nazionale

Vista l'istanza presentata dalla Medic Italia S.r.I., in atti AIFA prot. n. 0019547 del 18/02/2022-AIFA-PQ\_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC la "RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 174/2021 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "IXIARO® (vaccin contre l'encéphalite japonaise –inactivé,adsorbé) suspension injectable" in confezionamento e lingua francese, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale "IXIARO® (vaccin contre l'encéphalite japonaise –inactivé,adsorbé) suspension injectable" in confezionamento e lingua francese, è identica a quella attualmente registrata in Italia con n. A.I.C. 039220025;

Vista la precedente determinazione del 10/11/2021;

adotta la seguente

Mod. 023-09\_PCA\_P\_Medicinale\_Ditta\_RD (Richiesta Campioni a ditta)

## **DETERMINAZIONE**

la **Medic Italia S.r.l.** è autorizzata a distribuire il medicinale già importato con **Determinazione AIFA PQ-PhCC n. 174/2021**:

• IXIARO® (vaccin contre l'encéphalite japonaise –inactivé,adsorbé) suspension injectable

n. 1.029 confezioni, n. Lotto JEV19K29R scadenza Febbraio 2023;

in confezionamento e in lingua francese.

Prodotto da Valneva Scotland Ltd/EH 53 OTG Livingston (UK).,

Batch Release Certificate n. 28372/2020 rilasciato dal Paul Ehrlich Institut (P.E.I.) il 11/09/2020.

La **Medic Italia S.r.l.,** dovrà far pervenire almeno un foglietto illustrativo in lingua italiana a ciascuna struttura ricevente il farmaco.

Il medicinale del quale si autorizza l'importazione deve:

- essere preparato in conformità a quanto previsto dalla Farmacopea Europea, presso la sopra menzionata officina, regolarmente autorizzata alla produzione secondo le Norme di Buona Fabbricazione (GMP).

- essere fornito alle strutture sanitarie e ospedaliere richiedenti, senza apportare modifiche al prezzo di vendita applicato in Italia al medicinale "IXIARO® (vaccino dell'encefalite giapponese – inattivato adsorbito) 6 mcg-sospensione iniettabile -uso intramuscolare-siringa preriempita (vetro)-0,5 ml- 1 siringa preriempita" (A.I.C. 039220025)" e mantenendo inalterate le eventuali condizioni negoziali.

- essere distribuito nel rispetto delle Norme di Buona Distribuzione dei medicinali (GDP).

Il medicinale potrà essere depositato in Italia, unicamente presso il magazzino di seguito indicato:

Antica Farmacia Medicea, Via Taverna del Ferro, 67 e/69 -80146 Napoli;

L'autorizzazione alla distribuzione 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. 11 maggio 2001, agli Assessorati alla Sanità presso le Regioni e le Province Autonome è consentita, fino a diverse indicazioni al riguardo, *"temporanea* 

Mod. 023-09\_PCA\_P\_Medicinale\_Ditta\_RD (Richiesta Campioni a ditta)

© (+39) 06.59.78.401 www.aifa.gov.it

autorizzazione" ad acquistare, per il tramite delle Strutture Sanitarie e dei Servizi di Farmacia

Territoriale che ne necessitano, il medicinale "IXIARO® (vaccin contre l'encéphalite japonaise

-inactivé,adsorbé) suspension injectable" in confezionamento e lingua francese, importato

dalla Medic Italia S.r.l., allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a

beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale:

Medic Italia ufficio: la **S.r.l.** è tenuta a comunicare, allo scrivente

farmacicarenti@aifa.gov.it, la data in cui prodotto importato risulterà disponibile

presso il proprio/i propri magazzini e pronto alla distribuzione

la Medic Italia S.r.I. e gli Assessorati sono tenuti a trasmettere ad AIFA, in formato

Excel come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale

rispettivamente fornite e acquisite al 30 giugno e al 31 dicembre.

la Medic Italia S.r.l., è tenuta a comunicare i dati riepilogativi non appena le scorte

importate in base alla presente determinazione saranno esaurite.

La presente autorizzazione all'importazione ha validità di mesi SEI (6), 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, 18 Febbraio 2022

Il Dirigente

omenico **Di** Gio

Mod. 023-09\_PCA\_P\_Medicinale\_Ditta\_RD (Richiesta Campioni a ditta)

Spett.le
Agenzia Italiana del Farmaco
Ufficio Qualità dei Prodotti
e Contrasto al Crimine Farmaceutico
Via del Tritone, 181
00187 Roma

PEC: qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it

DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE: RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 174/2021 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE IXIARO® (vaccin contre l'encéphalite japonaise –inactivé,adsorbé) suspension injectable

autorizzate all'importazione con determinazione AIFA PQ-PhCC n. 27/2022

AGGIORNATI AL \_\_/\_\_/20\_\_

| Regione | A.S.L./A.O. | Struttura<br>sanitaria | Descrizione prodotto | Quantità | Costo |
|---------|-------------|------------------------|----------------------|----------|-------|
|         |             |                        |                      |          |       |
|         |             |                        |                      |          |       |
|         |             |                        |                      |          |       |
|         |             |                        |                      |          |       |
|         |             |                        |                      |          |       |
|         |             |                        |                      |          |       |
|         |             |                        |                      |          |       |
|         |             |                        |                      |          |       |

Mod. 023-09\_PCA\_P\_Medicinale\_Ditta\_RD (Richiesta Campioni a ditta)