Mod.040/12 - Trasmissione autorizzazione azienda per importazione - Rev1 Data 08/03/13

Roma, 15 LUG. 2015

Alla GlaxoSmithKline S.p.A.

Via A. Fleming, 2 37051 Verona Fax 045/ 9218137

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

> p.c. Dott.ssa M. G. Pompa Ufficio V DG Prevenzione Sanitaria Ministero della Salute Fax 06/59943096

Oggetto: Autorizzazione all'importazione del medicinale "BOOSTRIX POLIO INJ. STŘÍKAČKA, INJEKČNÍ SUSPENZE V PŘEDPLNĚNÉ INJEKČNÍ STŘÍKAČCE (0,5 ML) - ADSORBOVANÁ VAKCÍNA PROTI ZÀŠKRTU, TETANU, DÁVIVÉMU KAŠLI (ACELULÁRNÍ SLOŽKA) A DĚTSKÉ OBRNĚ (INAKTIVOVANÁ VAKCÍNA) SE SNÍŽENÝM OBSAHEM ANTIGENŮ"

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ&C N° 60/GC/2015 del 15/07/2015, con la quale la GlaxoSmithKline S.p.A. è stata autorizzata ad importare il vaccino in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **GlaxoSmithKline S.p.A** 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

MultDirigente

Domenico Di Giorgio

Concelloue Ole Je

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 seguendo il seguente percorso: homepage/Servizi AIFA/Carenze dei medicinali. MB: II fax dell'Ufficio Qualità dei Prodotti è 06 59784313



UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRAFFAZIONE

DETERMINAZIONE PQ&C N° 60/GC/2015

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE

" BOOSTRIX POLIO INJ. STŘÍKAČKA, INJEKČNÍ SUSPENZE V PŘEDPLNĚNÉ INJEKČNÍ STŘÍKAČCE (0,5 ML) - ADSORBOVANÁ VAKCÍNA PROTI ZÀŠKRTU, TETANU, DÁVIVÉMU KAŠLI (ACELULÁRNÍ SLOŽKA) A DĚTSKÉ OBRNĚ (INAKTIVOVANÁ VAKCÍNA) SE SNÍŽENÝM OBSAHEM ANTIGENŮ"

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, dell'ordinamento del personale dell'Agenzia Italiana del Farmaco reso pubblico con avviso sulla Gazzetta Ufficiale n. 22 del 28/01/2015;

Vista la determinazione direttoriale n. 293 del 16 marzo 2015, con la quale è stato conferito al Dott. Domenico Di Giorgio l'incarico di dirigente dell'Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione (di seguito PQ&C) con decorrenza dal 17/03/2015;

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. n. 65895 del 26/06/2015 con la quale la GLAXO SMITH KLINE S.p.A. comunica, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale POLIOBOOSTRIX (vaccino adsorbito, a ridotto contenuto di

antigeni) difterico, tetanico, pertossico (componente acellulare) e poliomielitico (inattivato) sospensione iniettabile in siringa preriempita (0.5 ml);

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

Vista l'istanza presentata dalla GLAXO SMITH KLINE S.p.A., prot. AIFA n. 72463 del 15/07/2015, con la quale è stata richiesta all'Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione l'autorizzazione all'importazione del medicinale "BOOSTRIX POLIO inj. stříkačka, injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce (0,5 ml) - adsorbovaná vakcína proti zàškrtu, tetanu, dávivému kašli (acelulární složka) a dětské obrně (inaktivovaná vakcína) se sníženým obsahem antigenů"al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del "BOOSTRIX POLIO inj. stříkačka, injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce (0,5 ml) - adsorbovaná vakcína proti zàškrtu, tetanu, dávivému kašli (acelulární složka) a dětské obrně (inaktivovaná vakcína) se sníženým obsahem antigenů" in confezionamento Ceco (in lingua Ceca) è identica a quella attualmente registrata in Italia BOOSTRIX con AIC n. 036752032; adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la Società: GLAXO SMITH KLINE S.p.A. è autorizzata ad importare il medicinale:

"BOOSTRIX POLIO inj. stříkačka, injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce (0,5 ml) - adsorbovaná vakcína proti zàškrtu, tetanu, dávivému kašli (acelulární složka) a dětské obrně (inaktivovaná vakcína) se sníženým obsahem antigenů"

n. 10.000 dosi; n. lotto AC39B068CG con scadenza 31/08/2017; in confezionamento Ceco (in lingua Ceca).

Batch Release Certificate n. IPH/15 rilasciato da (Scientific Institute of Public Health - Belgium) il 13/07/2015;

Prodotto da: GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA - 89 RUE DE L'INSTITUT - 1330 RIXENSART (BE).

La GLAXO SMITH KLINE S.p.A., 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 POLIOBOOSTRIX (vaccino adsorbito, a ridotto contenuto di antigeni) difterico, tetanico, pertossico (componente acellulare) e poliomielitico (inattivato) sospensione iniettabile in siringa preriempita (0.5 ml).

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

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

• MEDIFARMA S.r.l. - Via Monastir 220 - 09100 Cagliari

CEVA LOGISTICS ITALIA S.r.l. – Via Primo Levi Snc – Località Mattellotta – 27049 Stradella (PV)

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 "BOOSTRIX POLIO inj. stříkačka, injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce (0,5 ml) - adsorbovaná vakcína proti zàškrtu, tetanu, dávivému kašli (acelulární složka) a dětské obrně (inaktivovaná vakcína) se sníženým obsahem antigenů" in confezionamento Ceco (in lingua Ceca), importato dalla GLAXO SMITH KLINE S.p.A., allo scopo di assicurare la prosecuzione dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la GLAXO SMITH KLINE S.p.A., 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.

I dati dovranno essere trasmessi entro i 30 giorni successivi al compimento dei termini indicati.

La presente autorizzazione all'importazione, che consente la fornitura del prodotto importato, ha validità di mesi <u>SEI</u>, 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, 1.5 LUG. 2015

Domenico Di Giorgio

Pagina 3 di 4

ALL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Via del Tritone, 181 00187 ROMA

via PEC: qualita.prodotti@aifa.mailcert.it

DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE:	
AGGIORNATI AL	

A.S.L./A.O.	Struttura sanitaria	Descrizione prodotto	quantità	costo
	•••			
	A.S.L./A.O.	Ι ΔΝΙ/ΔΙΣ Ι	1 0 1 (0 1)	0 \ 1 /0