

Area Vigilanza Post Marketing Ufficio Qualità dei Prodotti Fax 06 59784313
ALFA PO 54834 PL 1/3 Roma 2 3 MAG. 2011

Agli Assessorati alla Sanità presso le Regioni e le Province Autonome Loro Sedi

p.c.

CSL BEHRING SPA P. le Stefano Turr, n. 5 20149 Milano Fax 02 34964240

OGGETTO: Determinazione HAEMOCOMPLETTAN 1 g polvere

Si trasmette in copia la determinazione AIFA che autorizza la ditta CSL BEHRING S.p.A. ad importare un nuovo quantitativo del medicinale in oggetto.

Si invita a dame massima diffusione alle strutture interessate.

IL DIRIGENTE DELL'UFFIÇIO DINIGENTE DELL'UFFICIO DI SSA MARISA DELBO

Dr.ssa T.B.O.



Agenria Ttaliana del Farmaco

AREA VIGILANZA POST MARKETING Ufficio Qualità dei Prodotti

IL DIRIGENTE

VISTI gli articoli 8 e 9 del decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300 e sm.i;

VISTO l'articolo 48 del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito nella legge 24 novembre 2003, n. 326, con il quale è stata istituita l'Agenzia Italiana del

visto il decreto del Ministro della Salute di concerto con i Ministri della Funzione Farmaco, Pubblica e dell' Economia e finanze in data 20 settembre 2004, n. 245 recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia Italiana del Farmaco, a norma del comma 13 dell'art. 48 sopraccitato;

VISTO il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165 e s.m. i.;

VISTO il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e sue successive modifiche ed integrazioni,

VISTO il D.M. 11 febbraio 1997, concernente modalità di importazione di specialità

VISTO II D.M. 11 maggio 2001, sulla definizione delle procedure da applicarsi in registrate all'estero e s.m. i.; caso di temporanea carenza di specialità medicinali nel mercato nazionale;

VISTO il D.M. 7 settembre 2000, concernente l'importazione ed esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti, per uso terapeutico, profilattico e diagnostico;

VISTO il Decreto Ministeriale del 31 marzo 2008 concernente, " Prescrizioni e procedure tecniche per l'esecuzione dei controlli dei lotti di medicinali immunologici e di medicinali derivati dal sangue e dai plasma umani ";

VISTO il Regolamento di organizzazione, di amministrazione e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia Italiana del Farmaco pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale 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 Dottoressa Marisa Delbò l'incarico di dirigente dell'Ufficio Qualità dei

VISTA la domanda di autorizzazione all'importazione in Italia presentata dalla CSL Prodotti; Behring S.p.A. di Milano prot. AIFA 54623del 23/05/2011;

VISTE le precedenti determinazioni: prot. AIFA 68813 del 08/08/2006, prot. AIFA 90058 del 24/08/2006, prot. AIFA 106979 del 05/12/2006, prot. AIFA 3846 del 15/01/2007, prot. AIFA 57615 del 01/06/2007, prot. AIFA 111861 del 05/11/2007, prot. AIFA 27952 del 13/03/2008, prot. AIFA 79639 del 29/07/2008, prot. AIFA 125911 del 05/12/2008, prot. AIFA 42679 del 27/04/2009, prot. AIFA 62511 del 19/06/2009, prot. AIFA 74104 del 21/07/2009 prot. AIFA 87508 del 01/09/2009 21/07/2009, prot. AIFA 87598 del 01/09/2009, e successive comunicazioni prot. AIFA 28873, prot. AIFA 41343, prot. AIFA 34323, prot. AIFA 42679, prot. AIFA 62511, prot. AIFA 130388 del 17 dicembre 2009, prot. AIFA 23409 del 04/03/2010, prot. AIFA 55469 del 16/04/2010, prot.AIFA 85217 del 07/07/2010, prot.AIFA 119659 del 20/10/2010, prot.AIFA 3578 del 14/01/2011, prot.AIFA 27739 del 15/03/2011, prot.AIFA 38078 del 08/04/2011per il medicinale Haernocomplettan, a base di fibrinogeno umano purificato (Fattore I della coagulazione) ottenuto da plasma umano, prodotta dalla ditta CSL Behring GmbH Marburg Germania, al prezzo di 360 Euro a confezione (IVA esclusa);

CONSIDERATO che sul territorio nazionale risultano carenti medicinali a base di concentrati di fibrinogeno umano purificato (Fattore I della coagulazione) ottenuto da plasma umano ed al fine di consentire la prosecuzione della terapia per i pazienti glà in trattamento;

RITENUTO necessario, ai fini della tutela della salute pubblica, adottare misure amministrative idonee a sanare la carenza segnalata sul territorio nazionale, autorizzando la CSL Behring S.p.A. ad importare 800 confezioni del medicinale "HAEMOCOMPLETTAN P 1g polvere"

DETERMINA

- 1. L'Azienda farmaceutica CSL Behring S.p.A. è autorizzata ad importare, dalla ditta CSL Behring GmbH - Marburg Germania già individuata nelle premesse, il medicinale "HAEMOCOMPLETTAN 1g polvere", per la fornitura alle strutture sanitarie locali ed ospedaliere, un quantitativo di:
 - n. 800 confezioni n. lotto 17769911 con scadenza 29.02.2016,
 - Batch Release Certificate n. 11667/11 del 10.05.2011 rilasciato dal PEI

le confezioni sono del tipo "International Pack" in lingua inglese; per ogni fomitura verrà allegata una copia delle caratteristiche del prodotto in lingua italiana;

- 2. La CSL Behring S.p.A. dovrà fornire il medicinale di cui al comma 1 alle strutture sanitarie ed ospedaliere richiedenti, al prezzo di 360 Euro a confezione (IVA esclusa).
- 3. La CSL Behring S.p.A. è, altresì, autorizzata a detenere le confezioni importate presso il proprio depositario fiduciario, la FIEGE LOGISTICS Italia S.p.A., con sede in
- 4. La richiesta inoltrata dalle strutture sanitarie ed ospedaliere di cui al comma 1 deve essere elaborata nel rispetto dell'allegato alla presente determinazione, che ne costituisce parte integrante, da parte del personale medico in servizio presso le stesse strutture e deve essere trasmessa, per conoscenza, anche all'Agenzia Italiana del Framaco, al fine di consentire un monitoraggio sul corretto impiego terapeutico del
- 5. Le strutture sanitarie richiedenti sono tenute a verificare che il prodotto importato risponda ai requisiti di sicurezza e qualità delle specialità medicinali analoghe registrate in Italia e carenti e che l'utilizzazione del medicinale di cui al comma 1 avvenga sotto la diretta responsabilità del medico che la prescrive e la somministra.
- 6. L'autorizzazione di cui al comma 1 è valida per sei mesi, a partire dalla data di adozione della presente determinazione, e può essere rinnovata, sussistendo i presupposti di fatto indicati nelle premesse della presente autorizzazione.

IL DIRIGENTE DELL'UFFICIO Dr.ssa Marisa DELBÒ Movine Jethis

Dr.ssa T.B.O. TOX

Allegato

Alla ditta CSL Behring S.p.A., P.le Stefano Turr, n. 5 20149 MILANO

p.c.

All'Agenzia Italiana del Farmaco Via del Tritone, 181 00187 Roma Fax 06 59784313

Il sottoscritto medico dott	chiede
alla ditta CSL Behring S.p.A.	
la fornitura del medicinale "HA	EMOCOMPLETTAN 1g polvere"
nella quantità di	
al prezzo di	
per la cura del paziente affett	o da
Data	
	esteso)
Per gli aspetti di propria co Il Dirigente della Farmacia (firma per esteso)	*** ***
Indirizzo della Farmacia C la quale deve essere effet	spedaliera presso tuato l'invio

CSL Behring S. p. A.

Tel 02 34964207 / 208 Fax 02 34964264