

Roma 21 OTT. 2011;



Agencia Italiana del Farmaco
AIFA

AREA VIGILANZA POST MARKETING
UFFICIO QUALITA' DEI PRODOTTI
Fax 06 5978 4313

AIFA/PQ/106210/P/E.1/3

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

**Alla Sanofi Pasteur MSD S.p.A.
Via degli Aldobrandeschi, 15
00163 Roma
Fax 06 66409233 -297**

pc

**Alla c/att. Dr. ssa Maria Grazia Pompa
Ufficio V
DG Prevenzione Sanitaria
Ministero della Salute
Fax 06 5994 3096**

**OGGETTO: Concessione nulla-osta ed autorizzazione all'importazione del medicinale:
IMOVAX POLIO (Vaccino antipolio inattivato) "1 siringa preriempita da 0,5 ml"**

A seguito della richiesta di codesta Spett. le Società, **Prot. n°0102357** del 12/10/2011 e delle successive integrazioni pervenute **Prot. n°0104714** del 18/10/2011, inerenti alla domanda di nulla osta all'importazione del medicinale in oggetto;

VISTA la comunicazione **Prot. n°0102357** del 12/10/2011 in cui si comunicava, in ottemperanza dell'art. 2 del Decreto 11.05.2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **IMOVAX POLIO (Vaccino antipolio inattivato) "1 siringa preriempita da 0,5 ml"**;

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

ACQUISITA la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale **IMOVAX POLIO (Vaccino antipolio inattivato) "1 siringa preriempita da 0,5 ml"** in confezionamento **Portoghese** (in lingua **Portoghese**) è identica a quella attualmente registrata in Italia con **AIC N. 029310012**

AL FINE di consentire l'approvvigionamento del medicinale in oggetto agli Assessorati alla Sanità ed in funzione di ciò:

NULLA OSTA

che la Società: **Sanofi Pasteur MSD S.p.A.**, importi il medicinale:

IMOVAX POLIO (Vaccino antipolio inattivato) "1 siringa preriempita da 0,5 ml"

n. 15.252 dosi

n. lotto **G7158-9** con scadenza **Settembre 2013**

in confezionamento **Portoghese** (in lingua **Portoghese**) prodotto dalla **Sanofi Pasteur S.A.**

REGIONE LAZIO	
Dipartimento Programmazione Economica e Sociale	
24 OTT. 2011	
N° PROTOCOLLO	CLASSIF. MEDICINE
186963	07/9

Tale medicinale deve essere preparato come da Farmacopea Europea presso la propria officina di produzione regolarmente autorizzata alla produzione in conformità alle Norme di Buona Fabbricazione.

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

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

Il suddetto prodotto verrà depositato in Italia unicamente presso i seguenti magazzini ;

- FIEGE LOGISTICS ITALIA SPA - Contrada Piombinara, 00034 - Colferro (RM)
- SANIFARMA SAS - via Galileo Galilei, 12/3, Z.I. Selva 35037 Teolo (Padova),

e sarà fornito alle Strutture Sanitarie e ai Servizi Farmaceutici delle Aziende Sanitarie Locali che ne facciano richiesta e che dovranno verificare la corrispondenza del lotto autorizzato.

Considerato che tale prodotto è importato in confezionamento Portoghese (in lingua Portoghese) codesta Società dovrà far pervenire almeno un foglietto illustrativo in lingua italiana a ciascuna struttura ricevente il farmaco.

Al sensi dell'art. 5 del D.M. del 1-1 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, tramite le strutture sanitarie e i servizi di farmacia territoriale che ne necessitano, il farmaco **IMOVAX POLIO (Vaccino antipolio inattivato) "1 siringa preriempita da 0,5 ml"** in confezionamento Portoghese (in lingua Portoghese), reso disponibile dalla società **Sanofi Pasteur MSD S.p.A.** presso i magazzini sopra specificati, al fine di assicurare la prosecuzione del programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Trimestralmente sarà fornito, a cura della società **Sanofi Pasteur MSD S.p.A.** un riepilogo delle confezioni fornite. La presente autorizzazione all'importazione, che consente la conseguente fornitura del prodotto importato, ha validità di sei mesi e potrà essere revocata in qualsiasi momento per motivazioni e circostanze diverse dalle attuali, che potrebbero determinarsi per cambiamenti inerenti al fenomeno della carenza o che potrebbero risultare in contrasto con gli interessi della collettività e la tutela della salute pubblica.

Dr. san A. Lombardo

IL DIRIGENTE DELL'UFFICIO
D.ssa MARISA DELBÒ

