27. OTT. 2011 | !4:43 A:REG.LAZIO

Agennia Sta

UFRECIO POSTA

Roma 27 011. 20.18. 219

Alla Sanofi Pasteur MSD S.p.A. Via degli Aldobrandeschi, 15 00163 ROMA Fax 06 66409233

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

AREA VIGILANZA POST MARKETING UFFICIO QUALITA' DEI PRODOTTI

Fax 06 5978 4313 108229/p/t-1/3 pc Alla ca Dr. ssa Maria Grazia Pompa Ufficio V DG Prevenzione Sanitaria Ministero della Salute Fax 06 / 59943096

QGGETTO: Concessione nulla-osta ed autorizzazione all'importazione del medicinale: INTANZA 9 mcg/ceppo Vaccino influenzale, 1 siringa preriempita con sistema di microiniezione da 0,1 ml, AIC N. 039425018/E

A seguito della richiesta di codesta Spett.le Società, Prot. nº 0105117 del 19/10/2011, incrente alla domanda di nulla osta all'importazione del medicinale in oggetto;

VISTA la comunicazione Prot. nº 0105117 del 19/10/2011 in cui si comunicava, in ottemperanza dell'art. 2 del Decreto 11.05.2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale INTANZA 9 mcg/ceppo Vaccino influenzale, 1 síringa preriempita con sistema di microiniezione da 0,1 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 INTANZA 9 mcg/ceppo Vaccino influenzale, 1 siringa preriempita con sistema di microiniszione da 0,1 ml in confezionamento Austria/Belgio (AT/BE) -confezione monodose (multilingua Austriaca, Belga) è identica a quella attualmente registrata in Italia con AIC N.

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:

INTANZA 9 mog/ceppo Vaccino influenzale, 1 siringa preriempita con sistema di

microiniezione da 0,1 ml

n. 9,508 (dosi)

n. lotto H8202-3 con scadenza 30/04/2012

REGIONE LAZIO Dipartimento Programma done Concenica e Sociale

2 8 OTT. 2011

Nº PROTOCOLLO | CLASSIFICAZION

Pag. 1 di 2

in confezionamento Austria/Belgio (AT/BE) -confezione monodose (multilingua Austriaca, Belga) prodotto dalla Sanofi Pasteur SA 2 Av Pont PASTEUR 69367 Lyon

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

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

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

Il suddetto prodotto vorrà depositato in Italia unicamente presso i seguenti magazzini:

- SANIFARMA –Via Galileo Galilei, 12/3 Z.I. Selve 35037 Teolo (Padova)
- FIEGE LOGISTICS ITALIA S.p.A. Contrada Piombinara, 00034 Colleferro (RM)

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 Austria/Belgio (AT/BE) confezione monodose (multilingua Austriaca, Belga), codesta Società dovrà for pervenìre almeno un foglietto illustrativo in lingua italiana a ciascuna struttura ricevente il farmaco.

Al 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, tramite le strutture sanitarie e I servizi di farmacia territoriale che ne necessitano, il farmaco INTANZA 9 meg/coppo Veccino influenzale, 1 siringa preriempita con sistema di microiniezione da 0,1 ml in confezionamento Austria/Belgio (AT/BE) – confezione monodose (multilingua Austríaca, Belgz), reso disponibile dalla società Sanofi Pasteur MSD S.p.A. presso i magazzini sopre epecificati, al fine di assicurare la prosecuzione dei programmi di trattamento a beneficio del propri pazlenti.

Trimostralmente sarà fomito, 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 mesì 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.

II. DIRIGENTE DELL'UFFICIO Dr.ssa MARISA DELBÒ Moriso della

Pag. 2 di 2