

PQ&amp;C/OTB/DDG



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

**Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione**

Roma,

Alla **GSK Vaccines S.r.l.**  
**Via Antonio Salandra 18**  
**00187 Roma**  
**Fax 06 42274000**

e

**Agli 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**  
**Fax 06/59943096**

**OGGETTO: RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE PQ&C N°19/GC/2016 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "MENVEO® SOLUCIÓN INYECTABLE (VACUNA CONJUGADA CONTRA MENINGOCOCO DE LOS SEROGRUPOS A, C, W135 E Y) – 5 DOSIS (1 DOSIS-0,5ML)"**

Si trasmette in copia la Determinazione n. **AIFA PQ&C/N.25/GC/2016** del 17/03/2016 che autorizza la **GSK Vaccines S.r.l.** ad importare il medicinale in oggetto .

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **GSK Vaccines S.r.l.** 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

**Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio

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](http://www.agenziafarmaco.gov.it), seguendo il seguente percorso da homepage del sito -servizi aifa- carenze dei medicinali. NB: Il fax dell'Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione è 06 59784313



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

**UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRAFFAZIONE**

**DETERMINAZIONE PQ&C N°25/GC/2016**

**RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE PQ&C N°19/GC/2016 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "MENVEO® POWDER AND SOLUTION FOR SOLUTION FOR INJECTION (MENINGOCOCCAL GROUP A, C, W135 AND Y CONJUGATE VACCINE) – (1DOSIS-0,5ML)"**

**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. AIFA n. 42823 del 28/04/2015 con la quale la **NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTIC S.r.l.** comunica, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **MENVEO® (vaccino meningococcico coniugato del gruppo A, C, W 135 e Y) 1 flacone soluzione + 1 flacone polvere .**

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

**Vista** l'istanza presentata dalla **GSK VACCINES S.r.l.**, prot. AIFA n. 27590 del 16/03/2016, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ&C l'autorizzazione la rettifica alla determinazione PQ&C N°19/GC/2016 del 09/03/2016 autorizzazione all'importazione del medicinale "**MENVEO® MENVEO® solución inyectable (vacuna conjugada contra meningococo de los serogrupos A, C, W135 e Y) - (1 dosis-0,5ml)**" in confezionamento e lingua **spagnola** al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

**Acquisita** la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale **MENVEO® MENVEO® solución inyectable (vacuna conjugada contra meningococo de los serogrupos A, C, W135 e Y) - (1 dosis-0,5ml)**" in confezionamento e lingua **spagnola** è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con **AIC n. 039766035/E**;

**Viste** le precedenti determinazioni rilasciate dal 23/12/2013 al 17/03/2016;

adotta la seguente

#### **DETERMINAZIONE**

la **GSK VACCINES S.r.l.** è autorizzata ad importare i medicinali:

**MENVEO® solución inyectable (vacuna conjugada contra meningococo de los serogrupos A, C, W135 e Y) - (1 dosis-0,5ml)**"

in confezionamento e in lingua **spagnola**.

- n. **7.805** dosi; n. lotto **M15080** con scadenza **31/05/2017**;

Batch Release Certificate n. **15/6 B 5164 A** rilasciato dal **National Institute for Biological Standards and Control (NIBSC)** il **20/08/2015**;

- n. **7.929** dosi; n. lotto **M15081** con scadenza **31/05/2017**;

Batch Release Certificate n. **15/6 B 5193 A** rilasciato dal **National Institute for Biological Standards and Control (NIBSC)** il **03/09/2015**;

- n. **2.394** dosi; n. lotto **M15082** con scadenza **31/05/2017**;

Batch Release Certificate n. **15/6 B 5216 A** rilasciato dal **National Institute for Biological Standards and Control (NIBSC)** il **18/09/2015**;

Prodotto da: **GSK VACCINES S.r.l. – Bellaria Rosia 53018 (SI)**

La **GSK VACCINES S.r.l.** 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 **MENVEO®(vaccino meningococcico coniugato del gruppo A, C, W 135 e Y) 1 flacone soluzione + 1 flacone polvere.**

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:

- **DHL SUPPLY CHAIN S.p.A., Via delle Industrie, 2 - 20090 Settala (MI);**
- **DHL SUPPLY CHAIN S.p.A., Via della Vaccarella, 7 - 00040 Pomezia (RM).**

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 "**MENVEO® solución inyectable (vacuna conjugada contra meningococo de los serogrupos A, C, W135 e Y) - (1 dosis-0,5ml)**" in confezionamento e lingua **spagnola**, importato dalla **GSK VACCINES S.r.l.** allo scopo di assicurare la prosecuzione dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **GSK VACCINES S.r.l.** dovrà trasmettere ad AIFA, su CD-rom in formato Excel come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale fornite.

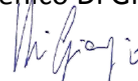
I dati dovranno essere trasmessi entro i 30 giorni successivi al compimento dei termini della presente autorizzazione.

La presente autorizzazione all'importazione, che consente la fornitura del prodotto importato, 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,

**Il Dirigente**

Domenico Di Giorgio



**ALLEGATO**

**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 \_\_\_\_\_

Regione	A.S.L./A.O.	Struttura sanitaria	Descrizione prodotto	quantità	costo