PQ/OTB/MD

AIFA/PQ/ 4/1330/

Sigenzia Staliana del Farmaco ΔIA

Ufficio Qualità dei Prodotti

Roma, 15 APR 2014

Alla ROCHE S.p.A. Via G.B. Stucchi 110 20900 Monza (MB) Fax 039/2474740

6

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

OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "TAMIFLU (OSELTAMIVIR)
6MG/ML PULVER ZUR HERSTELLUNG EINER SUSPENSION ZUM EINNEHMEN"

Si trasmette in copia la determinazione n. 19, prot. AIFA PQ/N. 41330/GC/2014 del 15/04/2014 che autorizza la ROCHE S.p.A. ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la ROCHE 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 rispettivamente fornite (e acquistate), come indicato nella Determinazione.

Si invita a darne massima diffusione alle strutture interessate

Il Dirigente

Marisa Delbò

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 il seguente percorso da homepage del sito - servizi aifa- carenze dei medicinali. NB: 11 fax dell'Ufficio Qualità dei Prodotti è 06 59784313



DETERMINAZIONE PQ N° 19 /GC/2014

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE: TAMIFLU (OSELTAMIVIR) 6MG/ML PULVER ZUR HERSTELLUNG EINER SUSPENSION ZUM EINNEHMEN

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 e dell'ordinamento del personale dell'AIFA pubblicato sulla G.U. 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 Dott.ssa Marisa Delbò l'incarico di dirigente dell'Ufficio Qualità dei Prodotti (di seguito PQ) con decorrenza dal 7/01/2010;

Vista la determinazione direttoriale n.774 del 30 agosto 2013, con la quale è stato conferito alla Dott.ssa Marisa Delbò l'incarico *ad iterim* di dirigente dell'Ufficio Qualità dei Prodotti (di seguito PQ) con decorrenza dal 01 settembre 2013;

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. 15096 del 11/02/2014 e successiva proroga del 31/03/2014 con la quale la ROCHE S.p.A. comunica, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di

Tra

carenza sul mercato nazionale del medicinale TAMIFLU (oseltamivir) 6mg/mi polvere per sospensione orale;

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

Vista l'istanza presentata dalla ROCHE S.p.A., prot. AIFA n. 39590 del 10/04/2014, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ l'autorizzazione all'importazione del medicinale TAMIFLU (oseltamivir) 6mg/ml pulver zur herstellung einer suspension zum einnehmen, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale TAMIFLU (oseltamivir) 6mg/ml pulver zur herstellung einer suspension zum einnehmen in confezionamento TEDESCO (in lingua TEDESCA) è identica a quella attualmente registrata in Italia con AIC n. 035943051/E;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la Società: ROCHE S.p.A. è autorizzata ad importare il medicinale:

TAMIFLU (OSELTAMIVIR) 6MG/ML PULVER ZUR HERSTELLUNG EINER SUSPENSION ZUM EINNEHMEN

n. 30 confezioni n. lotto B8011G03 con scadenza 07/10/2015

in confezionamento TEDESCO (in lingua TEDESCA).

Prodotto da: ROCHE PHARMA AG, Grenzach Whylen (Germania).

La ROCHE S.p.A. dovrà far pervenire almeno un foglietto illustrativo in lingua italiana aggiornato secondo le richieste di EMA 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 TAMIFLU (oseltamivir) 6mg/ml polvere per sospensione orale.

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

MY

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

• Silvano Chiapparoli Logistica S.p.A. – Via delle Industrie -26814 Livraga (LO);

Silvano Chiapparoli Logistica S.p.A. – Strada Morolense – 03012 Anagni (FR).

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 TAMIFLU (OSELTAMIVIR) 6MG/ML PULVER ZUR

HERSTELLUNG EINER SUSPENSION ZUM EINNEHMEN in confezionamento TEDESCO (in lingua

TEDESCA) importato dalla ROCHE 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 ROCHE 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 DUE, 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, 15 APR 2014

Il Dirigente

(Marisa Delbò)

ALL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO Ufficio Qualità dei Prodotti

Via del Tritone, 181

00187 ROMA via PEC: qualita.prodotti@aifa.mailcert.it

DATI RIEPILOGATIVI D	DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE:	
	GGIORNATI AI	_

A.S.L./A.O.	Struttura sanitaria	Descrizione prodotto	quantità	costo
		1		
	A.S.L./A.O.	1 4 1 74 11 1		A \ /A

Jan &