

Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico Roma,

Alla **Sanofi S.p.A.**Viale Bodio n. 37
00187 Milano
Fax 02/39327298

PEC:dra_sanofi-aventis@pec.it

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: PROROGA DEI TERMINI DI DISTRIBUZIONE DEL LOTTO IMPORTATO CON DETERMINAZIONE AIFA PQ-PHCC N°105/2017 DEL 29/11/2017 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "PENTAVAC® VACUNA DE DIPHTERIA, TETANOS, TOS FERINA (COMPONENTE ACELULAR), POLIOMIELITIS (INACTIVADA) Y HAEMOPHILUSINFLUENZAE TIPO b CONJUGADA (ADSORBIDA) – POLVO Y SUSPENSIÓN INYECTABLE CON 2 AGUJAS SEPARADAS"

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ-PHCC/32/GC/2018 del 17/05/2018, con la quale la **SANOFI S.p.A.** è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **SANOFI S.p.A.** dovrà trasmettere in formato Excel ad AIFA, all'indirizzo PEC <u>qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it</u>, 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 dell'Ufficio 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: http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/content/carenze-dei-medicinali. NB: le future domande di autorizzazione dovranno essere inviate per PEC al seguente indirizzo: qualita.prodotti@pec.aifagov.it



UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

DETERMINAZIONE PQ-PHCC N°32/GC/2018

PROROGA DEI TERMINI DI DISTRIBUZIONE DEL LOTTO IMPORTATO CON DETERMINAZIONE AIFA PQ-PHCC N°105/2017 DEL 29/11/2017 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "PENTAVAC® VACUNA DE DIPHTERIA, TETANOS, TOS FERINA (COMPONENTE ACELULAR), POLIOMIELITIS (INACTIVADA) Y HAEMOPHILUSINFLUENZAE TIPO 6 CONJUGADA (ADSORBIDA) – POLVO Y SUSPENSIÓN INYECTABLE CON 2 AGUJAS SEPARADAS"

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, del funzionamento e dell'ordinamento del personale e dalla nuova dotazione organica, definitivamente adottati dal Consiglio di amministrazione dell'AIFA, rispettivamente, con deliberazione 8 aprile 2016, n. 12, e con deliberazione 3 febbraio 2016, n. 6, approvate ai sensi dell'art. 22 del decreto 20 settembre 2004, n. 245, dal Ministro della salute di concerto con il Ministro della funzione pubblica e il Ministro dell'economia e delle finanze, della cui pubblicazione sul proprio sito istituzionale è stato dato avviso nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - serie generale - n. 140 del 17 giugno 2016;

Vista la determinazione direttoriale n. 1314 del 23 settembre 2016, con la quale è stato conferito al Dott. Domenico Di Giorgio l'incarico di dirigente *ad interim* dell'Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico con decorrenza dal 01/10/2016;

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. 89806 del 28/08/2014 e successivi aggiornamenti del 26/11/2015 e 001822-10/01/2017-AIFA-COD_UO-A, con la quale la SANOFI PASTEUR MSD S.p.A. ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale PENTAVAC® (vaccino antidifterico, antitetanico, antipertossico (componente acellulare), antipolio (inattivato) ed anti-haemophilus influenzae di tipo b coniugato (adsorbito) - " 0,5 ml polvere e sospensione iniettabile " 1 flaconcino monodose + 1siringa pre-riempita monodose con 2 aghi separati;

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

Vista l'istanza presentata dalla SANOFI S.p.A., prot. 0055111-16/05/2018-AIFA-COD_UO-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQPHCC la Proroga dei termini di distribuzione del lotto importato con determinazione AIFA PQ-PHCC N°105/2017 DEL 29/11/2017 - "PENTAVAC® vacuna de diphteria, tetanos, tos ferina (componente acelular), poliomielitis (inactivada) y haemophilusinfluenzae tipo b conjugada (adsorbida) – polvo y suspensión inyectable con 2 agujas separadas" al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale "PENTAVAC® vacuna de diphteria, tetanos, tos ferina (componente acelular), poliomielitis (inactivada) y haemophilusinfluenzae tipo b conjugada (adsorbida) – polvo y suspensión inyectable con 2 agujas separadas"in confezionamento e lingua spagnola è identico a quella attualmente registrata in Italia con AIC n. 034126084;

Viste le precedenti autorizzazioni e determinazioni rilasciate dal 31/12/2008 al 29/11/2017; adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la SANOFI S.p.A. è autorizzata distribuire il medicinale:

• "PENTAVAC® vacuna de diphteria, tetanos, tos ferina (componente acelular), poliomielitis (inactivada) y haemophilusinfluenzae tipo b conjugada (adsorbida) – polvo y suspensión inyectable con 2 agujas separadas"

n. 1.537 Dosi; n. lotto POB961V con scadenza 31/12/2018;

Batch Release Certificate n. IPH/17 - 1607 rilasciato da: ISP WIV- Biological Standardization (BELGIUM) il 24/07/2017.

in confezionamento e lingua spagnola.

Prodotto da: SANOFI PASTEUR S.A. – 2 Avenue Pont Pasteur - 69007 Lione (Francia).

La **SANOFI S.p.A.** 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 in rapporto al numero delle

dosi per confezione.

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

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

• STM GROUP s.r.l. – Strada Prov.le Pianura, 80078 – Pozzuoli (Napoli)

• STM GROUP s.r.l. – Via Abruzzi snc, 20056 Grezzago (Milano).

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 PENTAVAC® vacuna de diphteria, tetanos, tos ferina (componente acelular),

poliomielitis (inactivada) y haemophilusinfluenzae tipo b conjugada (adsorbida) - polvo y suspensión

inyectable con 2 agujas separadas"in confezionamento e in lingua spagnola, importato dalla SANOFI

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 SANOFI S.p.A. dovrà trasmettere in

formato Excel ad AIFA, all'indirizzo PEC qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it, come da fac-simile allegato, i

dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente 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 17/05/2018

Il Dirigente dell'Ufficio Domenico Di Giorgio

Pagina 4 di 5

ALL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico

Via del Tritone, 181 00187 ROMA

via PEC: qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it

DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE:						
AGGIORNATI AL						

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