

PQ-PhCC/OTB/DDG



Roma,

Alla Spett.le Alla Spett.le **MSD Italia S.r.l.**  
**Via Vitorchiano, 151 - 00189 Roma**

e

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

**OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "REBETOL®200 mg (Rybawiryna) Kapsułki twarde – 140 kapsulek twardych e REBETOL® 200 mg (ribavirin/ribaviriini) -168 hårda kapslar/kovaa kapselia/harde kapsler/Oral användning/Suun kautta/ Oral bruk**

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 82/2020 del 31/03/2020, con la quale la **Merck Sharp & Dohme, B.V., rappresentante legale in Italia MSD Italia S.r.l.** è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **MSD Italia S.r.l.** e gli Assessorati dovranno trasmettere in formato Excel ad AIFA, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e acquisite.

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: <http://www.aifa.gov.it/content/carenze-e-indisponibilita>.

**NB: le future domande di autorizzazione dovranno essere inviate per PEC al seguente indirizzo: [qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it](mailto:qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it)**



## UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

### DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC N°82/2020

**AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "REBETOL®200 mg (Rybawiryna) Kapsułki twarde – 140 kapsulek twardych e REBETOL® 200 mg (ribavirin/ribaviriini) -168 hårda kapslar/kovaa kapselia/harde kapsler/Oral användning/Suun kautta/ Oral bruk**

#### 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. 02 dicembre 2016, concernente *Disposizioni sull'importazione ed esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti*;

**Vista** la nota Prot. n. 0030477-13/03/2020-AIFA-AIFA\_PQ\_PhCC-A con la quale la **MSD Italia S.r.l.** e successiva informativa del 0033314-23/03/2020-AIFA-AIFA\_PQ\_PhCC-A comunica, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **“REBETOL® (ribavirina) 200mg – 140 capsule rigide” (A.I.C. 034459026/E)**.

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

**Vista** l'istanza presentata dalla **MSD Italia S.r.l.**, prot. 0035968-27/03/2020-AIFA-AIFA\_PQ\_P, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale **“REBETOL® 200mg (Rybawiryna) Kapsułki twarde – 140 kapsulek twardych”** in confezionamento e lingua **polacca** e **“REBETOL® 200 mg (ribavirin/ribaviriini) -168 hårda kapslar/kovaa kapselia/harde kapsler/Oral användning/Suun kautta/Oral bruk”** in confezionamento e lingua **svedese/finlandese/norvegese**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

**Acquisita** la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa dei medicinali **“REBETOL®200mg (Rybawiryna) Kapsułki twarde – 140 kapsulek twardych”** in confezionamento e lingua **polacca** è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con n. **A.I.C. 034459026/E** e **“REBETOL® 200 mg (ribavirin/ribaviriini) -168 hårda kapslar/kovaa kapselia/harde kapsler/Oral användning/Suun kautta/Oral bruk”** in confezionamento e lingua **svedese/finlandese/norvegese** è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con n. **A.I.C. 034459026/E** ma differisce per il numero delle capsule (**168 capsule per il confezionamento svedese/finlandese/norvegese**) e (**140capsule**) per il confezionamento **italiano**;

adotta la seguente

## DETERMINAZIONE

la **MSD Italia S.r.l.** è autorizzata ad importare il medicinale:

- **REBETOL® (Rybawiryna) Kapsułki twarde – 140 kapsulek twardych”;**

n° **39** confezioni; n° Lotto **S032006**; scadenza **31/05/2021**;

in confezionamento e in lingua **polacca**.

- **REBETOL® 200 mg (ribavirin/ribaviriini) -168 hårda kapslar/kovaa kapselia/harde kapsler/Oral användning/Suun kautta/Oral bruk”**

n° **42** confezioni; n° Lotto **S005634**; scadenza **31/08/2020**

in confezionamento e lingua **svedese/finlandese/norvegese**.

**Prodotto e Rilascio lotti da:** Schering Plough Labo N.V. Industriepark 30 2220 Heist op den Berg – Belgio

La **MSD Italia 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 “REBETOL® (ribavirina) 200mg – 140 capsule rigide” (A.I.C. 034459026/E)” e mantenendo inalterate le eventuali condizioni negoziali.**

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 – Via delle Industrie 2- 20090 Settala (MI);**
- **DHL – Via Ardeatina 2478 – 00134 Santa Palomba (Roma);**

L'autorizzazione alla distribuzione 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. 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 "**REBETOL®200mg (Rybawiryna) Kapsułki twarde – 140 kapsulek twardych**" in confezionamento e lingua **polacca** è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con **n. A.I.C. 034459026/E** e "**REBETOL® 200 mg (ribavirin/ribaviriini) -168 hårda kapslar/kovaa kapselia/harde kapsler/Oral användning/Suun kautta/Oral bruk**" in confezionamento e lingua **svedese/finlandese/norvegese**, importato dalla **MSD Italia 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 **MSD Italia S.r.l.** come da fac-simile allegato, e gli Assessorati dovranno trasmettere in formato Excel ad AIFA, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e acquisite al 30 giugno e al 31 dicembre.

La **MSD Italia S.r.l.** dovrà trasmettere in formato Excel ad AIFA, come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e dovrà includere il dettaglio per mese.

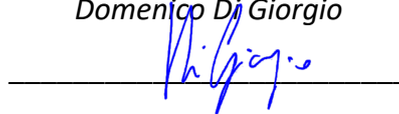
Inoltre, **MSD Italia S.r.l.**, **dovrà comunicare i dati riepilogativi non appena le scorte importate in base alla presente determinazione saranno esaurite.**

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, 31 Marzo 2020

**Il Dirigente**

*Domenico Di Giorgio*



ALLEGATO

All'Agenzia Italiana del Farmaco  
Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico  
Via del Tritone, 181  
00187 Roma

DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE: "REBETOL®200mg (Rybawiryna)  
Kapsułki twarde – 140 kapsułek twardych" e "REBETOL® 200 mg (ribavirin/ribavirini) -168  
hårda kapslar/kovaa kapselia/harde kapsler/Oral användning/Suun kautta/Oral bruk"

AGGIORNATI AL \_\_/\_\_/20\_\_

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

