PQ&C/OTB/DDG

Agenxia Staliana del Farmaco

Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

AIFA/PQ&C/P/ 77634/

Roma, 28 LUG. 2015

Alla CLINIGEN HEALTHCARE LTD

Corso di Porta Romana, 72 20122 Milano Fax 02/58318583

е

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

OGGETTO: Autorizzazione all'importazione del medicinale "SAVENE (dexrazoxano) 20MG/ML POLVERE PER CONCENTRATO E DILUENTE PER SOLUZIONE PER INFUSIONE - (NORDIC PACK)"

Si trasmette in copia la determinazione n. AIFA PQ&C/N.64/GC/2015 del 28/07/2015 che autorizza la **CLINIGEN HEALTHCARE LTD** ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la CLINIGEN HEALTHCARE LTD 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

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



UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRAFFAZIONE

DETERMINAZIONE PQ N° 64/GC/2015

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "SAVENE (dexrazoxano) 20MG/ML POLVERE PER CONCENTRATO E DILUENTE PER SOLUZIONE PER INFUSIONE - (NORDIC PACK)-AIC 037752019/E; EU/1/06/350/001"

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 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. n. 53105 del 25/05/2015 e successivo aggiornamento del 28/07/2015 con la quale la CLINIGEN HEALTHCARE LTD comunica, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale SAVENE (dexrazoxano) 20mg/ml polvere per concentrato e diluente per soluzione per infusione;

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

Vista l'istanza presentata dalla CLINIGEN HEALTHCARE LTD prot. AIFA n. 77529 del 28/07/2015, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ l'autorizzazione all'importazione del medicinale "SAVENE (dexrazoxano) 20mg/ml polvere per concentrato e diluente per soluzione per infusione" in confezionamento danese/finlandese/norvegese/svedese (in lingua danese/finlandese/norvegese/svedese), al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale " SAVENE (dexrazoxano) 20mg/ml polvere per concentrato e diluente per soluzione per infusione" in confezionamento danese/finlandese/norvegese/svedese (in lingua danese/finlandese/norvegese/svedese), è identica a quella attualmente registrata in Italia con AIC n. 037752019/E;

vista la precedente determinazione, prot.AIFA/PQ&C/P/adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la Società: CLINIGEN HEALTHCARE LTD è autorizzata ad importare il medicinale:

 SAVENE (dexrazoxano) 20MG/ML POLVERE PER CONCENTRATO E DILUENTE PER SOLUZIONE PER INFUSIONE - (NORDIC PACK)

n. 20 confezioni; n. lotto 14J06B-3 con scadenza 30 settembre 2017

in confezionamento danese/finlandese/norvegese/svedese (in lingua danese/finlandese/norvegese/svedese).

Prodotto da: CENEXI-LABORATOIRES THISSEN SA – Rue de la Papyrée 2-4-6, B -1420 Braine – L'Alleud (Belgium).

La CLINIGEN HEALTHCARE LTD 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 SAVENE (dexrazoxano) 20mg/ml polvere per concentrato e diluente per soluzione per infusione.

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

Il medicinale potrà essere depositato in Italia unicamente presso il seguente magazzino segue:

• UNIT 2 Stretton Business Park, Brunel Drive, Stretton, Burton-on-Trent, Staffordshire,

DE13 OBY, UK.

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 "SAVENE (dexrazoxano) 20mg/ml polvere per

concentrato e diluente per soluzione per infusione (Nordic pack)" in confezionamento

danese/finlandese/norvegese/svedese (in lingua danese/finlandese/norvegese/svedese)

importato dalla CLINIGEN HEALTHCARE LTD allo scopo di assicurare la prosecuzione dei

programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la CLINIGEN HEALTHCARE LTD 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 TRE, 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, 2.8 LUG. 2015

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

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
	}				
		.,,			