

Roma, 07 AGO 2013

Alla SANOFI PASTEUR MSD S.p.A Via degli Aldobrandeschi, n. 15 00163 Roma Fax 06/66409233 - 297

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

> p.c. Dott.ssa M. G. Pompa Uff. V DG Prevenzione Sanitaria Ministero della Salute Fax 06/59943096

OGGETTO: DETERMINAZIONE PQ N° 24 /GC/ANNO 2013

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE TUBERTEST (DERIVE' PROTE'INIQUE PURIFIE' DE TUBERCOLINE) 1 FLACONCINO 1 ML – 10 TEST

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ/N.24/GC/2013 del 05/08/2013, con la quale la SANOFI PASTEUR MSD S.p.A è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la SANOFI PASTEUR MSD 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, 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: homepage/Servizi AIFA/Carenze dei medicinali. NB: Il fax dell'Ufficio Qualità dei Prodotti è 06 59784313



DETERMINAZIONE PQ N° 24 /GC/ANNO 2013

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE TUBERTEST (DERIVE' PROTE'INIQUE PURIFIE' DE TUBERCOLINE) 1 FLACONCINO 1 ML – 10 TEST

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;

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";

Visto il perdurare sul territorio nazionale dello stato di carenza di test di diagnosi per la sensibilizzazione tubercolare;

Accertato il rischio dello stato dei predetti medicinali nel normale circuito distributivo;



Vista l'istanza presentata dalla SANOFI PASTEUR MSD S.p.A., prot. AIFA n. 82178 del 31/07/2013, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ l'autorizzazione all'importazione del medicinale TUBERTEST (DERIVE' PROTE'INIQUE PURIFIE' DE TUBERCOLINE) 1 FLACONCINO 1 ML – 10 TEST, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità dal 01/09/2013;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la SANOFI PASTEUR MSD S.p.A è autorizzata ad importare il medicinale:

TUBERTEST (DERIVE' PROTE'INIQUE PURIFIE' DE TUBERCOLINE) 1 FLACONCINO 1 ML – 10 TEST

n. 15.000 FLACONCINI

n. lotto C4284AA con scadenza 31/12/2005

Batch Release Certificate n.13D03095

rilasciato da AGENCE NATIONALE DE SECURITE' DU MEDICAMENT ET DES PRODUITS DE SANTE' il 23/07/2013;

in confezionamento FRANCESE (in lingua FRANCESE).

Prodotto da: SANOFI PASTEUR LIMITED - CANADA - 1755 STEELES AVENUE WEST NORTH
YORK TORONTO ONTARIO - M2R3T4 TORONTO CA

e rilasciato nella Comunità Europea da SANOFI PASTEUR SA (2, AVENUE PONT PASTEUR - 69007 LYON FRANCE).

La SANOFI PASTEUR MSD 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,

al prezzo di € 23 a confezione (IVA esclusa),

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:

SANIFARMA SAS -VIA GALILEO GALILEI 12/3 Z.I. SELVE - 35037 TEOLO (PADOVA)



FIEGE LOGISTICS ITALIA SPA - CONTRADA PIOMBINARA - 00034 COLLEFERRO (ROMA)

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 TUBERTEST (DERIVE' PROTE'INIQUE PURIFIE' DE

TUBERCOLINE) 1 FLACONCINO 1 ML - 10 TEST in confezionamento FRANCESE (in lingua

FRANCESE), importato dalla SANOFI PASTEUR MSD 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 PASTEUR MSD 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 al 30 giugno e al 31 dicembre.

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 DODICI 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, 05 AGO 2013

Il Dirigente

(Marisa Delbò)

Mario Gelli

ALL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO Ufficio Qualità dei Prodotti

Via del Tritone, 181 00187 ROMA

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

DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE:					
<u>AGGIORNATI AL</u>					

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