

**UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO****DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC****AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "OCTOSTIM®**

**(desmopressinacetat) 15 mikrogram/ml Injektionsvätska, lösning/ Injeksjonvæske,
oppløsning - 10 x 1 ml ampuller"**

IL DIRIGENTE

Visti gli articoli 8 e 9 del D.Lgs. 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.Lgs. 30 marzo 2001, n. 165 e s.m.i.;

Visto il vigente regolamento di funzionamento e ordinamento del personale dell'Agenzia italiana del farmaco, adottato dal Consiglio di Amministrazione con deliberazione del 17 settembre 2025, n. 52, approvato, ai sensi dell'art. 22, commi 3 e 4, del decreto del Ministro della salute 20 settembre 2004, n. 245, dal Ministro della salute di concerto con il Ministro dell'economia e delle finanze e il Ministro per la pubblica amministrazione e pubblicato sul sito istituzionale dell'AIFA (comunicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - Serie generale - n. 220 del 22 settembre 2025), che ha abrogato il regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia Italiana del Farmaco, adottato dal Consiglio di Amministrazione con deliberazione del 8 aprile 2016, n. 12, e, in particolare, l'articolo 30 "Disposizioni transitorie e finali", comma 3, ai sensi del quale "le strutture organizzative previste dal predetto regolamento e i corrispondenti incarichi dirigenziali sono fatti salvi fino alla definizione delle procedure di conferimento degli incarichi dirigenziali non generali relativi alla nuova organizzazione dell'AIFA, da avviarsi entro il termine di sessanta giorni dalla comunicazione in Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana dell'avvenuta pubblicazione del presente regolamento sul sito istituzionale dell'AIFA";

Visto il regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia Italiana del Farmaco, adottato dal Consiglio di Amministrazione con deliberazione del 8 aprile 2016, n. 12, pubblicato sul sito istituzionale dell'AIFA (comunicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - Serie generale - n. 140 del 17 giugno 2016);

Visto il decreto del Ministro della salute 5 aprile 2024 con cui, a decorrere dalla data dello stesso, il prof. Robert Giovanni Nisticò è stato nominato Presidente del Consiglio di amministrazione dell'Agenzia italiana del farmaco, ai sensi dell'articolo 7 del citato decreto del Ministro della salute 20 settembre 2004, n. 245 e s.m.;

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 *"Testo Unico delle leggi sanitarie"*;

Visto il D.M. 11 febbraio 1997, concernente le 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 riguardante la definizione di procedure da applicarsi in caso di temporanea carenza di specialità medicinali nel mercato nazionale;

Visto il D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana n. 142 del 21 giugno 2001, concernente l'attuazione della direttiva 2001/83/CE e successive modificazioni, relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano, nonché della direttiva 2003/94/CE; **Visto** il D.M. 2 dicembre 2016, recante *"Disposizioni sull'importazione ed esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti"* e s.m.i. (GU Serie Generale n.131 del 08-06-2018);

Vista la concomitante carenza dei medicinali iniettabili a base di Desmopressina, ovvero EMOSINT (desmopressina) 20 mcg/1 ml soluzione iniettabile - 10 fiale da 1 ml (AIC 027665025) di Titolarità Kedrion S.p.A. carente dal 11/11/2024 (prot. AIFA 89187 del 10/07/2024) e EMOSINT (desmopressina) 4 mcg/0.5 ml soluzione iniettabile - 10 fiale da 0.5 ml (AIC 027665013), di titolarità di Kedrion S.p.A. carente dal 11/11/2024 (prot. AIFA 89184 del 10/07/2024);

Preso atto delle richieste di importazione pervenute allo scrivente Ufficio dalle strutture sanitarie del medicinale Octostim e Octim, commercializzati all'estero da Titolari AIC facenti parte del gruppo Ferring;

Tenuto conto delle segnalazioni pervenute dalle società scientifiche AICE e Siset e dalla Federazione delle Associazioni Emofilici (FedEmo) circa le difficoltà di reperimento di medicinali iniettabili a base di desmopressina;

Vista l'istanza presentata dalla **FERRING S.P.A.**, in atti AIFA prot. n. 160494 del 17/12/2025-AIFA-PQ_ PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale **"OCTOSTIM® (desmopressinacetat) 15 mikrogram/ml Injektionsvätska, lösning/ Injeksjonvæske, oppløsning - 10 x 1 ml ampuller"** in confezionamento multilingua **(svedese/norvegese)**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Preso atto delle indicazioni terapeutiche del medicinale importato **"OCTOSTIM® (desmopressinacetat) 15 mikrogram/ml Injektionsvätska, lösning/ Injeksjonvæske, oppløsning - 10 x 1 ml ampuller"** in confezionamento multilingua **(svedese/norvegese)**;

Preso atto che il medicinale importato **"OCTOSTIM® (desmopressinacetat) 15 mikrogram/ml Injektionsvätska, lösning/ Injeksjonvæske, oppløsning - 10 x 1 ml ampuller"** in confezionamento multilingua **(svedese/norvegese)** ha la medesima forma farmaceutica ma non lo stesso dosaggio dei medicinali autorizzati in Italia;

Preso atto del prezzo di cessione proposto dalla **FERRING S.P.A.**, per la cui congruità l'Ufficio ha intrapreso delle verifiche rispetto al prezzo di acquisto da parte delle Strutture sanitarie;
adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la **FERRING S.P.A.** è autorizzata a importare il medicinale:

OCTOSTIM® (desmopressinacetat) 15 mikrogram/ml Injektionsvätska, lösning/ Injeksjonvæske, oppløsning - 10 x 1 ml ampuller

n. **324** confezioni, n. Lotto **Y12596**, scadenza **27/05/2029**

in confezionamento multilingua **(svedese/norvegese)**

Prodotto da:

Ferring GmbH, Wittland 11, 24109 Kiel, Germania (produzione, confezionamento primario, controllo di qualità)

Rechon Life Science AB, Soldattorpsvägen 5, SE-200 61 Limhamn, Svezia (produzione, confezionamento primario, controllo di qualità)

Ferring International Center SA, Chemin de la Vergognausaz 50, 1162 St-Prex, Svizzera (confezionamento secondario)

Ferring-Léčiva, a.s., Ke Skále 455, 252 50 Vestec (areál spol. ECP, a.s.), Repubblica Ceca (confezionamento secondario)

e **rilasciato** da:

Ferring GmbH, Wittland 11, 24109 Kiel, Germania

La **FERRING S.P.A.** dovrà far pervenire almeno un foglietto illustrativo in lingua italiana (ovvero traduzione letterale del foglietto illustrativo del medicinale importato) a ciascuna struttura sanitaria e ospedaliera richiedente.

La traduzione del foglietto illustrativo in lingua italiana viene allegato anche alla presente determinazione e a essa **si rimanda per l'utilizzo e per la verifica di tutte le informazioni relative al medicinale importato di cui non è fatta menzione nella presente determina. Si fa presente che il medicinale importato potrà essere utilizzato in accordo a quanto riportato sul foglietto illustrativo approvato per il medicinale e unicamente per le indicazioni terapeutiche autorizzate per il medicinale commercializzato in Italia e attualmente carente.**

Il medicinale del quale si autorizza l'importazione deve:

- essere preparato in conformità a quanto previsto dalla Farmacopea Europea, presso la sopra menzionata officina, regolarmente autorizzata alla produzione secondo le Norme di Buona Fabbricazione (GMP).
- essere fornito agli Assessorati alla Sanità presso le Regioni e le Province Autonome per la distribuzione tramite le strutture sanitarie e ospedaliere richiedenti, **al prezzo di 60 €/confezione (IVA esclusa)**
- essere distribuito nel rispetto delle Norme di Buona Distribuzione dei medicinali (GDP).

Il medicinale potrà essere depositato in Italia, unicamente presso il magazzino di seguito indicato:

GXO Via Don Minzoni 1 20049 Caleppio di Settala – MI

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 al riguardo, "temporanea autorizzazione" ad acquistare, per il tramite delle Strutture Sanitarie e dei Servizi di Farmacia Territoriale che ne necessitano, il medicinale **"OCTOSTIM® (desmopressinacetat) 15 mikrogram/ml Injektionsvätska, lösning/ Injeksjonvæske, oppløsning - 10 x 1 ml ampuller"** in confezionamento multilingua (**svedese/norvegese**), importato dalla **FERRING S.P.A.**, allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale:

- la **FERRING S.P.A.** è tenuta a comunicare, allo scrivente ufficio: farmacicarenti@aifa.gov.it, la data in cui prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio/i propri magazzini e pronto alla distribuzione;
- la **FERRING S.P.A.** è tenuta a trasmettere ad AIFA, in formato Excel, i dati riepilogativi (numero di confezioni importate, numero di confezioni distribuite e loro destinazione, numero di confezioni residue, specificandone la destinazione qualora i termini dell'autorizzazione alla distribuzione delle stesse siano scaduti) delle confezioni del medicinale fornite al 30 giugno e al 31 dicembre, salvo nel caso in cui le confezioni importate si esauriscano prima di tali date, in tal caso, i dati riepilogativi dovranno essere trasmessi appena le scorte importate in base alla presente determinazione saranno esaurite.

La presente autorizzazione all'importazione 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 **22/12/2025**

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio
