



**Ufficio Carenze, Qualità dei Prodotti
e Contrasto al crimine farmaceutico**

**Spett.le Takeda Italia S.p.A.
Viale Manzoni, 30
00185 Roma
e**

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

**OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "KIOVIG
(Immunoglobulina humana normal) 100 mg/ml solución para perfusión" destinato al
mercato cileno**

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA UCQP n. **56/2026**, con la quale la **Takeda Italia S.p.A.**, codice SIS 0348, legale rappresentante in Italia di Takeda Manufacturing Austria AG, codice SIS 0061, el titolare AIC **03710704**, è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, come disposto nella allegata determinazione, preme rammentare che **Takeda Italia S.p.A.**, è tenuta a comunicare allo scrivente Ufficio la data a partire dalla quale il prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio/i propri magazzini e pronto alla distribuzione; inoltre, codesta Azienda dovrà trasmettere ad AIFA, in formato Excel, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite.

Si invita a darne massima diffusione alle strutture interessate.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

Si richiama l'attenzione sulla sezione del portale AIFA dedicata alle carenze dei medicinali, consultabile all'indirizzo

<https://www.aifa.gov.it/web/guest/farmaci-carenti>

Le richieste di autorizzazione dovranno essere inviate all'indirizzo PEC qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it