



## Ufficio Carenze, Qualità dei prodotti e Contrasto al crimine farmaceutico

### DETERMINAZIONE AIFA UCQP

**AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "RECARBRIO (imipenem/cilastatină/relebactam) 500 mg/500 mg/250 mg pulbere pentru soluție perfuzabilă - 25 flacoane/RECARBRIO-имипенем/циластатин/релебактам (imipenem/cilastatin/relebactam) 500 mg/500 mg/250 mg прах за инфузионен разтвор - 25 флакона/ RECARBRIO (imipenem/cilastatin/relebaktam) 500 mg/500 mg/250 mg prašak za otopinu za infuziju - 25 bočica" destinato al mercato romeno, bulgaro, croato**

### 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);

**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 Dir.Tec.Sc. n. 92 del 24/12/2025, con la quale è stato conferito al Dott. Domenico Di Giorgio l'incarico di dirigente dell'Ufficio Carenze, Qualità dei prodotti e Contrasto al crimine farmaceutico dell'AIFA, con decorrenza dal 1° gennaio 2026;

**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 nota, in atti AIFA prot. n. 58291 del 29/04/2026, con la quale la **MERCK SHARP & DOHME B.V.** ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **"RECARBRIO (imipenem monoidrato+cilastatina sale sodico +relebactam) 500 mg / 500 mg / 250 mg - polvere per soluzione per infusione - uso endovenoso - flaconcino (vetro) - 25 flaconcini" A.I.C. 048537017;**

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

**Vista** l'istanza presentata dalla **MSD Italia S.r.l.**, in atti AIFA prot. n. 64527 del 14/05/2026-AIFA-AIFA-UCPQ-A, con la quale è stata richiesta all' UCPQ l'autorizzazione all'importazione del medicinale **"RECARBRIO (imipenem/ cilastatină/relebactam) 500 mg/500 mg/250 mg pulbere pentru soluție perfuzabilă - 25 flacoane/RECARBRIO-имипенем/циластатин/релебактам (imipenem/cilastatin/relebac tam) 500 mg/500 mg/250 mg прах за инфузионен разтвор - 25 флакона/ RECARBRIO (imipenem/cilastatin/relebaktam) 500 mg/500 mg/250 mg prašak za otopinu za infuziju - 25 bočica"** destinato al mercato romeno, bulgaro, croato in confezionamento multilingua romeno, bulgaro, croato, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

**Acquisita** la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del

medicinale “**RECARBRIO (imipenem/ cilastatină/relebactam) 500 mg/500 mg/250 mg pulbere pentru soluție perfuzabilă - 25 flacoane/RECARBRIO-имипенем/циластатин/релебактам (imipenem/cilastatin/relebactam) 500 mg/500 mg/250 mg прах за инфузионен разтвор - 25 флакона/ RECARBRIO (imipenem/cilastatin/relebactam) 500 mg/500 mg/250 mg prašak za otopinu za infuziju - 25 bočica**” destinato al mercato romeno, bulgaro, croato” in confezionamento multilingua **romeno, bulgaro, croato**, è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con n. **A.I.C. 048537017**;

**adotta** la seguente

#### **DETERMINAZIONE**

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

- **RECARBRIO (imipenem/ cilastatină/relebactam) 500 mg/500 mg/250 mg pulbere pentru soluție perfuzabilă - 25 flacoane/**
- **RECARBRIO-имипенем/циластатин/релебактам (imipenem/cilastatin/relebactam) 500 mg/500 mg/250 mg прах за инфузионен разтвор - 25 флакона**
- **RECARBRIO (imipenem/cilastatin/relebactam) 500 mg/500 mg/250 mg prašak za otopinu za infuziju - 25 bočica**

n. **60** confezioni; Lotto n. **C000292**; scadenza **31.03.2027**

in confezionamento multilingua **romeno, bulgaro, croato**

**Prodotto** da: Merck Sharp & Dohme LLC 2778 South East Side Highway Elkton, Virginia 22827 USA

**Rilascio** dei lotti da:FAREVA Mirabel Route de Marsat, Riom 63963 Clermont-Ferrand Cedex 9, France.

La **MSD Italia S.r.l.** dovrà far pervenire almeno un foglietto illustrativo in lingua italiana a ciascuna struttura ricevente il farmaco.

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 alle strutture sanitarie e ospedaliere richiedenti, **senza apportare modifiche al prezzo di vendita applicato in Italia al medicinale “RECARBRIO (imipenem**

**monoidrato+cilastatina sale sodico +relebactam) 500 mg / 500 mg / 250 mg - polvere per soluzione per infusione - uso endovenoso - flaconcino (vetro) - 25 flaconcini” (A.I.C. 048537017) e mantenendo inalterate le eventuali condizioni negoziali**

- 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:

- **UPS Healthcare Srl - Località Passo Corese, Via Della Chimica 1- 02032 Fara In Sabina (RI).**

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 **“RECARBRIO (imipenem/cilastatină/relebactam) 500 mg/500 mg/250 mg pulbere pentru soluție perfuzabilă - 25 flacoane/RECARBRIO-имипенем/циластатин/релебактам (imipenem/cilastatin/relebactam) 500 mg/500 mg/250 mg прах за инфузионен разтвор - 25 флакона/ RECARBRIO (imipenem/cilastatin/relebaktam) 500 mg/500 mg/250 mg prašak za otopinu za infuziju - 25 bočica”** in confezionamento multilingua **romeno, bulgaro, croato**, importato dalla **MSD Italia S.r.l.**, allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale:

- la **MSD Italia S.r.l.** è tenuta a comunicare, allo scrivente ufficio: [farmacicarenti@aifa.gov.it](mailto:farmacicarenti@aifa.gov.it), la data in cui prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio/i propri magazzini e pronto alla distribuzione;
- la **MSD Italia S.r.l.** 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 **14/05/2026**

**Il Dirigente**

*Domenico Di Giorgio*

---