



UFFICIO CARENZE, QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO
DETERMINAZIONE AIFA UCQP

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "METICURE (Metilprednisolon sodyum süksinat) 20 mg enjeksiyon için liyofilize tozıçeren flakon Kas içine ya da damar içine uygulanır" destinato al mercato turco

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 2006, 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. 0153153 del 28/11/2024-AIFA-PQ_PhCC-A, con la quale la **Fidia farmaceutici S.p.A.** ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **“URBASON (Metilprednisolone idrogeno succinato sodico) 20 mg/ml polvere e solvente per soluzione iniettabile” 3 fiale polvere + 3 fiale solvente 1 ml (A.I.C. 018259022)”**;

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

Vista l'istanza presentata dalla **Fidia farmaceutici S.p.A.**, in atti AIFA prot. n. 73666 del 05/06/2026-AIFA-AIFA_UCQP-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'**Autorizzazione all'importazione del medicinale “METICURE (Metilprednisolon sodyum süksinat) 20 mg enjeksiyon için liyofilize tozıçeren flakon Kas içine ya da damar içine uygulanır”** destinato al mercato turco, in confezionamento e lingua **turca**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale **“METICURE (Metilprednisolon sodyum süksinat) 20 mg enjeksiyon için liyofilize tozıçeren flakon Kas içine ya da damar içine uygulanır”** destinato al mercato turco, in confezionamento e lingua **turca**, è **analoga** a quella attualmente registrata in Italia con n. **A.I.C. 018259022**, le differenze sono riportate nella **Nota Informativa allegata alla presente determinazione**;

Vista la precedente determinazione del 09/10/2024 e successiva proroga del 02/04/2025; del 15/04/2025; del 27/10/2025; del 05/03/2026; del 09/03/2026; del 01/04/2026;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la **Fidia farmaceutici S.p.A.** è autorizzata a importare il medicinale destinato al mercato turco:

- **METICURE (Metilprednisolon sodyum süksinat) 20 mg enjeksiyon için liyofilize toziçeren flakon Kas içine ya da damar içine uygulanır**

n. **86.900** confezioni; n. Lotto **6195011**; scadenza **31/03/2028**;

n. **87.049** confezioni; n. Lotto **6195012**; scadenza **31/03/2028**;

n. **86.859** confezioni; n. Lotto **6195013**; scadenza **31/03/2028**;

n. **86.529** confezioni; n. Lotto **6195014**; scadenza **31/03/2028**

n. **86.094** confezioni; n. Lotto **6195015**; scadenza **31/03/2028**

n. **85.993** confezioni; n. Lotto **6195016**; scadenza **31/03/2028**

in confezionamento e in lingua **turca**.

Prodotto da: VEM İLAÇ San. ve Tic. A.Ş., Çerkezköy Organize Sanayi Bölgesi, Karaağaç Mah. Fatih Blv. No:38, Kapaklı/TEKİRDAĞ/TURKEY

La **Fidia farmaceutici S.p.A.** 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 "URBASON ((Metilprednisolone idrogeno succinato sodico) "20 mg/ml polvere e solvente per soluzione iniettabile" 3 fiale polvere + 3 fiale solvente 1 ml (A.I.C. 018259022)"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:

- **Euromed Pharma Services S.r.l., Via del Lago 1-3-5, 20050 Liscate (MI);**
- **Euromed Pharma Services S.r.l., Via Umbria 15/A, 20056 Grezzago (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 **“METICURE (Metilprednisolon sodyum süksinat) 20 mg enjeksiyon için liyofilize toziçeren flakon Kas içine ya da damar içine uygulanır”** destinato al mercato turco, in confezionamento e lingua **turca**, importato dalla **Fidia farmaceutici 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 **Fidia farmaceutici S.p.A.** è tenuta a comunicare, allo scrivente ufficio: farmacarenti@aifa.gov.it, la data in cui prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio/i propri magazzini e pronto alla distribuzione;
- la **Fidia farmaceutici 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, 05/06/2026

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio