



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

**DETERMINAZIONE AIFA UCQP**

**AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "TYENNE® (tocilizumab) 20 mg/ml  
koncentrat till infusionsvätska, lösning-för intravenös infusion efter spädning-1  
injektionsflaska à 20 ml (400 mg/20ml) / (tosilitsumabi) 20 mg/ml infuusiokonsentraatti,  
liuosta varten-laskimonsisäiseen infuusion laimentamisen jälkeen-1 injektiopullo à 20 ml  
(400 mg/20ml)"**

**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. 62531 del 11/05/2026-AIFA-UCPQ-A con la quale la **FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH** ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale "**TYENNE (tocilizumab) 20 mg/ml - concentrato per soluzione per infusione - uso endovenoso - flaconcino (vetro) 20 ml - 1 flaconcino**" (A.I.C. 050880057);

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

**Vista** l'istanza presentata dalla **Fresenius Kabi Italia S.R.L.**, in atti AIFA prot. n. 74969 del 09/06/2026-AIFA-UCPQ-A con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale "**TYENNE® (tocilizumab) 20 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning-för intravenös infusion efter spädning-1 injektionsflaska à 20 ml (400 mg/20ml) / (tosilitsumabi) 20 mg/ml infuusiokonsentraatti, liuosta varten-laskimonsisäiseen infuusion laimentamisen jälkeen-1 injektiopullo à 20 ml (400 mg/20ml)**" in confezionamento multilingua (**svedese/finlandese**), al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

**Acquisita**, la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale "**TYENNE® (tocilizumab) 20 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning-för intravenös infusion efter spädning-1 injektionsflaska à 20 ml (400 mg/20ml) / (tosilitsumabi)**

**20 mg/ml infuusiokonsentraatti, liuosta varten–laskimonsisäiseen infuusion laimentamisen jälkeen-1 injektiopullo à 20 ml (400 mg/20ml)” in confezionamento multilingua (svedese/finlandese), è identica a quella attualmente registrata in Italia con A.I.C. n. 050880057;**

**adotta** la seguente

#### **DETERMINAZIONE**

la **Fresenius Kabi Italia S.R.L.** è autorizzata a importare il medicinale:

**TYENNE® (tocilizumab) 20 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning-för intravenös infusion efter spädning-1 injektionsflaska à 20 ml (400 mg/20ml) / (tosilitsumabi) 20 mg/ml infuusiokonsentraatti, liuosta varten–laskimonsisäiseen infuusion laimentamisen jälkeen-1 injektiopullo à 20 ml (400 mg/20ml)**

n. **480** confezioni; n. Lotto **16UK05**; scadenza **30/09/2028**;

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

**Prodotto** da:

Fresenius Kabi Austria GmbH (FK-Graz) Hafnerstraße 36 - 8055 Graz, Austria (Drug Product Manufacture)

Fresenius Kabi Austria GmbH (FK-Werndorf) Am Gewerbepark 6 - 8402 Werndorf Austria (Labeling and Secondary Packaging)

e **rilasciato** da:

Fresenius Kabi Austria GmbH Hafnerstrasse 36 - 8050 Graz, Austria

La **Fresenius Kabi 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 “TYENNE (tocilizumab) 20 mg/ml - concentrato per soluzione per infusione - uso endovenoso - flaconcino (vetro) 20 ml - 1 flaconcino (A.I.C. 050880057)” 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:

**GXO LOGISTICS PHARMA ITALY S.P.A. Via Don Minzoni, 1 – 20049 Calepio 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 **“TYENNE® (tocilizumab) 20 mg/ml koncentrat till infusionsvätska, lösning-för intravenös infusion efter spädning-1 injektionsflaska à 20 ml (400 mg/20ml) / (tosilitsumabi) 20 mg/ml infuusiokonsentraatti, liuosta varten-laskimon-sisäiseen infuusion laimentamisen jälkeen-1 injektiopullo à 20 ml (400 mg/20ml)”** in confezionamento multilingua (**svedese/finlandese**), importato dalla **Fresenius Kabi 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 **Fresenius Kabi 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 **Fresenius Kabi 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 **10/06/2026**

**Il Dirigente**

*Domenico Di Giorgio*

---