



Ufficio Carenze, Qualità dei prodotti e Contrasto al crimine farmaceutico

DETERMINAZIONE AIFA UCQP

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "ÁCIDO ZOLEDRÓNICO SEACROSS (ácido zoledrónico) 5 mg/100 ml solución para perfusión EFG -1 vial de 100 ml"

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. 71323 del 29/05/2026- AIFA-UCPQ-A, con la quale la **SEACROSS PHARMA (EUROPE) LTD** ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale "**ACIDO ZOLEDRONICO SEACROSS (acido zoledronico) 5 mg/100 ml soluzione per infusione - 1 flaconcino in vetro da 100 ml**" (A.I.C. 050619016);

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

Vista l'istanza presentata dalla **SEACROSS PHARMA (EUROPE) LTD**, in atti AIFA prot. n. 72829 del 04/06/2026-AIFA-UCPQ-A e documentazione integrativa in atti AIFA prot. n. 75895 del 10/06/2026-AIFA-UCPQ-A, con la quale è stata richiesta all'UCQP l'autorizzazione all'importazione del medicinale "**ÁCIDO ZOLEDRÓNICO SEACROSS (ácido zoledrónico) 5 mg/100 ml solución para perfusión EFG -1 vial de 100 ml**" in confezionamento e lingua **spagnoli**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale "**ÁCIDO ZOLEDRÓNICO SEACROSS (ácido zoledrónico) 5 mg/100 ml solución para perfusión EFG -1 vial de 100 ml**" in confezionamento e lingua **spagnoli**, è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con n. **A.I.C. 050619016**;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la **SEACROSS PHARMA (EUROPE) LTD** è autorizzata a importare il medicinale:

ÁCIDO ZOLEDRÓNICO SEACROSS (ácido zoledrónico) 5 mg/100 ml solución para perfusión EFG -1 vial de 100 ml

n. **1564** confezioni, n. Lotto **0108250121** scadenza **06/2028**;

n. **2265** confezioni, n. Lotto **1322401701** scadenza **12/2026**;

n. **421** confezioni, n. Lotto **1322401801** scadenza **12/2026**;

in confezionamento e in lingua **spagnoli**.

Prodotto da Sichuan Huiyu Pharmaceutical Co., Ltd., Building 3, n.333 Hanyang road, Shizhong District, Neijiang, 641000, Sichuan Cina

Rilasciato da Seacross Pharma (Europe) Limited, POD 13, The Old Station House, 15A Main Street, Blackrock, Dublin, A94 T8P8, Irlanda

La **SEACROSS PHARMA (EUROPE) LTD** 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 "ACIDO ZOLEDRONICO SEACROSS (acido zoledronico) 5 mg/100 ml soluzione per infusione - 1 flaconcino in vetro da 100 ml (A.I.C. 050619016)" 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 S.r.l., Viale della Liberazione, 111 – 80125 Napoli

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 **"ÁCIDO ZOLEDRÓNICOS EACROSS (ácido**

zoledrónico) 5 mg/100 ml solución para perfusión EFG -1 vial de 100 ml” in confezionamento e lingua **spagnoli**, importato dalla **SEACROSS PHARMA (EUROPE) LTD**, allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale:

- **SEACROSS PHARMA (EUROPE) LTD** 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;
- **SEACROSS PHARMA (EUROPE) LTD** 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
