



## UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

### DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC

### AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE

**"METICURE (Metilprednisolon sodyum süksinat) 20 mg I.M./I.V. Enjeksiyon İçin Liyofilize**

**Toz İçeren Flakon –1 Adet Liyofilize Toz İçeren Flakon + 1 Adet Çözücü İçeren Ampul"**

### 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), che ha abrogato il regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia Italiana del Farmaco, adottato dal Consiglio di Amministrazione con deliberazione del 8 aprile 2016, n. 12, e, in particolare, l'articolo 30 "Disposizioni transitorie e finali", comma 3, ai sensi del quale "le strutture organizzative previste dal predetto regolamento e i corrispondenti incarichi dirigenziali sono fatti salvi fino alla definizione delle procedure di conferimento degli incarichi dirigenziali non generali relativi alla nuova organizzazione dell'AIFA, da avviarsi entro il

termine di sessanta giorni dalla comunicazione in Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana dell'avvenuta pubblicazione del presente regolamento sul sito istituzionale dell'AIFA”;

**Visto** il regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia Italiana del Farmaco, adottato dal Consiglio di Amministrazione con deliberazione del 8 aprile 2016, n. 12, pubblicato sul sito istituzionale dell'AIFA (comunicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - Serie generale - n. 140 del 17 giugno 2016);

**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 direttoriale n. 1314 del 23 settembre 2016, con la quale è stato conferito al Dott. Domenico Di Giorgio l'incarico di dirigente *ad interim* dell'Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico con decorrenza dal 01/10/2016;

**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. 153153 del 28/11/2024-AIFA-PQ\_PhCC-A e successivi aggiornamenti, 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 SOLUBILE (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. 157069 del 11/12/2025-AIFA-PQ\_ PhCC-A e documentazione integrativa in atti AIFA prot. n. 158888 del 15/12/2025-AIFA-PQ\_ PhCC-A, prot. n. 159351 del 16/12/2025-AIFA-PQ\_ PhCC-A e prot. n. 159885 del 16/12/2025-AIFA-PQ\_ PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale "**METICURE (Metilprednisolon sodyum süksinat) 20 mg I.M./I.V. Enjeksiyon İçin Liyofilize Toz İçeren Flakon –1 Adet Liyofilize Toz İçeren Flakon + 1 Adet Çözücü İçeren Ampul**" in confezionamento e lingua **turchi**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

**Acquisita** la dichiarazione attestante che il medicinale "**METICURE (Metilprednisolon sodyum süksinat) 20 mg I.M./I.V. Enjeksiyon İçin Liyofilize Toz İçeren Flakon –1 Adet Liyofilize Toz İçeren Flakon + 1 Adet Çözücü İçeren Ampul**" in confezionamento e lingua **turchi** presenta una differenza nel dosaggio, nel volume del solvente e nel contenuto di unità per confezione rispetto al medicinale attualmente registrato in Italia con n. A.I.C. **018259022**, così come dettagliato nella Nota Informativa allegata alla presente determinazione;

**adotta** la seguente

#### **DETERMINAZIONE**

La **Fidia farmaceutici S.p.A.** è autorizzata a importare il medicinale:

**METICURE (Metilprednisolon sodyum süksinat) 20 mg I.M./I.V. Enjeksiyon İçin Liyofilize Toz İçeren Flakon –1 Adet Liyofilize Toz İçeren Flakon + 1 Adet Çözücü İçeren Ampul**

n. **88.841** confezioni, n. Lotto **5195010**, scadenza **08/2027**;

n. **87.577** confezioni, n. Lotto **5195011**, scadenza **09/2027**;

n. **87.772** confezioni, n. Lotto **5195012**, scadenza **09/2027**;

n. **86.364** confezioni, n. Lotto **5195013**, scadenza **09/2027**;

n. **85.726** confezioni, n. Lotto **5195014**, scadenza **09/2027**;

in confezionamento e lingua **turchi**.

**Prodotti e rilasciati 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 a ciascuna struttura ricevente il farmaco la Nota Informativa cui sono allegati i testi (Riassunto delle caratteristiche del prodotto e Foglio

Illustrativo) del prodotto italiano (A.I.C. 018259022) e le traduzioni dei testi (Riassunto delle caratteristiche del prodotto e Foglio Illustrativo) del prodotto importato.

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 per unità applicato in Italia al medicinale “URBASON SOLUBILE (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 i magazzini di seguito indicati:

**Euromed Pharma Services S.r.l. di Via del Lago 1-3-5, 20050 Liscate (MI)**

**E**

**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 sodum süksinat) 20 mg I.M./I.V. Enjeksiyon İçin Liyofilize Toz İçeren Flakon –1 Adet Liyofilize Toz İçeren Flakon + 1 Adet Çözücü İçeren Ampul**" in confezionamento e lingua **turchi**, importati 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: [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 **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 **16/12/2025**

**Il Dirigente**

*Domenico Di Giorgio*

A handwritten signature in blue ink, appearing to read "Domenico Di Giorgio", is placed over a horizontal line.