

PQ-PhCC/CP/DDG

**UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO****DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC****AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "HAEMOCTIN® SDH**

(Blutgerinnungsfaktor VIII vom Menschen) 1000 Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung - 1 Durchstechflasche mit Pulver - 1 Durchstechflasche mit 5 ml

Wasser für Injektionszwecke - 1 Kit enthält: 1 Einwegspritze 5 ml sfersystem mit

integriertem Filter - 1 Flügelkanüle - 2 sterile Alkoholtupfer"

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 Decreto 20 settembre 2004 n. 245 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze: "Regolamento recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia Italiana del Farmaco (di seguito "Regolamento"), a norma dell'articolo 48, comma 13, del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n. 326", come da ultimo modificato dal Decreto 8 gennaio 2024, n.3 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale, Serie Generale n. 11 del 15 gennaio 2024;

Visto il vigente regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia italiana del farmaco, pubblicato sul sito istituzionale dell'Agenzia (comunicazione in 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. 48393 del 17/04/2025-AIFA-PQ_PhCC-A, con la quale la **Grifols Italia 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 "**HAEMOCTIN (fattore VIII della coagulazione del plasma umano) 1000 U.I. polvere e solvente per soluzione iniettabile – 1 flaconcino in vetro polvere + 1 flaconcino in vetro solvente da 5ml + 1 siringa monouso + sistema di trasferimento doppio filtro + ago a farfalla**" (A.I.C. 038541037);

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

Vista l'istanza presentata dalla **Grifols Italia S.p.A.**, in atti AIFA prot. n. 47340 del 16/04/2025-AIFA-PQ_PhCC-A e documentazione integrativa in atti AIFA prot. n. 50742 del 24/04/2025-AIFA-PQ_PhCC-A e AIFA prot. n. 51529 del 28/04/2025-AIFA-PQ_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale "**HAEMOCTIN® SDH (Blutgerinnungsfaktor VIII vom Menschen) 1000 Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung - 1 Durchstechflasche mit Pulver - 1 Durchstechflasche**

mit 5 ml Wasser für Injektionszwecke - 1 Kit enthält: 1 Einwegspritze 5 ml sfersystem mit integriertem Filter - 1 Flügelkanüle - 2 sterile Alkoholtupfer” in confezionamento e lingua **tedeschi**, al fine di consentire l’approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale **“HAEMOCTIN® SDH (Blutgerinnungsfaktor VIII vom Menschen) 1000 Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung - 1 Durchstechflasche mit Pulver - 1 Durchstechflasche mit 5 ml Wasser für Injektionszwecke - 1 Kit enthält: 1 Einwegspritze 5 ml sfersystem mit integriertem Filter - 1 Flügelkanüle - 2 sterile Alkoholtupfer”** in confezionamento e lingua **tedeschi**, è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con n. **A.I.C. 038541037**;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la **Grifols Italia S.p.A.** è autorizzata a importare il medicinale:

HAEMOCTIN® SDH (Blutgerinnungsfaktor VIII vom Menschen) 1000 Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung - 1 Durchstechflasche mit Pulver - 1 Durchstechflasche mit 5 ml Wasser für Injektionszwecke - 1 Kit enthält: 1 Einwegspritze 5 ml sfersystem mit integriertem Filter - 1 Flügelkanüle - 2 sterile Alkoholtupfer

n. **180** confezioni, n. Lotto **C164174P01**, scadenza **31/05/2026**;

in confezionamento e lingua **tedeschi**

Batch Release Certificate n. **33986/24** rilasciato da **Paul-Ehrlich-Institut (PEI)** il **19/11/2024**

Prodotto e rilasciato da Biotest Pharma GmbH/, Landsteinerstraße 5, 63303 Dreieich

La **Grifols Italia 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 agli Assessorati alla Sanità presso le Regioni e le Province Autonome per la distribuzione tramite le strutture sanitarie e ospedaliere richiedenti, **senza apportare**

modifiche al prezzo di vendita applicato in Italia al medicinale “HAEMOCTIN (fattore VIII della coagulazione del plasma umano) 1000 U.I. polvere e solvente per soluzione iniettabile – 1 flaconcino in vetro polvere + 1 flaconcino in vetro solvente da 5ml + 1 siringa monouso + sistema di trasferimento doppio filtro + ago a farfalla (A.I.C. 038541037)” 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:

Grifols Italia S.p.A., Via Torino, 15 - 56010, Vicopisano (PI), Italia

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 **“HAEMOCTIN® SDH (Blutgerinnungsfaktor VIII vom Menschen) 1000 Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung - 1 Durchstechflasche mit Pulver - 1 Durchstechflasche mit 5 ml Wasser für Injektionszwecke - 1 Kit enthält: 1 Einwegspritze 5 ml sfersystem mit integriertem Filter - 1 Flügelkanüle - 2 sterile Alkoholtupfer”** in confezionamento e lingua **tedeschi**, importato dalla **Grifols Italia 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 **Grifols Italia S.p.A.** 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;
- la **Grifols Italia 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

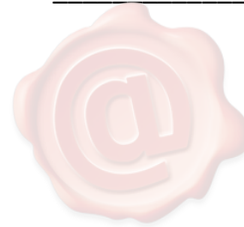
dovranno essere trasmessi appena le scorte importate in base alla presente determinazione saranno esaurite.

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 **28/04/2025**

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio



**DI GIORGIO
DOMENICO**
AIFA - AGENZIA
ITALIANA DEL
FARMACO
Dirigente
Amministrativo
28.04.2025
15:57:49 UTC