



Ufficio Qualità dei Prodotti  
e Contrasto al Crimine Farmaceutico

Alla Spett.le **Teofarma S.r.l.**,  
**Via Fratelli Cervi, 8**  
**27010 - VALLE SALIMBENE**  
**27010 (PV)**

e  
**Assessorati alla Sanità presso**  
**le Regioni e le Province Autonome**  
**LORO SEDI**

**OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEI MEDICINALI "BENERVA (tiamina  
idrocloruro) 100 mg/ml solución inyectable - Vía intramuscular e intravenosa – 6 ampol-  
las de 1 ml"**

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA PQ-PhCC n. **47/2023**, con la quale il  
titolare AIC **Teofarma S.r.l (codice SIS 7046)**, è stato autorizzato a importare il medicinale in  
oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, come disposto nella  
allegata determinazione, preme rammentare che **Teofarma S.r.l** è tenuta a comunicare allo  
scrivente Ufficio la data a partire dalla quale il prodotto importato risulterà disponibile  
presso il proprio magazzino e pronto alla distribuzione; inoltre, codesta Azienda e gli  
Assessorati dovranno trasmettere ad AIFA, in formato Excel, i dati riepilogativi delle  
confezioni del medicinale rispettivamente fornite e acquisite.

Si invita a darne massima diffusione alle strutture interessate.

**Il Dirigente**

*Domenico Di Giorgio*

Si richiama l'attenzione alla sezione del portale AIFA dedicata alle carenze dei medicinali, consultabile all'indirizzo  
<https://www.aifa.gov.it/web/guest/farmaci-carenti>  
Le richieste di autorizzazione dovranno essere inviate all'indirizzo PEC [qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it](mailto:qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it)



## UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

### DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 47/2023

### AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEI MEDICINALI "BENERVA (tiamina idrocloruro) 100 mg/ml solución inyectable - Vía intramuscular e intravenosa – 6 ampollas de 1 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 Regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale e la nuova dotazione organica, definitivamente adottati dal Consiglio di amministrazione dell'AIFA, rispettivamente, con deliberazione 8 aprile 2016, n. 12, e con deliberazione 3 febbraio 2016, n. 6, approvate ai sensi dell'art. 22 del decreto 20 settembre 2004, n. 245, dal Ministro della salute di concerto con il Ministro della funzione pubblica e il Ministro dell'economia e delle finanze, della cui pubblicazione sul proprio sito istituzionale è stato dato avviso nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana-- serie generale -- n. 140 del 17 giugno 2016;

**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 decreto del Ministro della Salute del 20 gennaio 2023, con il quale la Dott.ssa Anna Rosa Marra, a decorrere dal 25 gennaio 2023, è stata nominata Sostituto del Direttore Generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco, nelle more dell'attuazione delle disposizioni di cui all'articolo 3 del decreto-legge n. 169 del 2022, convertito, con modificazioni, dalla Legge n. 196 del 2022;

**Visto** il R.D. 27 luglio 1934, n. 1265, recante il 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, concernente *Disposizioni sull'importazione ed esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti*" e successive modifiche e integrazione (GU Serie Generale n.131 del 08-06-2018);

**Vista** la nota in atti AIFA prot. n. 33289 del 14/03/2023 con la quale la **Teofarma S.r.l** ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **"BENERVA (tiamina cloridrato) 100 MG/1 ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO INTRAMUSCOLARE" 6 FIALE" (A.I.C. 004642070);**

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

**Vista** l'istanza presentata dalla **Teofarma S.r.l**, in atti AIFA prot. n. 67148 del 24/05/2023-AIFA-PQ\_PhCC-A, e documentazione integrativa, in atti AIFA prot. n. 69556 del 29/05/2023-AIFA-PQ\_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale **"BENERVA (tiamina idrocloruro) 100 mg/ml solución inyectable - Vía intramuscular e intravenosa – 6 ampollas de 1 ml"** in confezionamento spagnolo, prodotto per il mercato spagnolo, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

**Acquisita** la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale **"BENERVA (tiamina idrocloruro) 100 mg/ml solución inyectable - Vía intramuscular e intravenosa – 6 ampollas de 1 ml"** in confezionamento spagnolo, prodotto per il mercato spagnolo, è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con **A.I.C. n. 004642070;**

**Preso atto** della differenza delle vie di somministrazione autorizzate per il medicinale **BENERVA (tiamina cloridrato) 100 MG/1 ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO**

INTRAMUSCOLARE" 6 FIALE" (A.I.C. 004642070) (solo via di somministrazione intramuscolare) rispetto a quelle autorizzate per il medicinale importato "BENERVA (tiamina idrocloruro) 100 mg/ml solución inyectable - Vía intramuscular e intravenosa – 6 ampollas de 1 ml" (via di somministrazione intramuscolare e endovenosa);

**adotta** la seguente

### DETERMINAZIONE

la **Teofarma S.r.l** è autorizzata a importare il medicinale:

- **BENERVA (tiamina idrocloruro) 100 mg/ml solución inyectable - Vía intramuscular e intravenosa – 6 ampollas de 1 ml**

n. **10000** confezioni; n. Lotto **F0130-1**; scadenza **02/2028**;

in confezionamento spagnolo, prodotto per il mercato spagnolo

**Prodotto e rilasciato da:**

CENEXI SAS Rue Marcel et Jacques Gaucher, 52 - 94120 Fontenay Sous Bois – Francia

La **Teofarma S.r.l** dovrà far pervenire almeno un foglietto illustrativo in lingua italiana a ciascuna struttura ricevente il farmaco.

I medicinali dei quali si autorizza l'importazione devono:

- essere preparati 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 forniti alle strutture sanitarie e ospedaliere richiedenti, **senza apportare modifiche al prezzo di vendita applicato in Italia rispettivamente al medicinale "BENERVA (tiamina cloridrato) 100 MG/1 ML SOLUZIONE INIETTABILE PER USO INTRAMUSCOLARE" 6 FIALE" (A.I.C. 004642070) e mantenendo inalterate le eventuali condizioni negoziali**
- essere distribuiti nel rispetto delle Norme di Buona Distribuzione dei medicinali (GDP).

Il medicinale potrà essere depositato, in Italia, unicamente presso il magazzino di seguito indicato:

- **Chiapparoli Logistica, Via delle Industrie SNC 26814 - Livraga (LO)**

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 **“BENERVA (tiamina idrocloruro) 100 mg/ml solución inyectable - Vía intramuscular e in-travenosa – 6 ampollas de 1 ml”** in confezionamento spagnolo, prodotto per il mercato spagnolo, importato dalla **Teofarma S.r.l.**, allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti. Il medicinale importato **“BENERVA (tiamina idrocloruro) 100 mg/ml solución inyectable - Vía intramuscular e in-travenosa – 6 ampollas de 1 ml”** potrà essere utilizzato solo per via intramuscolare, unica via di somministrazione autorizzata per il medicinale con AIC 004642070.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione dei medicinali:

- la **Teofarma S.r.l.** è tenuta a comunicare, allo scrivente ufficio: [farmacicarenti@aifa.gov.it](mailto:farmacicarenti@aifa.gov.it), la data in cui i prodotti importati risulteranno disponibili presso il proprio/i propri magazzini e pronti alla distribuzione
- la **Teofarma S.r.l.** e gli Assessorati sono tenuti a trasmettere ad AIFA, in formato Excel come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni dei medicinali rispettivamente fornite e acquisite al 30 giugno e al 31 dicembre.
- la **Teofarma S.r.l.**, **è tenuta a comunicare i dati riepilogativi non 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, 31 Maggio 2023

**Il Dirigente**

*Domenico Di Giorgio*

**ALLEGATO**

**Spett.le**  
**Agenzia Italiana del Farmaco**  
**Ufficio Qualità dei Prodotti**  
**e Contrasto al Crimine Farmaceutico**  
**Via del Tritone, 181**  
**00187 Roma**  
**PEC: [qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it](mailto:qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it)**

**DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE: "BENERVA (tiamina idrocloruro)**  
**100 mg/ml solución inyectable - Vía intramuscular e in-travenosa – 6 ampollas de 1 ml"**  
**autorizzate all'importazione con determinazione AIFA PQ-PhCC n. 47/2023**

**AGGIORNATI AL \_\_/\_\_/20\_\_**

<b>Regione</b>	<b>A.S.L./A.O.</b>	<b>Struttura sanitaria</b>	<b>Descrizione prodotto</b>	<b>Quantità</b>	<b>Costo</b>