

PQ-PhCC/CP/DDG

N. Det. 42/2024



Ufficio Qualità dei Prodotti
e Contrasto al Crimine Farmaceutico

Spett.le
KEDRION S.p.A.
Località ai Conti
55051 Castelveccchio Pascoli – Barga (LU)
e
Assessorati alla Sanità presso
le Regioni e le Province Autonome
LORO SEDI

**OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "HUMAGLOBIN LIQUID
50 G/L OLDATOS INFÚZÍÓ (HUMÁN NORMÁL IMMUNGLOBULIN) INTRAVÉNÁS
ALKALMAZÁSRA"**

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA PQ-PhCC n. **42/2024**, con la quale la **KEDRION S.P.A.**, codice SIS n° 2278, di cui la società titolare AIC HUMAN BioPlazma LLC è sussidiaria, è stata autorizzata a importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, come disposto nella allegata determinazione, preme rammentare che **KEDRION S.P.A.** 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



UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 42/2024

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE HUMAGLOBIN LIQUID 50 G/L OLDATOS INFÚZIÓ (HUMÁN NORMÁL IMMUNGLOBULIN) INTRAVÉNÁS ALKALMAZÁSRA 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 9 febbraio 2024 di nomina del dott. Pierluigi Russo quale Direttore tecnico - scientifico dell'Agenzia Italiana del Farmaco, ai sensi dell'articolo 10-bis 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 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. 107615 del 31/08/2023 e successivi aggiornamenti, con la quale la **KEDRION 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 **"IG VENA (IMMUNOGLOBULINA UMANA NORMALE) 50 G/L SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO DA 10G/200 ML + APPENDINO ESTENDIBILE" (AIC n. 025266178);**

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

Vista l'istanza presentata dalla **KEDRION S.p.A.**, in atti AIFA prot. n. 25385 del 28/02/2024-AIFA-PQ_PhCC-A e documentazione integrativa in atti AIFA prot. n. 26855 del 04/03/2024-AIFA-PQ_PhCC-A, prot. n. 28903 del 07/03/2024-AIFA-PQ_PhCC-A, prot. n. 28907 del 07/03/2024-AIFA-PQ_PhCC-A, prot. n. 28908 del 07/03/2024-AIFA-PQ_PhCC-A e prot. n. 29397 del 08/03/2024-AIFA-PQ_PhCC-A con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale **"HUMAGLOBIN LIQUID 50 G/L OLDATOS INFÚZÍÓ (HUMÁN NORMÁL IMMUNGLOBULIN) INTRAVÉNÁS ALKALMAZÁSRA"** in confezionamento e lingua **ungherese**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale **"HUMAGLOBIN LIQUID 50 G/L OLDATOS INFÚZÍÓ (HUMÁN NORMÁL**

IMMUNGLOBULIN) INTRAVÉNÁS ALKALMAZÁSRA” in confezionamento e lingua **ungherese**,
è **identica** a quello attualmente registrata in Italia con **A.I.C. n. 025266178**;

Vista la precedente determinazione del 15/09/2023;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la **KEDRION S.P.A.** è autorizzata a importare il medicinale:

- **HUMAGLOBIN LIQUID 50 G/L OLDATOS INFÚZIÓ (HUMÁN NORMÁL IMMUNGLOBULIN) INTRAVÉNÁS ALKALMAZÁSRA**

n. 223 confezioni; n. Lotto 239901A; scadenza 31/12/2025;

Batch Release Certificate: n. ZAT-230847 rilasciato da: Austrian federal Office for Safety in Health care BASG il 17.02.2023

n. 1245 confezioni; n. Lotto 229909A; scadenza 31/10/2025;

Batch Release Certificate: n. ZAT-230290 rilasciato da: Austrian federal Office for Safety in Health care BASG il 18.01.2023

n. 532 confezioni; n. Lotto 229908A; scadenza 31/07/2025;

Batch Release Certificate: n. ZAT-224712 rilasciato da: Austrian federal Office for Safety in Health care BASG il 13.10.2022

in confezionamento e lingua **ungherese**.

Prodotto e rilasciato da: HUMAN BioPlazma Kft. Táncsics Mihály út 82/A – 2100 Gödöllő, Hungary;

La **KEDRION 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 alle strutture sanitarie e ospedaliere richiedenti, **senza apportare modifiche al prezzo di vendita applicato in Italia al medicinale "IG VENA (IMMUNOGLOBULINA UMANA NORMALE) 50 G/L SOLUZIONE PER INFUSIONE" 1 FLACONCINO DA 10G/200 ML + APPENDINO ESTENDIBILE" (AIC n. 025266178) 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:

Kuehne + Nagel Srl Via Monte Bianco snc IT - Siziano, 27010 (PV);

Kuehne + Nagel Srl Strada Vicinale Fratta Snc 03012 Anagni (FR).

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 **"HUMAGLOBIN LIQUID 50 G/L OLDATOS INFÚZÍÓ (HUMÁN NORMÁL IMMUNGLOBULIN) INTRAVÉNÁS ALKALMAZÁSRA"** in confezionamento e lingua **ungherese**, importato dalla **KEDRION S.P.A.**, allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione dei medicinali:

- la **KEDRION S.P.A.** è tenuta a comunicare, allo scrivente ufficio: farmacicarenti@aifa.gov.it, la data in cui i prodotti importati risulteranno disponibili presso il proprio/i propri magazzini e pronti alla distribuzione
- la **KEDRION S.P.A.** 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 **KEDRION S.P.A.**, **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, 08 Marzo 2024

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

DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE: "HUMAGLOBIN LIQUID 50 G/L
OLDATOS INFÚZÍÓ (HUMÁN NORMÁL IMMUNGLOBULIN) INTRAVÉNÁS ALKALMAZÁSRA"
autorizzate all'importazione con determinazione AIFA PQ-PhCC n. 42/2024

AGGIORNATI AL __/__/20__

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