0057721-10/05/2021-AIFA-AIFA_PQ_PhCC-P

Mod.040/12 - Trasmissione autorizzazione azienda per importazione - Rev1 Data 08/03/13

PQ-PhCC/OTB/DDG

N. Det: 80/2021

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Ufficio Qualità dei Prodotti
e Contrasto al Crimine

Farmaceutico

Spett.le MEDAC Pharma S.r.l. Via Viggiano,90 00178 Roma

е

Assessorati alla Sanità presso le Regioni e le Province Autonome

LORO SEDI

OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "CAPECITABIN Medac® (capecitabin) 500 mg Filmtabletten"

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA PQ-PhCC n. 80/2021, con la quale la la **MEDAC Pharma S.r.I.,** legale rappresentante in Italia della MEDAC Gesellschaft fur Klinische Spezialpraparate mbh (Medac GmbH) è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, come disposto nella allegata determinazione, preme rammentare che **MEDAC Pharma S.r.l.** è tenuta a comunicare allo scrivente Ufficio la data a partire dalla quale il prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio/i propri magazzini 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. 80/2021

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "CAPECITABIN Medac® (capecitabin) 500 mg Filmtabletten"

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 15 gennaio 2020, con cui il Dott. Nicola Magrini è stato nominato Direttore generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco e il relativo contratto individuale di lavoro sottoscritto in data 2 marzo 2020 e con decorrenza in pari data;

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;

Viste le note, in atti AIFA prot. n. 0040266-01/04/2021-AIFA-PQ_PhCC-A e successiva proroga 0057070 del 07/05/2021-AIFA-PQ_PhCC-A con la quale la MEDAC Pharma S.r.I. ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale "CAPECITABINA Medac® (capecitabina) "500 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (ALU/ALU)" 120 compresse (A.I.C. 042501357)".

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

Vista l'istanza presentata dalla MEDAC Pharma S.r.I., in atti AIFA prot. n. 0057144 del 10/05/2021-AIFA-PQ_ PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale "CAPECITABIN Medac® (capecitabin) 500 mg Filmtabletten" in confezionamento e lingua tedesca, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione qualiquantitativa del medicinale "CAPECITABIN Medac® (capecitabin) 500 mg Filmtabletten" in confezionamento e lingua tedesca, è identica a quella attualmente registrata in Italia con n. A.I.C. 042501357;

Vista la precedente determinazione del 12/04/2021; adotta la seguente

DETERMINAZIONE

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

• CAPECITABIN Medac® (capecitabin) 500 mg Filmtabletten



- n. 5.609 confezioni, n. Lotto P2001939; scadenza 30/04/2023;
- n. 4.391 confezioni, n. Lotto P2001940; scadenza 30/04/2023;

in confezionamento e in lingua tedesca.

Prodotto da Pharmacare Premium Limited HHF 003, Hal Far Industrial Estate Birzebbugia BBG 3000, Malta.

La **MEDAC Pharma S.r.I.** 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 "CAPECITABINA MEDAC® (capecitabina) "500 mg compressa rivestita con film uso orale blister (ALU/ALU)" 120 compresse (A.I.C. 042501357)" 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:

Silvano Chiapparoli Logistica 1 via Morolense, 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 "CAPECITABIN Medac® (capecitabin) 500 mg Filmtabletten", in confezionamento e in lingua

Pagiha 4 di 6

tedesca, importato dalla **MEDAC Pharma S.r.l.,** allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale:

- la MEDAC Pharma S.r.l. 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 MEDAC Pharma 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 del medicinale rispettivamente fornite e acquisite al 30 giugno e al 31 dicembre.
- la MEDAC Pharma 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, 10 Maggio 2021

II Dirigente

Domenico Di Giorgio

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: CAPECITABIN Medac® (capecitabin) 500 mg Filmtabletten autorizzate all'importazione con determinazione AIFA PQ-PhCC n. 80/2021

AGGIORNATI AL __/_/20__

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