

PQ&C/OTB/DDG



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Roma,

Alla **CLINIGEN HEALTHCARE LTD**
Via N. Sauro 14
20010 Pregnana Milanese (MI)
PEC:pec@pec.regulatop.com

e

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

**OGGETTO: Autorizzazione all'importazione del medicinale "ETHYOL® (amifostine) 50 mg/ml-
poudre pour solution pour perfusion Perfusion intraveineuse courte"**

Si trasmette in copia la determinazione n. AIFA PQ&C/N.46/GC/2016 del 21/06/2016 che autorizza la **CLINIGEN HEALTHCARE LTD** ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **CLINIGEN HEALTHCARE LTD** dovrà trasmettere in formato Excel ad AIFA, all'indirizzo PEC qualita.prodotti@aifa.mailcert.it, come da fac-simile allegato alla Determinazione, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale fornite.

Si invita a darne massima diffusione alle strutture interessate

Per/Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

Si richiama l'attenzione alla sezione del portale AIFA relativa alle carenze dei medicinali, nella quale sono fornite le informazioni relative ai medicinali carenti ed a quelli revocati a partire dal 1 gennaio 2008.

Tale sezione è consultabile all'indirizzo: <http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/content/carenze-dei-medicinali>. **NB: le future domande di autorizzazione dovranno essere inviate per PEC al seguente indirizzo: qualita.prodotti@aifa.mailcert.it**



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRAFFAZIONE

DETERMINAZIONE PQ&C N° 46/GC/2016

“ETHYOL® (amifostine) 50 mg/ml- poudre pour solution pour perfusion Perfusion intraveineuse courte”

IL DIRIGENTE

Visti gli articoli 8 e 9 del D.L.vo 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.L.vo 30 marzo 2001, n. 165 e s.m.i.

Visto il Regolamento di organizzazione, di amministrazione, dell’ordinamento del personale dell’Agenzia Italiana del Farmaco reso pubblico con avviso sulla Gazzetta Ufficiale n. 22 del 28/01/2015;

Vista la determinazione direttoriale n. 293 del 16 marzo 2015, con la quale è stato conferito al Dott. Domenico Di Giorgio l’incarico di dirigente dell’Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione con decorrenza dal 17/03/2015;

Visto il R.D. 27 luglio 1934, n. 1265, recante il Testo Unico delle leggi sanitarie;

Visto il D.M. 11 febbraio 1997, concernente 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 - Definizione di procedure da applicarsi in caso di temporanea carenza di specialità medicinali nel mercato nazionale;

Visto il D.L.vo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.;

Visto il D.M. 12 aprile 2012, concernente *Disposizioni sull’importazione ed esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti*”;

Vista la nota Prot. 0064675-21/06/2016-AIFA-COD_UO-A, con la quale la **CLINIGEN HEALTHCARE LTD** comunica, in ottemperanza all’art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **ETHYOL (amifostina) 50mg/ml polvere per soluzione per infusione**;

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

Vista l’istanza presentata dalla **CLINIGEN HEALTHCARE LTD** prot. 0064958-21/06/2016-AIFA-COD_UO-A e successiva integrazione 0065073-21/06/2016-AIFA-COD_UO-A, con la quale è stata

richiesta all'Ufficio PQ&C l'autorizzazione all'importazione del medicinale " **ETHYOL® (amifostine) 50 mg/ml - poudre pour solution pour perfusion Perfusion intraveineuse courte**" in confezionamento e lingua **francese**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale " **ETHYOL® (amifostine) 50 mg/ml - poudre pour solution pour perfusion Perfusion intraveineuse courte**" in confezionamento e lingua **francese**, è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con **AIC n. 030725016**;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la Società **CLINIGEN HEALTHCARE LTD** è autorizzata ad importare il medicinale:

"ETHYOL® (amifostine) 50 mg/ml - poudre pour solution pour perfusion Perfusion intraveineuse courte"

- n. **100** confezioni ; n. lotto **CK2071** con scadenza **30 giugno 2017**

in confezionamento e lingua **francese**.

Prodotto da: **MEDIMMUNE PHARMA BV, Lagelandseweg 78, 6545 CG Nijmegen - Olanda.**

La **CLINIGEN HEALTHCARE LTD** dovrà far pervenire almeno un foglietto illustrativo in lingua italiana a ciascuna struttura ricevente il farmaco.

Il medicinale deve essere preparato secondo quanto previsto dalla Farmacopea Europea presso la suddetta officina regolarmente autorizzata alla produzione in conformità alle Norme di Buona Fabbricazione.

Il medicinale dovrà essere fornito alle strutture sanitarie ed ospedaliere richiedenti, senza apportare modifiche al prezzo di vendita in Italia del medicinale **ETHYOL (amifostina) 50mg/ml polvere per soluzione per infusione**.

Il trasporto deve essere effettuato nel rispetto delle norme di conservazione dei medicinali.

Il medicinale potrà essere depositato in Italia unicamente presso il seguente magazzino segue:

- **UNIT 2 Stretton Business Park, Brunel Drive, Stretton, Burton-on-Trent, Staffordshire, DE13 0BY, UK.**

L'autorizzazione all'importazione 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. del 11 maggio 2001, agli Assessorati alla Sanità presso le Regioni e le Province Autonome è consentita, fino a diverse indicazioni in tal senso, "temporanea autorizzazione" ad acquistare, per il tramite delle Strutture Sanitarie e dei Servizi di Farmacia Territoriale che ne necessitano, il medicinale **"ETHYOL® (amifostine) 50 mg/ml - poudre pour solution pour perfusion Perfusion intraveineuse courte"** in confezionamento e lingua **francese**, importato dalla **CLINIGEN HEALTHCARE LTD** allo scopo di assicurare la prosecuzione dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **CLINIGEN HEALTHCARE LTD** dovrà trasmettere in formato Excel ad AIFA, all'indirizzo PEC qualita.prodotti@aifa.mailcert.it, come da fac-simile allegato alla Determinazione, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale fornite..

I dati dovranno essere trasmessi entro i 30 giorni successivi al compimento dei termini della presente autorizzazione.

La presente autorizzazione all'importazione, che consente la fornitura del prodotto importato, 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, 21/06/2016

Per/Il Dirigente

Domenico Di Giorgio



