

AREA VIGILANZA POST MARKETING UFFICIO QUALITA' DEI PRODOTTI

AIFA/PQ/46163/P/I. 1/3

Roma 0 2 MAG. 2011

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

p.c.

Alla Bristol Myers Squibb S.r.L. Via Virgilio Maroso, 50 Fax 06 50396216

RETTIFICA: IL PRESENTE NULLA OSTA ANNULLA IL PRECEDENTE DEL 29/04/2011, PROT,AIFA /PQ/45628/P

OGGETTO: Concessione nulla-osta ed autorizzazione all'importazione del medicinale FUNGIZONE (amfotericina B) 50mg polvere per soluzione per infusione – 1 flaconcino da 10 ml - AIC n. 015050014

A seguito della richiesta di codesta Spett. le Società, prot. AIFA 45813 del 02/05/2011, inerente alla domanda di nulla osta all'importazione del medicinale in oggetto;

VISTA la comunicazione del 06/04/2011 in cui si informava, in ottemperanza dell'art. 2 del Decreto 11.05.2001, circa il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del farmaco in FUNGIZONE (amfotericina B) 50mg polvere per soluzione per infusione – 1 flaconcino da 10 ml;

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

ACQUISITA la dichiarazione di identità relativa all'attestazione che la composizione qualiquantitativa del medicinale FUNGIZONE (amfotericina B) 50mg polvere per soluzione per infusione – 1 flaconcino da 10 ml in confezionamento ungherese (in lingua ungherese) è identica a quella attualmente registrata in Italia AIC n. 015050014;

AL FINE di consentire l'approvvigionamento del medicinale in oggetto agli Assessorati alla Sanità ed in funzione di ciò:

## **NULLA OSTA**

che la Società: Bristol Myers Squibb S.r.L., importi il medicinale FUNGIZONE (amfotericina B) 50mg polvere per soluzione per infusione – 1 flaconcino da 10 ml in confezionamento ungherese (in lingua ungherese) prodotto e rilasciato dall'officina FAMAR L'Aigle, Saint Rèmy Sur Avare (Francia):

n. 600 confezioni n. lotto 859592TB25 con scadenza 04/ 2012

DIPARTIMENTO PROGRAMMAZIONE ECONOMICA E SOCIALE

0 3 MAG. 2011

Proc. N. 64836 07/08



Tale medicinale deve essere preparato come da Farmacopea Europea presso la propria officina di produzione regolarmente autorizzata alla produzione in conformità alle Norme di Buona Fabbricazione.

L'autorizzazione all'importazione viene rilasciata a condizione che siano soddisfatti i requisiti di qualità, sicurezza, efficacia ed innocuità dei medicinali analoghì registrati in Italia.

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

Il suddetto prodotto verrà depositato in Italia unicamente presso il seguente magazzino:

 Silvano Chiapparoli Logistica S.p.A. – Strada Morolense, Anagni (FR) e sarà fornito alle Strutture Sanitarie e ai Servizi Farmaceutici delle Aziende Sanitarie Locali che ne facciano richiesta e che dovranno verificare la corrispondenza del lotto autorizzato.

Considerato che tale prodotto è importato in confezionamento ungherese (in lingua ungherese) codesta Società dovrà far pervenire almeno un foglietto illustrativo in lingua italiana a ciascuna struttura ricevente il farmaco,

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, tramite le strutture sanitarie e i servizi di farmacia territoriale che ne necessitano, il farmaco FUNGIZONE (amfotericina B) 50mg polvere per soluzione per infusione – 1 flaconcino da 10 ml in confezionamento ungherese (in lingua ungherese), reso disponibile dalla società Bristol Myers Squibb S.r.L., presso il seguente magazzino:

 Silvano Chiapparoli Logistica S.p.A. – Strada Morolense, Anagni (FR) come sopra specificato, al fine di assicurare la prosecuzione dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Trimestralmente sarà fornito, a cura della società Bristol Myers Squibb S.r.L. un riepilogo delle confezioni fornite. La presente autorizzazione all'importazione e alla conseguente fornitura del prodotto importato hanno validità di sei mesi e possono essere revocate in qualsiasi momento per motivazioni e circostanze diverse dalle attuali, che potrebbero determinarsi per cambiamenti inerenti al fenomeno della carenza o che potrebbero risultare in contrasto con gli interessi della collettività e la tutela della salute pubblica.

IL DIRIGENTE DELL'UFFICIO Dr.ssa MARISA DELBÒ

Morica Sella

Dr.ssa T.B.O