

PQ-PhCC/OTB/DDG



Roma,

Alla Spett.le **Techdow Pharma Italy Srl**
Strada 1, Palazzo F4, Milanofiori1
20090 Assago (MI)
e

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

OGGETTO: RETTIFICA ALLA Determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 292/2020 del 13/11/2020 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "INHIXA® (Enoxaparina sodica) 2.000 UI (20 mg)/0,2 ml soluzione inyectable -2 jeringas precargadas; INHIXA® (Enoxaparina sodica) 2.000 UI (20 mg)/0,2 ml soluzione inyectable -10 jeringas precargadas ; INHIXA® (Enoxaparina sodica) 4.000 UI (40 mg)/0,4 ml soluzione inyectable-10 jeringas precargadas; INHIXA® (Enoxaparina sodica) 6.000 UI (60 mg)/0,6 ml soluzione-10 jeringas precargadas inyectable; INHIXA® (Enoxaparina sodica) 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml soluzione inyectable-10 jeringas precargadas; INHIXA® (Enoxaparina sodica) 10.000 UI (100 mg)/1 ml soluzione inyectable -10 jeringas precargadas"

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 316/2020 del 25/11/2020, con la quale la **Techdow Pharma Italy Srl legale rappresentante in Italia della Techdow Pharma Netherlands B.V.** è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **Techdow Pharma Italy Srl** e gli Assessorati dovranno trasmettere in formato Excel ad AIFA, 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 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.aifa.gov.it/content/carenze-e-indisponibilita>.

NB: le future domande di autorizzazione dovranno essere inviate per PEC al seguente indirizzo: qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it



UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO
DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC N° 316/2020

RETTIFICA ALLA Determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 292/2020 del 13/11/2020 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "INHIXA® (Enoxaparina sodica) 2.000 UI (20 mg)/0,2 ml soluzione inyectable -2 jeringas precargadas; INHIXA® (Enoxaparina sodica) 2.000 UI (20 mg)/0,2 ml soluzione inyectable -10 jeringas precargadas ; INHIXA® (Enoxaparina sodica) 4.000 UI (40 mg)/0,4 ml soluzione inyectable-10 jeringas precargadas; INHIXA® (Enoxaparina sodica) 6.000 UI (60 mg)/0,6 ml soluzione-10 jeringas precargadas inyectable; INHIXA® (Enoxaparina sodica) 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml soluzione inyectable-10 jeringas precargadas; INHIXA® (Enoxaparina sodica) 10.000 UI (100 mg)/1 ml soluzione inyectable -10 jeringas precargadas"

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, del funzionamento e dell'ordinamento del personale e dalla 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 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. 02 dicembre 2016, concernente *Disposizioni sull'importazione ed esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti*;

Vista la nota Prot. n. 0119148-27/10/2020-AIFA-AIFA_PQ_PhCC-A con la quale la **Techdow Pharma Italy Srl** comunica, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale “ **INHIXA® (enoxaparina sodica) 2.000 ui (20 mg)/0,2 ml - 2 siringhe preriempite - AIC n. 045104015/E; INHIXA® (Enoxaparina sodica) 4.000 iu (40 mg)/0,4 ml - 2 siringhe preriempite con copriago – AIC n. 045104130/E”**.

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

Vista l'istanza presentata dalla **Techdow Pharma Italy Srl**, prot. 0012662 -12/11/2020-AIFA-AIFA_ PhCC-A e successiva rettifica con prot.00132679 -25/11/2020-AIFA-AIFA_ PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale “**INHIXA® (Enoxaparina sódica) 2.000 UI (20 mg)/0,2 ml solución inyectable -2 jeringas precargadas; INHIXA® (Enoxaparina sódica) 2.000 UI (20 mg)/0,2 ml solución inyectable -10 jeringas precargadas ; INHIXA® (Enoxaparina sódica) 4.000 UI (40 mg)/0,4 ml solución inyectable-10 jeringas precargadas; INHIXA® (Enoxaparina sódica) 6.000 UI (60 mg)/0,6 ml solución-10 jeringas precargadas inyectable; INHIXA® (Enoxaparina sódica) 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml solución inyectable-10 jeringas precargadas; INHIXA® (Enoxaparina sódica) 10.000 UI (100 mg)/1 ml solución inyectable -10 jeringas precargadas”** in confezionamento e lingua **spagnola**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa dei medicinali “**INHIXA® (Enoxaparina sódica) 2.000 UI (20 mg)/0,2 ml solución inyectable -2 jeringas precargadas; INHIXA® (Enoxaparina sódica) 2.000 UI (20 mg)/0,2 ml solución**

iniettabile -10 jeringas precargadas ; INHIXA® (Enoxaparina sódica) 4.000 UI (40 mg)/0,4 ml solución iniettabile-10 jeringas precargadas; INHIXA® (Enoxaparina sódica) 6.000 UI (60 mg)/0,6 ml solución-10 jeringas precargadas iniettabile; INHIXA® (Enoxaparina sódica) 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml solución iniettabile-10 jeringas precargadas; INHIXA® (Enoxaparina sódica) 10.000 UI (100 mg)/1 ml solución iniettabile -10 jeringas precargadas” in confezionamento e lingua spagnola, è identica a quella attualmente registrata in Italia con n. A.I.C. 045104...;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la Techdow Pharma Italy Srl è autorizzata ad importare il medicinale:

- **INHIXA® (Enoxaparina sódica) 2.000 UI (20 mg)/0,2 ml solución iniettabile -2 jeringas precargadas;**

n° 2.647 dosi; n° Lotto AA02511C; scadenza Maggio 2021;

- **INHIXA® (Enoxaparina sódica) 2.000 UI (20 mg)/0,2 ml solución iniettabile -10 jeringas precargadas ;**

n° 17.077 dosi; n° Lotto AA03101A; scadenza Ottobre 2021;

n° 71.312 dosi; n° Lotto AA03621C; scadenza Febbraio 2022;

n° 11.137 dosi; n° Lotto AA04151B; scadenza Maggio 2022;

- **INHIXA® (Enoxaparina sódica) 4.000 UI (40 mg)/0,4 ml solución iniettabile-10 jeringas precargadas;**

n° 406.956 dosi; n° Lotto AB02801A; scadenza Luglio 2021;

n° 59.058 dosi; n° Lotto AB04091B; scadenza Aprile 2022;

- **INHIXA® (Enoxaparina sódica) 6.000 UI (60 mg)/0,6 ml solución-10 jeringas precargadas iniettabile;**

n° 45.672 dosi; n° Lotto AC02951B; scadenza Settembre 2021;

n° 77.578 dosi; n° Lotto AC03671A; scadenza Febbraio 2022;

n° 232.205 dosi; n° Lotto AC04231A; scadenza Maggio 2022;

- **INHIXA® (Enoxaparina sódica) 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml solución iniettabile-10 jeringas precargadas;**

n° 60.559 dosi; n° Lotto AD03101A; scadenza Ottobre 2021;

n° **7.356** dosi; n° Lotto **AD03681A**; scadenza **Febbraio 2022**;

- **INHIXA® (Enoxaparina sódica) 10.000 UI (100 mg)/1 ml solución inyectable -10 jeringas precargadas”**

n° **66.252** dosi; n° Lotto **AE02971B**; scadenza **Settembre 2021**;

n° **29.814** dosi; n° Lotto **AE03821B**; scadenza **Marzo 2022**;

n° **3.721** dosi; n° Lotto **AE04041E**; scadenza **Aprile 2022**;

in confezionamento e in lingua **spagnola**.

Prodotto da: Health-Med spółka z ograniczoną odpowiedzialnością sp.k. Chełmska 30/34
00-725 Varsavia –Polonia.

La **Techdow Pharma Italy Srl** 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 “INHIXA® (enoxaparina sodica) (A.I.C. 045104...)” e mantenendo inalterate le eventuali condizioni negoziali.**

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:

- **STM Pharma PRO S.r.l. Via Abruzzi 20056 Grezzago (MI)**;

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 in tal senso, “temporanea autorizzazione” ad acquistare, per il tramite delle Strutture Sanitarie e dei Servizi di Farmacia Territoriale che ne necessitano, il medicinale **“INHIXA® (Enoxaparina sódica) 2.000 UI (20 mg)/0,2 ml solución inyectable -2 jeringas precargadas; INHIXA® (Enoxaparina sódica) 2.000 UI (20 mg)/0,2 ml solución inyectable -10 jeringas precargadas ; INHIXA®**



(Enoxaparina sódica) 4.000 UI (40 mg)/0,4 ml solución inyectable-10 jeringas precargadas; INHIXA® (Enoxaparina sódica) 6.000 UI (60 mg)/0,6 ml solución-10 jeringas precargadas inyectable; INHIXA® (Enoxaparina sódica) 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml solución inyectable-10 jeringas precargadas; INHIXA® (Enoxaparina sódica) 10.000 UI (100 mg)/1 ml solución inyectable -10 jeringas precargadas” in confezionamento e lingua **spagnola**, importato dalla **Techdow Pharma Italy Srl**, allo scopo di assicurare la prosecuzione dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **Techdow Pharma Italy Srl** come da fac-simile allegato, e gli Assessorati dovranno trasmettere in formato Excel ad AIFA, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e acquisite al 30 giugno e al 31 dicembre.

La **Techdow Pharma Italy Srl**, dovrà trasmettere in formato Excel ad AIFA, come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e dovrà includere il dettaglio per mese.

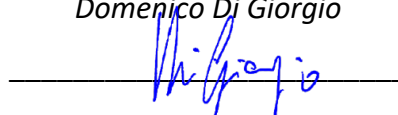
Inoltre, la **Techdow Pharma Italy Srl**, **dovrà comunicare i dati riepilogativi non appena le scorte importate in base alla presente determinazione saranno esaurite.**

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, 25 Novembre 2020

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio



ALLEGATO

All'Agenzia Italiana del Farmaco
Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico
Via del Tritone, 181
00187 Roma

DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE: INHIXA® (Enoxaparina sodica) 2.000 UI (20 mg)/0,2 ml soluzione inyectable -2 jeringas precargadas; INHIXA® (Enoxaparina sodica) 2.000 UI (20 mg)/0,2 ml soluzione inyectable -10 jeringas precargadas ; INHIXA® (Enoxaparina sodica) 4.000 UI (40 mg)/0,4 ml soluzione inyectable-10 jeringas precargadas; INHIXA® (Enoxaparina sodica) 6.000 UI (60 mg)/0,6 ml soluzione-10 jeringas precargadas inyectable; INHIXA® (Enoxaparina sodica) 8.000 UI (80 mg)/0,8 ml soluzione inyectable-10 jeringas precargadas; INHIXA® (Enoxaparina sodica) 10.000 UI (100 mg)/1 ml soluzione inyectable -10 jeringas precargadas”

AGGIORNATI AL __/__/20__

Regione	A.S.L./A.O.	Struttura sanitaria	Descrizione prodotto	quantità	costo

