

PQ-PhCC/OTB/DDG



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

**Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al
Crimine Farmaceutico**

Roma,

Alla **TEVA Italia S.r.l.**
Via di Mulino, 1
20090 Assago (MI)
Fax 02 891 798 25
E-mail: ITRA@tevaitalia.it

e

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

OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "MYOCET® 50 mg прах, дисперсия и разтворител за концентрат за инфузионна дисперсия липозомален доксорубицинов хидрохлорид (Liposomal doxorubicin hydrochloride) 2 комплекта с 3 флакона (1 с прах +1 с липозоми +1 с буфер)"

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ-PHCC N. 33/GC/2018 del 22/05/2018, con la quale la **TEVA Italia S.r.l.** è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **TEVA Italia S.r.l.** dovrà trasmettere in formato Excel ad AIFA, all'indirizzo PEC qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it, come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite.

Si invita a darne massima diffusione alle strutture interessate

Il Dirigente dell'Ufficio

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@pe.aifa.gov.it**



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

DETERMINAZIONE PQ-PHCC N° 33/GC/2018

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "MYOCET® 50 mg прах, дисперсия и растворител за концентрат за инфузионна дисперсия липозомален доксорубицинов хидрохлорид (Liposomal doxorubicin hydrochloride) in hydrochloride) 2 комплекта с 3 флакона (1 с прах +1 с липозоми +1 с буфер)"

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. 12 aprile 2012, concernente *Disposizioni sull'importazione ed esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti*”;

Vista la nota Prot. n. 0056527-18/05/2018-AIFA-COD_UO-A con la quale la **TEVA Italia S.r.l.** comunica, in ottemperanza all’art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **MYOCET® (doxorubicina liposomiale cloridrato) "50 mg polvere e additivi per concentrato per dispersione liposomiale per infusione" scatola con 2 set di tre flaconcini uso endovenoso (A.I.C. 035189012/E)**;

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

Vista l’istanza presentata dalla **TEVA Italia S.r.l. S.r.l.**, prot. AIFA n. 0057135 – 21/05/2018-AIFA-COD_UO-P, con la quale è stata richiesta all’Ufficio PQ-PhCC l’autorizzazione all’importazione del medicinale **MYOCET® 50 mg прах, дисперсия и растворител за концентрат за инфузионна дисперсия липозомален доксорубицинов хидрохлорид (Liposomal doxorubicin hydrochloride) in hydrochloride) 2 комплекта с 3 флакона (1 с прах +1 с липозоми +1 с буфер)”** in confezionamento e lingua **bulgara**, al fine di consentire l’approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa dei medicinali **MYOCET®50 mg прах, дисперсия и растворител за концентрат за инфузионна дисперсия липозомален доксорубицинов хидрохлорид (Liposomal doxorubicin hydrochloride) in hydrochloride) 2 комплекта с 3 флакона (1 с прах +1 с липозоми +1 с буфер)”** in confezionamento e lingua **bulgara** è **identica** a quello attualmente registrato in Italia con **n. A.I.C. 035189012/E**;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la Società: **TEVA Italia S.r.l.** è autorizzata ad importare il medicinale:

- **MYOCET® 50 mg прах, дисперсия и растворител за концентрат за инфузионна дисперсия липозомален доксорубицинов хидрохлорид (Liposomal doxorubicin hydrochloride) in hydrochloride) 2 комплекта с 3 флакона (1 с прах +1 с липозоми +1 с буфер)”**

n. **50** Confezioni; n. lotto **17K24BG** con scadenza **31/01/2019**;

n. **200** Confezioni; n. lotto **17L13BG** con scadenza **28/02/2019**;

in confezionamento e lingua **bulgara**.

Prodotto da: GP-Pharm Poligon Industrial Els Vinyets - Els Fogars, Sector 2, Carretera Comarcal C244, km 2208777 Sant Quinti de Mediona (Barcelona) Spagna.

La **TEVA Italia S.r.l.** 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 **MYOCET® (doxorubicina liposomiale cloridrato) "50 mg polvere e additivi per concentrato per dispersione liposomiale per infusione" scatola con 2 set di tre flaconcini uso endovenoso (A.I.C. 035189012/E);**

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:

- **Silvano Chiapparoli Logistica S.p.A. – Via delle Industrie SNC – 26814 Livraga (LO)**
- **DHL Supply Chain s.p.A.:_ Viale delle Industrie, 2 - 20090 Settala (MI).**

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 **MYOCET® 50 mg прах, дисперсия и разтворител за концентрат за инфузионна дисперсия липозомален доксорубицинов хидрохлорид (Liposomal doxorubicin hydrochloride) in hydrochloride) 2 комплекта с 3 флакона (1 с прах +1 с липозоми +1 с буфер)"** in confezionamento e in lingua **bulgara**, importato dalla **TEVA Italia S.r.l.**, allo scopo di assicurare la prosecuzione dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **TEVA Italia S.r.l.**, dovrà trasmettere in formato Excel ad AIFA, all'indirizzo PEC qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it, come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente 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 **UNO (1)**, 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, 22/05/2018

Il Dirigente dell'Ufficio

Domenico Di Giorgio



ALL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico

Via del Tritone, 181

00187 ROMA

via PEC: qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it

DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE:

AGGIORNATI AL _____

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