

Roma 30 DICEMBRE 2011



Area Vigilanza Post Marketing  
Ufficio Qualità dei Prodotti  
Fax 06 5978 4313

Alla Hospira Italia Srl  
Via Orazio, 20/22  
80122 Napoli  
Fax 081 2405943

p.c.

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

AIFA/PA/132259/P. I. 1/3

**OGGETTO: Concessione nulla-osta ed autorizzazione all'importazione del medicinale:  
NIPENT 10 mg polvere per soluzione iniettabile, polvere per soluzione per infusione, 700  
flaconi, AIC 028645012**

A seguito della richiesta di codesta Spett. le Società, Prot. n° 0131463 del 29 Dicembre 2011,  
inerente alla domanda di nulla osta all'importazione del medicinale in oggetto;

**VISTA** la comunicazione Prot. n° 130119 del 23 Dicembre 2011 in cui si comunica, in  
ottemperanza dell'art. 2 del Decreto 11.05.2001, il possibile stato di carenza sul mercato  
nazionale del **medicinale: NIPENT 10 mg polvere per soluzione iniettabile, polvere per  
soluzione per infusione;**

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

**ACQUISITA** la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del  
medicinale **NIPENT 10 mg polvere per soluzione iniettabile, polvere per soluzione per  
infusione** in confezionamento straniero (**Australia**) in lingua (**Inglese**) è identica a quella  
attualmente registrata in Italia con **AIC N. 028645012**

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

#### NULLA OSTA

che la Società **Hospira Italia S.r.l.**, importi il medicinale:

**NIPENT 10 mg polvere per soluzione iniettabile, polvere per soluzione per infusione  
n. 700 flaconi**

n. lotto **X014870AC** con scadenza **06/30/2013**

in confezionamento straniero (**Australia**) in lingua (**Inglese**) prodotto dalla **HOSPIRA AUSTRALIA  
PTY LIMITED Lexia Place Mulgrave, 3170 – Victoria Australia** e rilasciato nella Comunità

Europea/Italia da **HOSPIRA UK LIMITED Queensway Royal Leamington spa -CV313RW - Warwickshire Regno Unito**

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 analoghi 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:

- **Logistica Farmaceutica Srl, Strada Provinciale Pianura 80078 Pozzuoli Napoli**

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 straniero (**Australia**) in lingua (**Inglese**), 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 **NIPENT 10 mg polvere per soluzione iniettabile, polvere per soluzione per infusione** in confezionamento straniero (**Australia**) in lingua (**Inglese**), reso disponibile dalla società **Hospira Italia S.r.l.** presso il magazzino sopra specificato, al fine di assicurare la prosecuzione dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Trimestralmente sarà fornito, a cura della società **Hospira Italia S.r.l.** un riepilogo delle confezioni fornite. La presente autorizzazione all'importazione e la fornitura del prodotto importato ha validità sei mesi e può essere revocata in qualsiasi momento per motivazioni e circostanze diverse dalle attuali, che potrebbero determinarsi per cambiamenti inerenti il fenomeno della carenza o che potrebbero risultare in contrasto con gli interessi della collettività e la tutela della salute pubblica.

per IL DIRIGENTE DELL'UFFICIO  
Dott.ssa MARISA DELBÒ  
*Marisa Delbò*

Dr.ssa A. Lombardo  
29.12.2011