

*Agenzia Italiana del Farmaco***AIFA**

Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Roma, 16 DIC 2015

Alla Sanofi Pasteur MSD S. p. A.
Via degli Aldobrandeschi, n. 15
00163 Roma
Fax 06/ 66409233 - 297

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

p.c.

Alla c.a. Dott.ssa M. G. Pompa
Ufficio V
DG Prevenzione Sanitaria
Ministero della Salute
Fax 06/59943096

Oggetto: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE - PENTAVAC (VACUNA DE DIFTERIA, TETANOS, TOS FERINA (COMPONENTE ACELULAR), POLIOMIELITIS (INACTIVADA) Y HAEMOPHILUS INFLUENZAE DI TIPO B CONJUGADA (ADSORBIDA) POLVO Y SUSPENSION INYECTABLE "1 VIAL 1 JERINGA PRECARGADA CON 2 AGUJAS SEPARADAS"

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ&C N° 99/GC/2015 del 16/12/2015 che autorizza la **SANOFI PASTEUR MSD S.p.A** ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **SANOFI PASTEUR MSD S.p.A** dovrà trasmettere ad AIFA, su CD-rom e in formato Excel come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale fornite, come indicato nella Determinazione.

Si invita a darne massima diffusione alle strutture interessate.

per il Dirigente

Domenico Di Giorgio

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: www.agenziafarmaco.gov.it, seguendo il seguente percorso da homepage del sito -servizi aifa- carenze dei medicinali. **NB: il fax dell'Ufficio Qualità dei Prodotti è 06 59784313**



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRAFFAZIONE

DETERMINAZIONE PQ&C N° 99/GC/ 2015

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE - PENTAVAC (VACUNA DE DIFTERIA, TETANOS, TOS FERINA (COMPONENTE ACELULAR), POLIOMIELITIS (INACTIVADA) Y HAEMOPHILUS INFLUENZAE DI TIPO B CONJUGADA (ADSORBIDA) POLVO Y SUSPENSION INYECTABLE "1 VIAL 1 JERINGA PRECARGADA CON 2 AGUJAS SEPARADAS"

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 (di seguito PQ&C) 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. n. 89806 del 28/08/2014 e successivo aggiornamento del 26/11/2015 con la quale la **SANOFI PASTEUR MSD S.p.A.** comunica, in ottemperanza all'art. 2 del D.M.

11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **PENTAVAC** (vaccino antidifterico, antitetanico, antipertossico (componente acellulare), antipolio (inattivato) ed anti-haemophilus influenzae di tipo b coniugato (adsorbito) "1flaconcino monodose + 1 siringa preriempita monodose senza ago con 2 aghi separati"

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

Vista l'istanza presentata dalla **SANOFI PASTEUR MSD S.p.A.**, prot. AIFA n. **127273** del **14/12/2015** con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ&C l'autorizzazione all'importazione del medicinale **PENTAVAC** (vacuna de difteria, tetanos, tos ferina (componente acelular), poliomieltis (inactivada) y haemophilus influenzae di tipo b conjugada (adsorbida) polvo y suspension inyectable "1 vial 1 jeringa precargada con 2 agujas separadas" al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale **PENTAVAC** (vacuna de difteria, tetanos, tos ferina (componente acelular), poliomieltis (inactivada) y haemophilus influenzae di tipo b conjugada (adsorbida) polvo y suspension inyectable "1 vial 1 jeringa precargada con 2 agujas separadas" in confezionamento e in lingua spagnola è equivalente a quella attualmente registrata in Italia con AIC n. **034126084**;

VISTE le precedenti autorizzazioni: prot.133428 del31/12/2008, prot.115165 del 10/11/2008, prot. 6706 del 20/01/2010, prot.7535 del 21/10/2010, prot.60031 del 07/06/2011, prot.113625 del 11/11/2011, prot.23587 del 03/03/2014, prot.AIFA 94363 del 11/09/2014,prot.AIFA 123263 del 24/11/2014, prot.AIFA/PQ&C/P/31137 del 26/03/2015;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la **SANOFI PASTEUR MSD S.p.A** è autorizzata ad importare il medicinale:

- **PENTAVAC (VACUNA DE DIFTERIA, TETANOS, TOS FERINA (COMPONENTE ACELULAR), POLIOMIELITIS (INACTIVADA) Y HAEMOPHILUS INFLUENZAE DI TIPO B CONJUGADA (ADSORBIDA) POLVO Y SUSPENSION INYECTABLE "1 VIAL 1 JERINGA PRECARGADA CON 2 AGUJAS SEPARADAS**

n. **1.000** dosi; n. lotto **M4090-1** con scadenza **31/03/2017**

Batch Release Certificate n. **IPH/15-3037** rilasciato da: **ISP WIV- Biological Standardization (BELGIUM)** il **03/12/2015**;

Prodotto da: **SANOFI PASTEUR SA – 2 AVENUE PONT PASTEUR - 69367 LIONE FRANCIA**

in confezionamento e in lingua spagnola.

La **SANOFI PASTEUR MSD S.p.A.** 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 in rapporto al numero delle dosi per confezione.

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

Il medicinale potrà essere depositato in Italia unicamente presso i seguente magazzini:

- **STM GROUP s.r.l. – Strada Prov.Le Pianura 6 – 80078 Pozzuoli (NA)**
- **STM GROUP s.r.l. – Via Abruzzi snc – 20056 Grezzago (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.

La richiesta da parte delle strutture sanitarie, dovrà essere elaborata da parte del personale sanitario in servizio presso le strutture stesse, sulla base del modulo allegato alla presente determinazione, che ne costituisce parte integrante, e trasmessa direttamente alla **SANOFI PASTEUR MSD S.p.A.**

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 **PENTAVAC (vacuna de difteria, tetanos, tos ferina (componente acelular), poliomieltis (inactivada) y haemophilus influenzae di tipo b conjugada (adsorbida) polvo y suspension inyectable "1 vial 1 jeringa precargada con 2 agujas separadas"**, in confezionamento e in lingua **spagnola**, importato dalla **SANOFI PASTEUR MSD S.p.A.** allo scopo di assicurare la prosecuzione dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **SANOFI PASTEUR MSD S.p.A.** dovrà trasmettere ad AIFA, su CD-rom in formato Excel come da fac-simile allegato, 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, 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, 16 DIC 2015

per Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

Domenico Di Giorgio

ALL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO
Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione
Via del Tritone, 181
00187 ROMA
via PEC: qualita.prodotti@aifa.mailcert.it

DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE: _____

AGGIORNATI AL _____

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