

PQ-PhCC/OC/DDG



Roma,

Alla Spett.le **MSD Italia S.r.l.**  
**Via Vitorchiano, 151**

e

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

p.c.

Alla c.a. **Dott. F.P. Maraglino**  
**Ufficio V****DG Prevenzione Sanitaria**  
**Ministero della Salute**E-mail: [f.maraglino@sanita.it](mailto:f.maraglino@sanita.it)PEC: [dgprev@postacert.sanita.it](mailto:dgprev@postacert.sanita.it)

**OGGETTO: RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC/N. 239/2020 del 21/08/2020 -  
AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "PNEUMOVAX-23®  
(pneumokokkenpolysacharidevaccin) Oplossing voor injectie in een voorgevulde spuit 1  
voorgevulde spuit (0,5 ml) met 2 injectienaalden"**

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 245/2020 del 02/09/2020,  
con la quale la **MSD Italia S.r.l.** è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **MSD Italia S.r.l.** 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](mailto:qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it)**



## UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

### DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC N° 245/2020

**RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC/N. 239/2020 del 21/08/2020 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "PNEUMOVAX-23® (pneumokokkenpolysacharidevaccin) Oplossing voor injectie in een voorgevulde spuit 1 voorgevulde spuit (0,5 ml) met 2 injectienaalden"**

#### 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. 0076616-09/07/2020-AIFA-AIFA\_PQ\_PhCC-A con la quale la **MSD 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 **“PNEUMOVAX-23® (vaccino pneumococcico polisaccaridico) soluzione iniettabile in siringa preriempita - 1 siringa preriempita (0,5ml) con 2 aghi” (A.I.C. 034933111)”**.

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

**Vista** l'istanza presentata e le motivazioni specificate dalla **MSD Italia S.r.l.**, prot. 0095056-02/09/2020-AIFA-AIFA\_ PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC la **“RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC/N. 239/2020 del 21/08/2020 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE “PNEUMOVAX-23® (pneumokokkenpolysacharidevaccin) Oplossing voor injectie in een voorgevulde spuit 1 voorgevulde spuit (0,5 ml) met 2 injectienaalden”** in confezionamento e lingua **olandese/portoghese**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

**Acquisita** la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa dei medicinali **“PNEUMOVAX-23® (pneumokokkenpolysacharidevaccin) Oplossing voor injectie in een voorgevulde spuit 1 voorgevulde spuit (0,5 ml) met 2 injectienaalden”** in confezionamento e lingua **olandese/portoghese**, è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con **n. A.I.C. 034933111**;

**Viste** le determinazioni del 05/12/2018 al 21/08/2020;

adotta la seguente

#### **DETERMINAZIONE**

la **MSD Italia S.r.l.** è autorizzata ad importare e distribuire il medicinale:

- **PNEUMOVAX-23® (pneumokokkenpolysacharidevaccin) Oplossing voor injectie in een voorgevulde spuit 1 voorgevulde spuit (0,5 ml) met 2 injectienaalden**

n° **9.786** confezioni; n° Lotto **S001483**; scadenza **Dicembre 2020**.

Le confezioni oggetto della presente determinazione, originariamente in confezionamento e in lingua **olandese**, sono state precedentemente destinate ad un'importazione in Portogallo e, come richiesto dalla vigente normativa portoghese, sono state sottoposte a rietichettatura; quindi, su ogni confezione, importata a seguito della presente determinazione, è presente un'etichetta aggiuntiva in lingua **portoghese** recante le seguenti informazioni:

- numero identificativo portoghese della confezione di Pneumovax- 1 siringa preriempita (0,5 ml) con 2 aghi;
- prezzo di cessione applicato alle confezioni distribuite alle strutture sanitarie portoghesi;
- nome del Titolare dell'Autorizzazione all'immissione in commercio in Portogallo, Merck Sharp & Dhome Lda;
- nome commerciale del vaccino e descrizione della confezione in lingua portoghese

Ulteriori informazioni relative al lotto **S001483**:

- Batch Release Certificate n. **181451** rilasciato da: National Institute for Public Health and the Environment RIVM - Ministry of Health, Welfare and Sport ( The Netherlands) il 08/01/2019.
- Prodotto da: Merck Sharp & Dohme Corp. Sumneytown Pike, PO Box 4, West Point, Pennsylvania 19486, USA; MSD Ireland (Carlow), Dublin Road, Carlow, Co. Carlow, Ireland;
- Responsabile del rilascio lotti: Merck Sharp & Dohme BV – Waarderweg 39, P.O. 581-2031 BN, 2003 PC – Paesi Bassi.

La **MSD 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 “PNEUMOVAX® (vaccino pneumococcico polisaccaridico) soluzione iniettabile in siringa preriempita - 1 siringa preriempita (0,5ml) con 2 aghi” (A.I.C. 034933111)” 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 i seguenti magazzini:

- **DHL Supply Chain (Italy) S.p.A. Via delle Industrie 2 – 20090 Settala (MI)**
- **DHL Supply Chain (Italy) S.p.A. Via Ardeatina 2479 – 00134 Roma.**

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 **“PNEUMOVAX-23® (pneumokokkenpolysacharidevaccin) Oplossing voor injectie in een voorgevulde spuit 1 voorgevulde spuit (0,5 ml) met 2 injectienaalden”**, in confezionamento e in lingua **olandese/portoghese**, importato dalla **MSD 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 **MSD Italia S.r.l.** 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 **MSD Italia S.r.l.** 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 **MSD Italia S.r.l.**, **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, 02 Settembre 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: PNEUMOVAX-23®**  
(pneumokokkenpolysacharidevaccin) Oplossing voor injectie in een voorgevulde spuit 1  
voorgevulde spuit (0,5 ml) met 2 injectienaalden in confezionamento e lingua  
olandese/portoghese

AGGIORNATI AL \_\_/\_\_/20\_\_

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

