



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

**Area Vigilanza Post Marketing  
Ufficio Qualità dei Prodotti  
Fax 06 59784313**

Roma 28 OTT 2011

**Agli Assessorati alla Sanità presso  
le Regioni e le Province Autonome  
Loro Sedi**

p.c.

**Abbott Products S.p.A.  
Via della Libertà, 30  
Grugliasco (TO)  
Fax 011 783055 - 7802868**

*AIFA/PA/108700/P*

**OGGETTO: Determinazione n. 12/GQ/PQ del 27/10/2011  
Determinazione PROPYCIL 50mg/60 cp- ERRATA CORRIGE**

Si trasmette in copia la determinazione AIFA che autorizza la Ditta Abbott Products S.p.A. a detenere la specialità medicinale oltre che presso i depositi:

Fiege Logistica Italia S.p.A., con sede in Caleppio di Settala (MI), Via B. Buozzi n. 5;

Fiege Logistica Italia S.p.A., con sede in Monterotondo Scalo (RM), Via Leonardo da Vinci n. 8/10;  
anche presso il deposito:

**Silvano Chiapparoli Logistica SpA sito in Via delle Industrie snc 26814- Livraga (LO)**

**Si evidenzia che l'errata corrige si riferisce all'indirizzo del Deposito oggetto della Determina**

Si invita a darne massima diffusione alle strutture interessate.

REGIONE LAZIO	
Dipartimento Programmazione Economica e Sociale	
- 7 NOV. 2011	
№ PROTOCOLLO <i>195323</i>	CLASSIFICAZIONE <i>07/08</i>

**IL DIRIGENTE DELL'UFFICIO  
D<sup>ssa</sup> MARISA DELBO'**



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

**DETERMINAZIONE N. 12/GC/PQ  
ERRATA CORRIGE**

**AREA VIGILANZA POST MARKETING  
Ufficio Qualità dei Prodotti**

**IL DIRIGENTE**

**VISTI** gli articoli 8 e 9 del decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300 e s.m. i.;

**VISTO** l'articolo 48 del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito nella legge 24 novembre 2003, n. 326, con il quale è stata istituita l'Agenzia Italiana del Farmaco;

**VISTO** il decreto del Ministro della Salute di concerto con i Ministri della Funzione Pubblica e dell'Economia e finanze in data 20 settembre 2004, n. 245 recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia Italiana del Farmaco, a norma del comma 13 dell'art. 48 sopra citato;

**VISTO** il Regolamento di organizzazione, di amministrazione e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia Italiana del Farmaco pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 149 del 29 giugno 2005;

**VISTO** il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165 e s.m. i.;

**VISTA** la legge 15 luglio 2002, n. 145;

**VISTO** il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m. i.;

**VISTO** il D.M. 11 febbraio 1997, concernente modalità di importazione di specialità registrate all'estero e s.m. i.;

**VISTO** il D.M. 11 maggio 2001, sulla definizione delle procedure da applicarsi in caso di temporanea carenza di specialità medicinali nel mercato nazionale;

**VISTO** il conferimento di incarico di Dirigente dell'Ufficio "Qualità dei Prodotti" dell'Area Vigilanza Post Marketing da parte del Direttore Generale del 21 dicembre 2009 alla Dr.ssa Marisa Delbò con decorrenza dal 7/01/2010;

**CONSIDERATO** che non è disponibile in commercio in Italia alcun medicinale a base di propiltiouracile, che pertanto risulta carente, e che il farmaco PROPYCIL 50mg/60cp, a base di propiltiouracile, è prodotto dalla ditta Haupt Pharma Berlin GmbH, Gradestraße 13, 12347 Berlino (Germania);

**RILEVATA** la necessità di garantire la prosecuzione della terapia ai pazienti già in trattamento con farmaci a base di propiltiouracile;

**VISTO** il verbale n°18 della Commissione Tecnico Scientifica, relativo alla seduta del 11-12 ottobre 2005, che condiziona la ditta Solvay Pharma S.p.A. a provvedere alla fornitura ai centri regionali di 100.000 confezioni/anno di propiltiouracile 60 cp al costo di 1€ ex-factory/confezione;

**VISTE** le precedenti Determinazioni AIFA, prot. AIFA/UAO/16412/P/1.1/3 del 21/02/2006, prot. AIFA/UAO/79636/P/1.1/3 del 29/07/2008, prot. AIFA/UAO/60588/P/1.1/3 del 15/06/2009 e prot. AIFA/PQ/134376/P/1.1/3 del 29/11/2010 con le quali è stata già autorizzata l'importazione dello stesso, per il mantenimento della continuità terapeutica;

**VISTA** la domanda prot. AIFA/PQ/107734/1.1/3 con cui la Ditta Abbott Products S.p.A. ha presentato richiesta di aggiungere il deposito Silvano Chiapparoli Logistica S.p.A. per la detenzione della specialità PROPYCIL, al fine di consentire la continuità nella distribuzione del medicinale sul territorio italiano, a seguito del cambio di gestione della distribuzione dei propri medicinali;

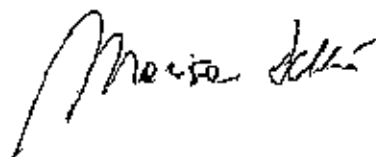
**RITENUTO** necessario, ai fini della tutela della salute pubblica, adottare ulteriori provvedimenti al fine di sanare la segnalata carenza sul territorio nazionale, consentendo alla **Abbott Products S.p.A.** (già Solvay Pharma S.p.A.) di ottimizzare la distribuzione delle 40.000 confezioni del medicinale PROPYCIL 50 mg 60 cp, importate a seguito della determinazione prot. AIFA/PQ/134376/P/1.1/3 del 29/11/2010 al prezzo di 1 € /confezione;

## DETERMINA

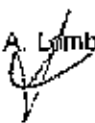
1. La Società **Abbott Products S.p.A.** (già Solvay Pharma S.p.A.), con sede legale in Grugliasco (TO), Via della Libertà n. 30, è autorizzata a detenere presso i propri depositi fiduciari, di seguito elencati, le confezioni del medicinale PROPYCIL 50 mg 60 cp., importate al prezzo ex-factory di 1,00 euro/conf. a seguito della determinazione prot. AIFA/PQ/134376/P/1.1/3 del 29/11/2010, e a distribuirle per la fornitura alle strutture sanitarie locali ed ospedaliere nel quantitativo necessario alla cura dell'ipertiroidismo, patologia per la quale il medicinale in questione è indicato:
  - Fiege Logistica Italia S.p.A., con sede in Caleppio di Settala (MI), Via B. Buozzi n. 5;
  - Fiege Logistics Italia S.p.A., con sede in Monterotondo Scalo (RM), Via Leonardo da Vinci n. 8/10;
  - Silvano Chiapparoli Logistica S.p.A. sito in Via delle Industrie s.n.c. 26814 - Livraga (LO).
2. La richiesta da parte delle strutture sanitarie ed ospedaliere, dovrà essere elaborata sulla base del modulo allegato alla presente determinazione, che ne costituisce parte integrante, da parte del personale medico in servizio presso le strutture stesse e trasmessa, per conoscenza, anche all'Agenzia Italiana del Farmaco, al fine di consentire il monitoraggio del corretto impiego terapeutico del medicinale in questione.
3. Le strutture sanitarie richiedenti sono tenute a verificare che il prodotto importato risponda ai requisiti di sicurezza e qualità previsti dalle normative vigenti e che l'utilizzo del medicinale di cui al comma 1 avvenga sotto la diretta responsabilità del medico che lo ha prescritto e che effettuerà la somministrazione.
4. L'autorizzazione ha validità di sei mesi, decorrenti dalla data di adozione della presente determinazione e potrà essere rinnovata, ricorrendone i presupposti di fatto indicati nelle premesse.

IL DIRIGENTE DELL'UFFICIO

Dr.ssa MARISA DELBÒ



Dr.ssa A. Lombardo



**Allegato**

**Alla Abbott Products S.p.A.**  
Via della Libertà, n. 30  
10095 Grugliasco (TO)  
Fax 011/7802368

e p.c. **Agenzia Italiana del Farmaco**  
Via Tritone, 181  
00187 Roma  
Fax 06 / 59784 313

Il sottoscritto medico dott.....  
in servizio presso.....

**chiede**

alla ditta **Abbott Products S.p.A.** (già Solvay Pharma S.p.A.)

la fornitura del medicinale "Propycil 50mg 60cp"

nella quantità di.....

al prezzo di .....

per la cura del paziente affetto da .....

Tale farmaco verrà impiegato sotto la diretta responsabilità dello scrivente medico curante dopo aver ottenuto, ai sensi del D.M. 1.9.1996, il consenso informato del paziente o, in caso di minori o incapaci, di chi esercita la patria potestà .

Data.....

Il medico curante (firma per esteso).....

Per gli aspetti di propria competenza  
il Dirigente della Farmacia Ospedaliera  
(firma per esteso).....

Indirizzo della Farmacia Ospedaliera presso  
la quale deve essere effettuato l'invio.....

**Abbott Products S.p.A. Tel. 011 / 4027911**  
**Fax 011 / 781732**

