

PQ-PhCC/OTB/DDG

N. Det: 96/2021



Alla Spett.le BAUSH HEALTH IRELAND  
LTD  
3013 LAKE DRIVE,  
CITYWEST BUSINESS CAMPUS  
DUBLI 24D24 PPT3  
IRELAND

p.c. Bausch & Lomb  
Viale Martesana, 12  
20090 Vimodrone (MI)  
e

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

**OGGETTO: PROROGA DEI TERMINI DI DISTRIBUZIONE DEL LOTTO IMPORTATO CON DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC N. 02/2021 del 05/01/2021 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "RELISTOR® (Methylnaltrexonii bromidum) 12 mg / 0,6 ml Injektionslösung zur subkutanen Anwendung"**

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA PQ-PhCC n. 96/2021, con la quale la BAUSH HEALTH IRELAND LIMITED è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, come disposto nella allegata determinazione, preme rammentare che BAUSH HEALTH IRELAND LIMITED è tenuta a comunicare allo scrivente Ufficio la data a partire dalla quale il prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio/i propri magazzini e pronto alla distribuzione; inoltre, codesta Azienda e gli Assessorati dovranno trasmettere ad AIFA, in formato Excel, 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 dedicata alle carenze dei medicinali, consultabile all'indirizzo <https://www.aifa.gov.it/web/guest/farmaci-carenti>

Le richieste di autorizzazione dovranno essere inviate all'indirizzo PEC [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. 96/2021  
PROROGA DEI TERMINI DI DISTRIBUZIONE DEL LOTTO MPORTATO CON DETERMINAZIONE  
AIFA PQ-PhCC N. 02/2021 del 05/01/2021 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL  
MEDICINALE "RELISTOR® (Methylnaltrexonii bromidum) 12 mg / 0,6 ml Injektionslösung zur  
subkutanen Anwendung"**

### IL DIRIGENTE

**Visti** gli articoli 8 e 9 del D.Lgs. 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.Lgs. 30 marzo 2001, n. 165 e s.m.i.;

**Visto** il Regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale e la 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 decreto del Ministro della salute del 15 gennaio 2020, con cui il Dott. Nicola Magrini è stato nominato Direttore generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco e il relativo contratto individuale di lavoro sottoscritto in data 2 marzo 2020 e con decorrenza in pari data;

**Visto** il R.D. 27 luglio 1934, n. 1265, recante il Testo Unico delle leggi sanitarie;

**Visto** il D febbraio 1997, concernente le 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.M. riguardante la **Definizione di procedure da applicarsi in caso di temporanea carenza di specialità medicinali nel mercato nazionale;**

**Visto** il D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana n. 142 del 21 giugno 2001, concernente l'attuazione della direttiva 2001/83/CE e successive modificazioni, relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano, nonché della direttiva 2003/94/CE;

**Visto** il D.M. 2 dicembre 2016, concernente *Disposizioni sull'importazione ed esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti;*

**Vista** la nota in atti AIFA prot. n. 0125502-08/11/2019-AIFA-PQ\_PhCC-A con la quale la **PHARMASwiss Ceska Republica sro** ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **"RELISTOR® (Metilnaltrexone Bromuro) 12mg/0,6ml soluzione per iniezione uso sottocutaneo - flaconcino(vetro)0,6ml" (20mg/ml) 7 flac.+ 7 siringhe sterili+14 salviettine alcol imbevute (A.I.C. 038600033)"**.

**Accertato** il rischio dello stato di carenza del predetto medicinale nel normale circuito distributivo a livello nazionale

**Vista** l'istanza presentata dalla **BAUSH HEALTH IRELAND LIMITED**, in atti AIFA prot. n. 00715698 del 11/06/2021-AIFA-PQ\_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC la "proroga dei termini di distribuzione del lotto importato con Determinazione AIFA PQ-PhCC N. 02/2021 del 05/01/2021 - Autorizzazione all'importazione del medicinale **"RELISTOR® (Methylnaltrexonii bromidum) 12 mg / 0,6 ml Injektionslösung zur subkutanen Anwendung"** in confezionamento e lingua **tedesca**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

**Acquisita** la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale RELISTOR® (Methylnaltrexonii bromidum) 12 mg / 0,6 ml Injektionslösung zur subkutanen Anwendung" in confezionamento e lingua **tedesca**, è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con n. **A.I.C. 038600033;**

**Vista** la precedente determinazione del 02/12/2019 e successive proroghe adotta la seguente

#### **DETERMINAZIONE**



la **BAUSH HEALTH IRELAND LIMITED** è autorizzata distribuire il medicinale precedentemente autorizzato Determinazione AIFA PQ-PHCC 132/2019 del 02/12/2019 successive proroghe con Determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 175/2020 del 27/05/2020 e Determinazione AIFA PQ-PhCC N. 02/2021 del 05/01/2021:

- **RELISTOR® (Methylnaltrexonii bromidum) 12 mg / 0,6 ml Injektionslösung zur subkutanen Anwendung**

n. **185** confezioni, n. Lotto **SRRI01F**; scadenza **31/08/2022**;

in confezionamento e in lingua **tedesca**.

Prodotto da: Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa SA, wincentego Pola 21, 58-500 Jelenia Góra, Polonia.

La **BAUSH HEALTH IRELAND LIMITED** dovrà far pervenire almeno un foglietto illustrativo in lingua italiana a ciascuna struttura ricevente il farmaco.

Il medicinale del quale si autorizza l'importazione deve:

- essere preparato in conformità a quanto previsto dalla Farmacopea Europea, presso la sopra menzionata officina, regolarmente autorizzata alla produzione secondo le Norme di Buona Fabbricazione (GMP).

- essere fornito alle strutture sanitarie e ospedaliere richiedenti, senza apportare modifiche al prezzo di vendita applicato in Italia al medicinale "**RELISTOR® (Metilnaltrexone Bromuro) 12mg/0,6ml soluzione per iniezione uso sottocutaneo - flaconcino(vetro)0,6ml" (20mg/ml) 7 flac.+ 7 siringhe sterili+14 salviettine alcol imbevute (A.I.C. 038600033)"** e mantenendo inalterate le eventuali condizioni negoziali.

- essere distribuito nel rispetto delle Norme di Buona Distribuzione dei medicinali (GDP).

Il medicinale potrà essere depositato in Italia, unicamente presso il magazzino di seguito indicato:

- **Neologistica Srl –Largo Boccioni,1-21040 Origgio (VA);**

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 al riguardo, "*temporanea autorizzazione*" ad acquistare, per il tramite delle Strutture Sanitarie e dei Servizi di Farmacia Territoriale che ne necessitano, il medicinale "**RELISTOR® (Methylnaltrexonii bromidum) 12**



**mg / 0,6 ml Injektionslösung zur subkutanen Anwendung”** , in confezionamento e in lingua **tedesca**, importato dalla BAUSH HEALTH IRELAND LIMITED, allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale:

- la **BAUSH HEALTH IRELAND LIMITED** è tenuta a comunicare, allo scrivente ufficio: [farmacarenti@aifa.gov.it](mailto:farmacarenti@aifa.gov.it), la data in cui prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio/i propri magazzini e pronto alla distribuzione
- la **BAUSH HEALTH IRELAND LIMITED** e gli Assessorati sono tenuti a trasmettere ad AIFA, in formato Excel come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e acquisite al 30 giugno e al 31 dicembre.
- la **BAUSH HEALTH IRELAND LIMITED**, **è tenuta a comunicare i dati riepilogativi non appena le scorte importate in base alla presente determinazione saranno esaurite.**

La presente autorizzazione all'importazione 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, 14 Giugno 2021

**Il Dirigente**

*Domenico Di-Giorgio*



---

**ALLEGATO**

**Spett.le**  
**Agenzia Italiana del Farmaco**  
**Ufficio Qualità dei Prodotti**  
**e Contrasto al Crimine Farmaceutico**  
**Via del Tritone, 181**  
**00187 Roma**  
**PEC: qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it**

**DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE: RELISTOR® (Methylnaltrexonii  
bromidum) 12 mg / 0,6 ml Injektionslösung zur subkutanen Anwendung”**

**autorizzate all’importazione con determinazione AIFA PQ-PhCC n. 96/2021**

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

<b>Regione</b>	<b>A.S.L./A.O.</b>	<b>Struttura sanitaria</b>	<b>Descrizione prodotto</b>	<b>Quantità</b>	<b>Costo</b>