

PQ/DC/MD

AIFA/PQ/108440/P/



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

Ufficio Qualità dei Prodotti

Roma, 18 OTT 2013

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. Dott.ssa M.G.Pompa  
Uff.V  
DG Prevenzione Sanitaria  
Ministero della Salute  
Fax 06/59943096

**OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE STAMARIL (VACCINO DELLA FEBBRE GIALLA) MULTI DOSE "10 FLACONCINI DI POLVERE + 10 FIALE SOLVENTE"**

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ N° 34 /GC/ANNO 2013 del 17/10/2013 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

**Il Dirigente**

*Marisa Delbò*

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](http://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

DETERMINAZIONE PQ N° 34/GC/ANNO 2013

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE

**STAMARIL (VACCINO DELLA FEBBRE GIALLA) MULTI DOSE "10 FLACONCINI DI POLVERE + 10 FIALE SOLVENTE"**

**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 e dell'ordinamento del personale dell'AIFA pubblicato sulla G.U. n. 254 del 31 ottobre 2009 con il quale è stato istituito l'Ufficio Qualità dei Prodotti;

**Vista** la determinazione direttoriale del 21 dicembre 2009, con la quale è stato conferito alla Dott.ssa Marisa Delbò l'incarico di dirigente dell'Ufficio Qualità dei Prodotti (di seguito PQ) con decorrenza dal 7/01/2010;

**Vista** la determinazione direttoriale n.774 del 30 agosto 2013, con la quale è stato conferito alla Dott.ssa Marisa Delbò l'incarico *ad iterim* di dirigente dell'Ufficio Qualità dei Prodotti (di seguito PQ) con decorrenza dal 01 settembre 2013;

**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. 100681 del 30/09/2013 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 **STAMARIL (VACCINO DELLA FEBBRE GIALLA) "1FLACONCINO DI POLVERE + 1 SIRINGA 0.5 ML"**;

**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. **100681** del **30/09/2013**, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ l'autorizzazione all'importazione del medicinale **STAMARIL (VACCINO DELLA FEBBRE GIALLA) MULTI DOSE "10 FLACONCINI DI POLVERE + 10 FIALE SOLVENTE** al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

**Acquisita** la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale **STAMARIL (VACCINO DELLA FEBBRE GIALLA) MULTI DOSE "10 FLACONCINI DI POLVERE + 10 FIALE SOLVENTE** in confezionamento **STANDARD INTERNAZIONALE** (in lingua **FRANCESE/INGLESE/SPAGNOLO**) è equivalente a quella attualmente registrata in Italia con **AIC n. 026970020** con la sola eccezione della mancanza della siringa e della presentazione multi dose rispetto a quella monodose presente sul mercato italiano;

adotta la seguente

#### **DETERMINAZIONE**

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

**STAMARIL (VACCINO DELLA FEBBRE GIALLA) MULTI DOSE "10 FLACONCINI DI POLVERE + 10 FIALE SOLVENTE**

n. confezioni **250** (DA 100 DOSI CIASCUNA) n. lotto **J5449 - 1** con scadenza **31/08/2015**

Batch Release Certificate n. **12D03341**

rilasciato da: **(ANSM) AGENCE NATIONALE DE SECURITE' DU MEDICAMENT ET DES PRODUITS DE SANTE'** il **25/07/2013**;

in confezionamento **STANDARD INTERNAZIONALE** (in lingua **FRANCESE/INGLESE/SPAGNOLO**).

Prodotto da: **SANOFI PASTEUR SA – PARC INDUSTRIEL D'INCARVILLE - BP 101 CEDEX, 27101 – VAL DE REUIL (FRANCIA)**

La **SANOFI PASTEUR MSD S.p.A.** dovrà far pervenire almeno un foglietto illustrativo e un documento riportante le istruzioni per la ricostituzione e l'uso del vaccino, in lingua italiana, a ciascuna struttura ricevente il farmaco.

Sarà, inoltre, a cura della **SANOFI PASTEUR MSD S.p.A.** fornire, a titolo gratuito, apposito blister contenente 1 siringa con ago 2.5 ml sterile monouso con ago 23 gx1" e 25g x5/8", conforme alla Direttiva 93/42 CEE e s.m.i.).



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:

**FIGE LOGISTICS ITALIA S.p.A. – CONTRADA PIOMBINARA, 00034 – COLLEFERRO (RM)**

**SANIFARMA S.r.l. – VIA GALILEO GALILEI, 12/3 – Z.I. SELVE 35037 –TEOLO (PADOVA)**

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 **STAMARIL (VACCINO DELLA FEBBRE GIALLA) MULTI DOSE "10 FLACONCINI DI POLVERE + 10 FIALE SOLVENTE**, in confezionamento **STANDARD INTERNAZIONALE** (in lingua **FRANCESE/INGLESE/SPAGNOLO**), 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.

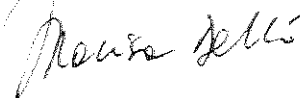


La presente autorizzazione all'importazione, che consente la fornitura del prodotto importato, ha validità di mesi SEI, rinnovabili, e potrà essere revocata in qualsiasi momento per motivazioni, circostanze e fattori diversi dagli attuali, che potrebbero determinarsi per variazioni dello stato di carenza o che potrebbero risultare in contrasto con gli interessi della collettività e la tutela della salute pubblica.

Roma, 17/10/2013

**Il Dirigente**

*(Marisa Delbò)*



ALL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO  
Ufficio Qualità dei Prodotti  
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