



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

Ufficio Qualità dei Prodotti

Roma, 04 DIC 2013

Alla Viiv Healthcare S.r.l.

A.Fleming, 2

37135 Verona

Fax 045 9218137

e

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

**LORO SEDI**

**OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE**

**TELZIR (FOSAMPRENAVIR) 50 MG/ML SUSPENSION ORAL 1 FRASCO CONTENIENDO 225 ML**

Si trasmette in copia la determinazione n. AIFA PQ/N.43/GC/2013 del 04/12/2013 che autorizza la VIIV HEALTHCARE S.r.l. ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la VIIV HEALTHCARE S.r.l. 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° 43/GC/ANNO

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE

TELZIR (FOSAMPRENAVIR) 50 MG/ML SUSPENSION ORAL 1 FRASCO CONTENIENDO 225 ML

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. 121536 del 20/11/2013 con la quale la VIIV HAELATHCARE S.r.l. comunica, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato

*224*

**nazionale del medicinale TELZIR (FOSAMPRENAVIR) 50 MG/ML SOSPENSIONE ORALE  
FLACONE 225 ML**

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

**Considerata** la difficoltà di garantire un adeguato dosaggio del medicinale a pazienti con peso corporeo compreso tra i 25 e i 38 kg con la formulazione in compresse attualmente disponibile sul mercato.

**Vista** l'istanza presentata dalla **VIIV HAELATHCARE S.r.l.**, prot. AIFA n. **125772** del **29/11/2013**, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ l'autorizzazione all'importazione del medicinale **TELZIR (FOSAMPRENAVIR) 50 MG/ML SOSPENSIONE ORALE 1 FRASCO CONTENIENDO 225 ML**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

**Acquisita** la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale **TELZIR (FOSAMPRENAVIR) 50 MG/ML SOSPENSIONE ORALE 1 FRASCO CONTENIENDO 225 ML** in confezionamento **SPAGNOLO** (in lingua **SPAGNOLA**) è identica a quella attualmente registrata in Italia con **AIC n. 036475022/E**;

adotta la seguente

#### **DETERMINAZIONE**

**VIIV HAELATHCARE S.r.l.**, è autorizzata ad importare il medicinale:

**TELZIR (FOSAMPRENAVIR) 50 MG/ML SOSPENSIONE ORALE 1 FRASCO CONTENIENDO 225 ML**

n. confezioni: **150** n. lotto: **2K001** con scadenza **30/09/2014**

in confezionamento **SPAGNOLO** (in lingua **SPAGNOLA**)

Prodotto da: **GLAXO SMITH KLINE INC 7333 MISSISSAUGA, ROAD NORTH MISSISSAUGA,  
ONTARIO L5N6L4 - CANADA**

e rilasciato nella Comunità Europea: **ASPEN BAD OLDESLOE GMBH INDUSTRIESTRASSE 32 – 36  
- 23843 BAD OLDESLOE - GERMANIA**

La **VIIV HAELATHCARE 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:

**TELZIR (FOSAMPRENAVIR) 50 MG/ML SOSPENSIONE ORALE 1 FLACONE 225 ML**

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

Il medicinale potrà essere depositato in Italia unicamente presso il seguente magazzino:

**CEVA LOGISTICS ITALIA S.r.l. – VIA PRIMO LEVI SNC – LOCALITA' MATTELLOTTA – 27049  
STRADELLA (PV)**

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.

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 **TELZIR (FOSAMPRENAVIR) 50 MG/ML SUSPENSION ORAL 1 FRASCO CONTENIENDO 225 ML** in confezionamento **SPAGNOLO** (in lingua **SPAGNOLA**) importato dalla **VIIV HAELATHCARE 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 **VIIV HAELATHCARE S.r.l.** dovrà trasmettere ad AIFA, su CD-rom in formato Excel come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale fornite.

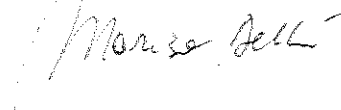
I dati dovranno essere trasmessi entro i 30 giorni successivi al compimento dei termini della presente autorizzazione.

La presente autorizzazione all'importazione, che consente la fornitura del prodotto importato, ha validità di mesi **TRE**, 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, 04/12/2013

**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