

PQ-PhCC/OTB/DDG



Roma,

Alla Spett.le Alla **Sanofi S.p.A.**
Viale Bodio n. 37
00187 Milano
PEC: DRA_sanofi-aventis@pec.it

e

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

Dott. F.P. Maraglino
Ufficio V
DG Prevenzione Sanitaria
Ministero della Salute
E-mail: f.maraglino@sanita.it
PEC: dgprev@postacert.sanita.it

**OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "VAXIGRIP TETRA®
 vaccin grippal quadrivalent (inactivé, à virion fragmenté), suspension injectable en
 seringue préremplie - 1 seringue préremplie (0,5ml) avec aiguille attachée"**

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 70/2018 del 18/10/2018,
 con la quale la **Sanofi S.p.A.** è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **Sanofi S.p.A.** dovrà trasmettere
 in formato Excel ad AIFA, all'indirizzo PEC qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it, come da fac-
 simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite.

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**



UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC N°70/2018

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "VAXIGRIP TETRA® vaccin grippal quadrivalent (inactivé, à virion fragmenté), suspension injectable en seringue préremplie - 1 seringue préremplie (0,5ml) avec aiguille attachée"

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*;

Viste le note Prot. n. 0111326-09/10/2018-AIFA- COD_UO-A e successivo aggiornamento prot. n. 0113936-16/10/2018-AIFA-COD_UO-A, con la quale la **Sanofi 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 **VAXIGRIP TETRA® (vaccino influenzale quadrivalente preparato con virus frammenti "split", inattivati) "0,5 ml sospensione iniettabile in siringa preriempita" 1 siringa in vetro con ago (A.I.C. 044898017) e VAXIGRIP TETRA® (vaccino influenzale quadrivalente preparato con virus frammenti "split", inattivati) "0,5 ml sospensione iniettabile in siringa preriempita" 10 siringhe in vetro con ago (A.I.C. 044898029).**

Visto le disposizioni di espletamento della campagna di vaccinazione indicate dalla Circolare Annuale del Ministero della Salute – Direzione Generale della Prevenzione Sanitaria *"Prevenzione e controllo dell'influenza: raccomandazioni per la stagione 2018/2019"*;

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

Vista l'istanza presentata dalla **Sanofi S.p.A.**, prot. 0114597-17/10/2018-AIFA-COD_UO-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale **"VAXIGRIP TETRA® vaccin grippal quadrivalent (inactivé, à virion fragmenté), suspension injectable en seringue préremplie - 1 seringue préremplie (0,5ml) avec aiguille attachée"** in confezionamento e lingua **francese**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa dei medicinali **"VAXIGRIP TETRA® vaccin grippal quadrivalent (inactivé, à virion fragmenté), suspension injectable en seringue préremplie - 1 seringue préremplie (0,5ml) avec aiguille attachée"** in confezionamento e lingua **francese** è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con n. **A.I.C. 044898017**;

Viste le precedenti autorizzazioni e determinazioni rilasciate dal 19/10/2012 al 12/10/2018;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la **Sanofi S.p.A.** è autorizzata ad importare il medicinale:

- **“VAXIGRIP TETRA® vaccin grippal quadrivalent (inactivé, à virion fragmenté), suspension injectable en seringue préremplie - 1 seringue préremplie (0,5ml) avec aiguille attachée”**

n° **20.000** Dosi; n° Lotto **R4A423V**; scadenza **31/07/2019**;

Batch Release Certificate: **BR-18D03311-01** rilasciato da Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) - Francia il 09/10/2018.

n° **50.000** Dosi; n° Lotto **R4A392V**; scadenza **31/07/2019**;

Batch Release Certificate: **BR-18D03310-01** rilasciato da Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) - Francia il 02/10/2018.

n° **50.476** Dosi; n° Lotto **R3J724M**; scadenza **31/07/2019**;

Batch Release Certificate: **BR-18D03378-01** rilasciato da Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) - Francia il 28/09/2018.

in confezionamento e lingua **francese**

Prodotto da: **Sanofi Pasteur S.A., 14 Espace Henry Vallée, 69007 Lione (Francia).**

La **Sanofi S.p.A.** 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 **“ VAXIGRIP TETRA® (vaccino influenzale quadrivalente preparato con virus frammenti “split”, inattivati) “0,5 ml sospensione iniettabile in siringa preriempita” 1 siringa in vetro con ago (A.I.C. 044898017).**

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:

- **STM GROUP s.r.l. – Strada Prov.le Pianura, 80078 – Pozzuoli (Napoli)**
- **STM GROUP s.r.l. – Via Abruzzi snc, 20056 Grezzago (Milano).**

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 "**VAXIGRIP TETRA® vaccin grippal quadrivalent (inattivé, à virion fragmenté), suspension injectable en seringue préremplie - 1 seringue préremplie (0,5ml) avec aiguille attachée**" in confezionamento e lingua **francese** importato dalla **Sanofi 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 S.p.A.**, dovrà trasmettere in formato Excel ad AIFA, all'indirizzo P.E.C: qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it, come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente 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 (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, 18 Ottobre 2018

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

ALLEGATO 1

All'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: "VAXIGRIP TETRA® vaccin grippal quadrivalent (inactivé, à virion fragmenté), suspension injectable en seringue préremplie - 1 seringue préremplie (0,5ml) avec aiguille attachée"

AGGIORNATI AL __/__/2018

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