

*Agenzia Italiana del Farmaco***AIFA**

Ufficio Qualità dei Prodotti

Roma, 07 GIU 2013

Alla Pfizer Italia S.r.l.
Via Valbondione,113
Fax 06 33182238Agli Assessorati alla Sanità presso
le Regioni e le Province Autonome
LORO SEDI**OGGETTO: Autorizzazione all'importazione del medicinale****XALKORI (crizotinib) 200mg 60 capsule rigide e XALKORI (crizotinib) 250mg 60 capsule rigide**

Si trasmette in copia la determinazione AIFA prot. n.528 del 07/06/2013 che autorizza la Pfizer Italia S.r.l. ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la Pfizer Italia 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 rispettivamente fornite (e acquistate), 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, 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

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE

XALKORI (crizotinib) 200 mg 60 capsule rigide e XALKORI (crizotinib) 250 mg 60 capsule rigide

IL DIRETTORE GENERALE

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;

Visto il Decreto del Ministro della Salute dell'8 novembre 2011, registrato dall'Ufficio Centrale del Bilancio al Registro "Visti Semplici", Foglio n. 1282, in data 14 novembre 2011, con cui è stato nominato Direttore Generale dell'AIFA il Prof. Luca Pani, a decorrere dal 16 novembre del 2011;

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 Decreto del Ministro della Salute dell'11 maggio 2001;

Visto il D.L.vo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.;

Considerato che il medicinale **XALKORI (crizotinib)** nelle presentazioni **200 mg 60 capsule rigide** e **250 mg 60 capsule rigide** è stato autorizzato nella Unione Europea con decisione della Commissione Europea del 23/10/2012;

Visto che il medicinale **XALKORI (crizotinib)** nelle presentazioni **200 mg 60 capsule rigide** e **250 mg 60 capsule rigide** è stato incluso nell'elenco dei farmaci erogabili a totale carico del SSN ai sensi della legge n° 648/96 per il trattamento dei pazienti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule positivo per ALK (chinasi del linfoma anaplastico) in stadio avanzato, con Determinazione AIFA 25/030/2013 (G.U. n° 83 del 09/04/2013).

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

Vista l'istanza presentata dalla Pfizer Italia s.r.l., prot. AIFA n. 43347 del 24/04/2013 e la successiva integrazione prot. AIFA n. 54478 del 27/05/2013, con la quale è stata richiesta allo scrivente Ufficio l'autorizzazione all'importazione del medicinale **XALKORI (crizotinib)** nelle presentazioni **200 mg 60 capsule rigide** e **250 mg 60 capsule rigide** in confezionamento inglese (in lingua inglese), al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la Società: **Pfizer Italia S.r.l.** è autorizzata ad importare il medicinale:

XALKORI (crizotinib) 200 mg 60 capsule rigide

n. confezioni **50**, n. lotto **1066082** con scadenza **31/07/2014**

e

XALKORI (crizotinib) 250 mg 60 capsule rigide

n. confezioni **300**, n. lotto **787112** con scadenza **31/10/2014**

in confezionamento **inglese** (in lingua inglese)

Prodotto da: **Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Betriebsstatte Freiburg - Mooswaldallee 1, 79090 Friburgo – Germania.**

La **Pfizer Italia S.r.l.** dovrà far pervenire almeno un foglietto illustrativo in lingua italiana a ciascuna struttura ricevente il farmaco.

Il medicinale deve essere preparato come da 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, al prezzo di € 5.900 ex factory (IVA esclusa) come specificato nella Determinazione di inserimento dell'elenco di cui alla legge n° 648/96 (G.U. n° 83 del 09/04/2013).

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:

PIEFFE DEPOSITI S.r.l. Via Formellese km 4.300, 00060 Formello (Roma).

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 diversa indicazione, "temporanea autorizzazione" ad acquistare, per il tramite delle Strutture Sanitarie e dei Servizi di Farmacia Territoriale che ne necessitano, il medicinale **XALKORI (crizotinib)** nelle presentazioni **200 mg 60 capsule rigide e 250 mg 60 capsule rigide** in confezionamento **inglese** (in lingua **inglese**), importato dalla Pfizer Italia S.r.l. e disponibile presso il magazzino sopra specificato, al fine di assicurare la prosecuzione dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **Pfizer Italia 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 **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, 7/06/2013


Il Direttore Generale

(Luca Pani)

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

ms