



Ufficio Qualità dei Prodotti
e Contrasto al Crimine Farmaceutico

Spett.le **GLENMARK Pharmaceuticals S.R.O.**
Hvězdova 1716/2b,
140 78 Praha 4
Czech Republic

e

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

OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "OLANZAPINE GLENMARK EUROPE (OLANZAPINE) 5 mg orale smeltabletten"

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA PQ-PhCC n. **146/2025**, con la quale la **GLENMARK Pharmaceuticals S.R.O.**, codice SIS 4670, 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 **GLENMARK Pharmaceuticals S.R.O.** 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 dovrà trasmettere ad AIFA, in formato Excel, 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 sulla 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