N. Det: 135/2024



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico Spett.le
Viatris Italia S.r.l.
Via Vittor Pisani, 20
20124-Milano

е

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

OGGETTO: PROROGA DEI TERMINI DI DISTRIBUZIONE DEL LOTTO IMPORTATO CON DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n.58/2024 DI AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "TOBI PODHALER ® (tobramycine) 28 mg poudre pour inhalation en gélules - voie inhalée 224 gélules (4 boîtes de 56 gélules + 1 inhalateur) + inhalateur de rechange - conditionnement multiple

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA PQ-PhCC n. **135/2024**, con la quale la **Viatris Italia S.r.I.**, è stata autorizzata a proseguire la distribuzione del medicinale in oggetto, importato a seguito del rilascio della Determinazione di autorizzazione all'importazione AIFA PQ/PhCC n. 58/2024.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, come disposto nella allegata determinazione, preme rammentare che Viatris Italia S.r.I. è tenuta a comunicare allo scrivente Ufficio la data a partire dalla quale il prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio magazzino e pronto alla distribuzione; inoltre, codesta Azienda e gli Assessorati dovranno trasmettere ad AIFA, in formato Excel, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e acquisite.

Si invita a darne massima diffusione alle strutture interessate.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

Si richiama l'attenzione alla 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



UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 135/2024 PROROGA DEI TERMINI DI DISTRIBUZIONE DEL LOTTO IMPORTATO CON DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 58/2024 DI

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE TOBI PODHALER ® (tobramycine)
28 mg poudre pour inhalation en gélules -voie inhalée 224 gélules (4 boîtes de 56 gélules +
1 inhalateur) + inhalateur de rechange - conditionnement multiple"
IL DIRIGENTE

Visti gli articoli 8 e 9 del D.Lgs. 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.Lgs. 30 marzo 2001, n. 165 e s.m.i.;

Visto il Decreto 20 settembre 2004 n. 245 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze: "Regolamento recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia Italiana del Farmaco (di seguito "Regolamento"), a norma dell'articolo 48, comma 13, del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n. 326", come da ultimo modificato dal Decreto 8 gennaio 2024, n.3 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale, Serie Generale n. 11 del 15 gennaio 2024;

Visto il vigente regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia italiana del farmaco, pubblicato sul sito istituzionale dell'Agenzia (comunicazione in Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - Serie generale n. 140 del 17 giugno 2016);

Visto il decreto del Ministro della salute 5 aprile 2024 con cui, a decorrere dalla data dello stesso, il prof. Robert Giovanni Nisticò è stato nominato Presidente del Consiglio di amministrazione dell'Agenzia italiana del farmaco, ai sensi dell'articolo 7 del citato decreto del Ministro della salute 20 settembre 2004, n. 245 e s.m.;

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 le 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 riguardante la **Definizione di procedure da applicarsi in caso di** temporanea carenza di specialità medicinali nel mercato nazionale;

Visto il D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana n. 142 del 21 giugno 2001, concernente l'attuazione della direttiva 2001/83/CE e successive modificazioni, relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano, nonché della direttiva 2003/94/CE;

Visto il D.M. 2 dicembre 2016, concernente Disposizioni sull'importazione ed esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti" e successive modifiche e integrazione (GU Serie Generale n.131 del 08-06-2018);

Vista la nota in atti AIFA prot. n. 113533 del 15/09/2023-AIFA-PQ_PhCC-A con la quale la Viatris Italia S.r.l., ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, lo stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale "TOBI PODHALER (tobramicina) 28 MG POLVERE PER INALAZIONE CAPSULA RIGIDA USO INALATORIO BLISTER(ALU/ALU) -224(4X56) CAPSULE + 5 INALATORI (CONFEZIONE MULTIPLA MENSILE)" (A.I.C. 041334020); Vista l'istanza presentata dalla Viatris Italia S.r.I., in atti AIFA prot. n. 98467 del 24/07/2023-AIFA-PQ PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC la proroga dei termini di distribuzione del lotto importato con determinazione AIFA PQ-PhCC n. 58/2024 AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "TOBI PODHALER ® (tobramycine) 28 mg poudre pour inhalation en gélules -voie inhalée 224 gélules (4 boîtes de 56 gélules + 1 inhalateur) + inhalateur de rechange - conditionnement multiple" in confezionamento e lingua francese, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita per il rilascio della determinazione AIFA PQ-PhCC n. 58/2024 (rettifica della determinazione AIFA PQ-PhCC n. 26/2024) la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale "TOBI PODHALER ® (tobramycine) 28 mg poudre pour inhalation en gélules -voie inhalée 224 gélules (4 boîtes de 56 gélules + 1 **inhalateur) + inhalateur de rechange - conditionnement multiple"** in confezionamento e lingua **francese**, è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con **A.I.C. n. 041334020**;

Viste la precedente autorizzazione del 12/04/2024;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la **Viatris Italia S.r.I.** è autorizzata a distribuire le restanti 189 confezioni del medicinale importato con Determinazione AIFA PQ-PhCC n. 58/2024:

- TOBI PODHALER ® (tobramycine) 28 mg poudre pour inhalation en gélules -voie inhalée 224 gélules (4 boîtes de 56 gélules + 1 inhalateur) + inhalateur de rechange - conditionnement multiple
- -n. 300 unità; n. Lotto AKP0153; scadenza 28/02/2025;

in confezionamento e lingua francese.

Prodotto da Mylan Pharmaceuticals Inc 150 Industrial Road San Carlos CA 94070 Stati Uniti (US)

Rilasciato da McDermott Laboratories Ltd T/A Mylan Dublin Respiratory - Unit 25, Baldoyle Industrial Estate - Grange Road, Baldoyle, Dublin 13, D13 N5X2 - Irlanda

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

Il medicinale del quale si autorizza l'importazione deve:

- essere preparato in conformità a quanto previsto dalla Farmacopea Europea, presso la sopra menzionata officina, regolarmente autorizzata alla produzione secondo le Norme di Buona Fabbricazione (GMP).
- essere fornito alle strutture sanitarie e ospedaliere richiedenti, senza apportare modifiche al prezzo di vendita applicato in Italia al medicinale "TOBI PODHALER (tobramicina) 28 MG POLVERE PER INALAZIONE CAPSULA RIGIDA USO INALATORIO BLISTER(ALU/ALU) 224(4X56) CAPSULE + 5 INALATORI (CONFEZIONE MULTIPLA MENSILE)" (A.I.C. 041334020) e mantenendo inalterate le eventuali condizioni negoziali
- essere distribuito nel rispetto delle Norme di Buona Distribuzione dei medicinali (GDP).

Il medicinale potrà essere depositato, in Italia, unicamente presso il magazzino di seguito indicato:

DHL Supply Chain (Italy) Spa Via delle Industrie snc – 26814 Livraga (LO) Italy

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 al riguardo, "temporanea autorizzazione" ad acquistare, per il tramite delle Strutture Sanitarie e dei Servizi di Farmacia Territoriale che ne necessitano, il medicinale "TOBI PODHALER ® (tobramycine) 28 mg poudre pour inhalation en gélules -voie inhalée 224 gélules (4 boîtes de 56 gélules + 1 inhalateur) + inhalateur de rechange - conditionnement multiple" in confezionamento e lingua francese, importato dalla Viatris Italia S.r.I., allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale:

- la Viatris Italia S.r.I. è tenuta a comunicare, allo scrivente ufficio: <u>farmacicarenti@aifa.gov.it</u>, la data in cui prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio/i propri magazzini e pronto alla distribuzione;
- la Viatris Italia S.r.l. e gli Assessorati sono tenuti a trasmettere ad AIFA, in formato Excel come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e acquisite al 30 giugno e al 31 dicembre;
- la Viatris Italia S.r.l., <u>è tenuta a comunicare i dati riepilogativi non appena le scorte</u>

 <u>importate in base alla presente determinazione saranno esaurite.</u>

La presente autorizzazione all'importazione 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, 25 Luglio 2024

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

(+39) 06.59.78.401

www.aifa.gov.it

Spett.le 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: AUTORIZZAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 135/2024 PROROGA DEI TERMINI DI DISTRIBUZIONE DEL LOTTO IMPORTATO CON DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n.58/2024 "TOBI PODHALER ® (tobramycine) 28 mg poudre pour inhalation en gélules -voie inhalée 224 gélules (4 boîtes de 56 gélules + 1 inhalateur) + inhalateur de rechange - conditionnement multiple"

AGGIORNATI AL __/__/20__

Regione	A.S.L./A.O.	Struttura sanitaria	Descrizione prodotto	Quantità	Costo