

Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Roma, 3 1 LUG. 2015

Alla SANOFI PASTEUR MSD S. p. A. Via degli Aldobrandeschi, n. 15 00163 Roma Fax 06/ 66409233 - 297

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

> p.c. Dott.ssa M. G. Pompa Ufficio V DG Prevenzione Sanitaria Ministero della Salute Fax 06/59943096

OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE TUBERTEST (DÉRIVÉ PROTÉINIQUE PURIFIÉ DE TUBERCOLINE) 1 FLACONCINO 1 ML – 10 TEST

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ&C/N.65/GC/2015 del 31/07/2015, con la quale la SANOFI PASTEUR MSD S.p.A è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la SANOFI PASTEUR MSD S.p.A 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, come indicato nella Determinazione.

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: www.agenziafarmaco.gov.it, seguendo il seguente percorso: homepage/Servizi AIFA/Carenze dei medicinali. NB: Il fax dell'Ufficio Qualità dei Prodotti è 06 59784313



DETERMINAZIONE PQ N° 65/GC/2014 AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE TUBERTEST (DÉRIVÉ PROTÉINIQUE PURIFIÉ DE TUBERCOLINE) 1 FLACONCINO 1 ML – 10 TEST

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, dell'ordinamento del personale dell'Agenzia Italiana del Farmaco reso pubblico con avviso sulla Gazzetta Ufficiale n. 22 del 28/01/2015;

Vista la determinazione direttoriale n. 293 del 16 marzo 2015, con la quale è stato conferito al Dott. Domenico Di Giorgio l'incarico di dirigente dell'Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione (di seguito PQ&C) con decorrenza dal 17/03/2015;

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"*;

Visto il perdurare sul territorio nazionale dello stato di carenza di test di diagnosi per la sensibilizzazione tubercolare;

Accertato il rischio dello stato dei predetti medicinali nel normale circuito distributivo;

Vista l'istanza presentata dalla SANOFI PASTEUR MSD S.p.A., prot. AIFA n. 79388 del 31/07/2015, con la quale è stata richiesta all'Ufficio Qualità dei Prodotti l'autorizzazione all'importazione del medicinale TUBERTEST (DÉRIVÉ PROTÉINIQUE PURIFIÉ DE TUBERCOLINE) 1 FLACONCINO 1 ML – 10 TEST, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Viste le precedenti Determinazioni AIFA PQ/N.24/GC/2013 del 05/08/2013, AIFA PQ/N.09/GC/2014 del 06/03/2014, AIFA/PQ/75918/P del 16/07/2014 e AIFA/PQ/117609/P del 10/11/2014;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la SANOFI PASTEUR MSD S.p.A è autorizzata ad importare il medicinale:

TUBERTEST (DÉRIVÉ PROTÉINIQUE PURIFIÉ DE TUBERCOLINE) 1 FLACONCINO 1 ML – 10 TEST

n. 600.000 Dosi n. lotto C4834AA con scadenza 31/10/2017

Batch Release Certificate n.BR - 15D02978 - 01

rilasciato da ANSM (Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des Produits de Santé) il 30/07/2015;

in confezionamento FRANCESE (in lingua FRANCESE).

Prodotto da: SANOFI PASTEUR LIMITED - CANADA - 1755 Steeles Avenue West North York

Toronto Ontario - M2r3t4 Toronto Ca

e rilasciato nella Comunità Europea da SANOFI PASTEUR SA (2, Avenue Pont Pasteur - 69007 Lyon France).

La SANOFI PASTEUR MSD 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,al prezzo di € 23 a confezione (IVA esclusa).

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

Il medicinale potrà essere depositato in Italia unicamente presso i seguente magazzini:

- STM GROUP S.r.l. Strada Prov.le Pianura 6, 80078 Pozzuoli (NA)
- STM GROUP S.r.l. Via Abruzzi Snc, 20056 Grezzano (MI)

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 TUBERTEST (DÉRIVÉ PROTÉINIQUE PURIFIÉ DE TUBERCOLINE) 1 FLACONCINO 1 ML – 10 TEST in confezionamento FRANCESE (in lingua FRANCESE), importato dalla SANOFI PASTEUR MSD 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 PASTEUR MSD S.p.A., dovrà trasmettere ad AIFA, su CD-rom in formato Excel come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale fornite al 30 giugno e al 31 dicembre.

I dati dovranno essere trasmessi entro i 30 giorni successivi al compimento dei termini indicati.

La presente autorizzazione all'importazione, che consente la fornitura del prodotto importato, ha validità di mesi <u>DODICI</u> 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, 3 1 LUG. 2015

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

ALL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

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
					·
	-				