

PQ-PhCC/OTB/DDG



Roma,

Alla Spett.le **Horizon Pharma Ireland Limited**
Connaught House, 1st floor,
1 Burlington Road, Dublin 4, D04 CSY6,
Ireland
 E-mail: elarkin@horizonpharma.com

e

**Agli 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. 14/2019 del 13/02/2019 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "IMMUKIN® (recombinant human - Interferon gamma-1b) 2X10⁶ IU (0,1mg) solution for injection"

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 82/2019 del 25/07/2019, con la quale la **Horizon Pharma Ireland Limited** è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **Horizon Pharma Ireland Limited** e gli Assessorati dovranno trasmettere in formato Excel ad AIFA, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e acquisite.

Si invita a darne massima diffusione alle strutture interessate.

per
 Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

Roncetta Oliva

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°82/2019

PROROGA DEI TERMINI DI DISTRIBUZIONE DEL LOTTO IMPORTATO CON DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC/N. 14/2019 del 13/02/2019 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "IMMUKIN® (recombinant human - Interferon gamma-1b) 2X10⁶ IU (0,1mg) solution for injection"

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*;

Vi Vista la nota Prot. n. 0088988-31/07/2018-AIFA-AIFA-A, con la quale la **Horizon Pharma Ireland Limited** comunica, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **"IMUKIN® (Interferone gamma-1b ricombinante umano) "2 x 10 milioni U.I. (0,1 mg) soluzione iniettabile" 6 flaconcini in vetro (A.I.C. 028138016)"**.

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

Vista l'istanza presentata dalla **Horizon Pharma Ireland Limited**, prot. 0084493-22/07/2019-AIFA-AIFA_PQ_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PHCC l'autorizzazione a distribuire il medicinale già importato con determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 14/2019 del 13/02/2019 **"IMMUKIN® (recombinant human - Interferon gamma-1b) 2X10⁶ IU (0,1mg) solution for injection"** in confezionamento e lingua **inglese**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa dei medicinali **"IMMUKIN® (Interferon gamma-1b) 2X10⁶ IU (0,1mg) solution for injection"** in confezionamento e lingua **inglese** è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con n. **A.I.C. 028138016**;

Vista la precedente determinazione concessa alla BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.p.A. in data 20/06/2018 e ad **Horizon Pharma Ireland Limited** in data 23/08/2018 e 13/02/2019; adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la **Horizon Pharma Ireland Limited** è autorizzata distribuire il medicinale **già importato con determinazione AIFA PQ-PHCC**:

- **IMMUKIN® (recombinant human Interferon gamma-1b) 2X10⁶ UI (0,1mg) solution for injection**

n° 6 confezioni; n° Lotto **W045711**; scadenza **30/04/2021**;

in confezionamento e in lingua **inglese**.

Prodotto da: Almac Pharma Services Limited -Almac House, 20 Seagoe Industrial Estate, Craigavon BT63 5QD, Vereinigtes Königreich Vereinigtes Königreich.

La **Horizon Pharma Ireland Limited** 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 "IMUKIN® (Interferone gamma-1b ricombinante umano) "2 x 10 milioni U.I. (0,1 mg) soluzione iniettabile" 6 flaconcini in vetro (A.I.C. 028138016)" e mantenendo inalterate le eventuali condizioni negoziali.**

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

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

Il medicinale potrà essere richiesto al seguente indirizzo magazzino:

- CLINIGEN HEALTHCARE LTD -DISTRIBUTION CENTRE BRUNEL DRIVE UNIT 2
STRETTON BUSINESS PARK BURTON ON TRENT DE13 0BY UNITED KINGDOM
neal.kellett@clinigengroup.com;
- **Post-Brexit:** Yusen Logistics (Benelux) B.V. - Keetberglaan 2, 9120, Melsele, Belgium.

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 **IMMUKIN® (Interferon gamma-1b) 2X10⁶ IU (0,1mg) solution for injection**, in confezionamento e in lingua **inglese**, importato dalla

Horizon Pharma Ireland Limited, allo scopo di assicurare la prosecuzione dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **Horizon Pharma Ireland Limited** come da fac-simile allegato, e gli Assessorati dovranno trasmettere in formato Excel ad AIFA, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e acquisite al 30 giugno e al 31 dicembre.

La Horizon Pharma Ireland Limited, dovrà comunicare i dati riepilogativi non appena le scorte importate in base alla presente determinazione saranno esaurite.

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, 25 Luglio 2019

Il Dirigente

per
Domenico Di Giorgio

Concetta Oliva

ALLEGATO 1

**All'Agenzia Italiana del Farmaco
Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico
Via del Tritone, 181
00187 Roma**

**DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE: IMMUKIN® (Interferon gamma-
1b) 2X10⁶ IU (0,1mg) solution for injection**

AGGIORNATI AL __/__/20__

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