

**IL DIRETTORE SANITARIO**

Allegati n. 3

Genova, data del protocollo

Direttori Sanitari  
Aziende ed Enti del SSR

p.c. Direttori U.O. Farmaceutiche  
Ospedaliere e Territoriali

Loro sedi

**Oggetto: Trasmissione comunicazioni AIFA**

Si trasmettono in allegato le comunicazioni AIFA di:

- AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "GEMCITABINE® (gemcitabine) 1000 mg/ml, Powder for Solution for Infusion 1 vial"
- AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "GEMCITABINE SUN ® (gemcitabine)" 10 mg/ml solution pour perfusion - 1 poche à usage unique (1600mg/160ml)
- AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "CIQORIN ® (ciclosporin) 10mg bløde 60 kapsler"

Si chiede di darne massima diffusione presso le strutture ed i soggetti interessati.

Cordiali saluti

IL DIRETTORE SANITARIO  
Dott. Sergio Vigna



PQ-PhCC/OTB/DDG



Roma,

Alla Spett.le **TEVA Italia S.r.l.**  
**Viale del Mulino, 1 - Centro Direzionale**  
**Milanofiori Nord - Palazzo U 10**  
**20090 Assago (MI)**

e

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

**OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "CIQORIN®**  
**(cyclosporin) 10mg bløde 60 kapsler"**

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 15/2020 del 17/02/2020, con la quale la **TEVA Italia S.r.l.** è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **TEVA Italia S.r.l.** 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.

**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: <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](mailto:qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it)



## UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

### DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC N°15/2020

#### AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "CIQORIN® (ciclosporin) 10mg bløde 60 kapsler"

#### 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*;

**Vista** la nota Prot. n. 0004073 -15/01/2020-AIFA-AIFA\_PQ\_PhCC-A con la quale la **TEVA Italia S.r.l.** comunica, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **"CIQORIN® (ciclosporina) 10mg capsule molli, 50x1 capsule molli" (A.I.C. 042787251)"**.

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

**Vista** l'istanza presentata dalla **TEVA Italia S.r.l.**, prot. 0008768-27/01/2020-AIFA-AIFA\_PQ\_PhCC-A e la successiva con prot. 0017023-12/02/2020-AIFA-AIFA\_PQ\_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale **"CIQORIN® (ciclosporin) 10mg bløde 60 kapsler"** in confezionamento e lingua **danese**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

**Acquisita** la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa dei medicinali **"CIQORIN® (ciclosporin) 10mg bløde 60 kapsler"** in confezionamento e lingua **danese**, è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con **n. A.I.C. 042787251** e differisce per il numero delle unità posologiche: in Italia è di 50 x 1 compresse, il confezionamento danese è di 60 x 1 compresse;

adotta la seguente

#### **DETERMINAZIONE**

la **TEVA Italia S.r.l.**, è autorizzata ad importare il medicinale:

- **"CIQORIN® (ciclosporin) 10mg bløde 60 kapsler"**

n° **150** confezioni; n° Lotto **100008304**; scadenza **Giugno 2020**;

in confezionamento e in lingua **danese**.

**Prodotto da:** TEVA Czech Industries SRO, Opava, Ostravska 29/305, Opava Komarov, 747 70 Czech Republic.

La **TEVA 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 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 “CIQORIN® (ciclosporina) 10mg capsule molli, 50x1 capsule molli” (A.I.C. 042787251)”e mantenendo inalterate le eventuali condizioni negoziali.**

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:

- **SILVANO CHIAPPAROLI Logistica S.p.A.- Via delle Industrie SNC - 26814 Livagra (LO);**

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 “**CIQORIN® (ciclosporin) 10mg bløde 60 kapsler**” in confezionamento e lingua **danese**, importato dalla **TEVA Italia S.r.l.**, allo scopo di assicurare la prosecuzione dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **TEVA Italia S.r.l.**, 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 **TEVA Italia S.r.l.**, dovrà trasmettere in formato Excel ad AIFA, come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e dovrà includere il dettaglio per mese.

Inoltre, la **TEVA Italia S.r.l.**, 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, 17 Febbraio 2020

**Il Dirigente**

*Domenico Di Giorgio*



---

ALLEGATO

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:**

**CIQORIN® (ciclosporin) 10mg bløde 60 kapsler"**

AGGIORNATI AL \_\_/\_\_/20\_\_

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



PQ-PhCC/OTB/DDG



Roma,

Alla Spett.le **SUN PHARMACEUTICAL  
INDUSTRIES BV /RANBAXY ITALIA  
S.p.A**  
Viale Giulio Richard, 1  
20143 Milano

e

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

**OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "GEMCITABINE SUN®  
(gemcitabine)" 10 mg/ml solution pour perfusion - 1 poche à usage unique  
(1600mg/160ml)**

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 17/2020 del 18/02/2020, con la quale la **SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES BV** legale rappresentante in Italia **RANBAXY ITALIA S.p.A.** è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES BV** legale rappresentante in Italia **RANBAXY ITALIA S.p.A.** 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.

**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: <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](mailto:qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it)**



## UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

### DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC N°17/2020

**AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "GEMCITABINE SUN® (gemcitabine)" 10 mg/ml solution pour perfusion - 1 poche à usage unique (1600mg/160ml)**

#### 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*;

**Vista** la nota Prot. n. 0121736-31/10/2019-AIFA-AIFA\_PQ\_PhCC-A con la quale la **SUN PHARMA** comunica, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **"GEMCITABINA SUN Pharma® (gemcitabina)" 10 mg/ml soluzione per infusione" 1 sacca sterile in plastica da 160 ml (A.I.C. 044167029)**.

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

**Vista** l'istanza presentata dalla **SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES BV/RANBAXY ITALIA S.p.A.**, prot. 0011720-31/01/2020-AIFA-AIFA\_PQ\_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale **"GEMCITABINE SUN® (gemcitabine) 10 mg/ml solution pour perfusion - 1 poche à usage unique (1600mg/160ml)"** in confezionamento e lingua **francese**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

**Acquisita** la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa dei medicinali **"GEMCITABINE SUN® (gemcitabine)" 10 mg/ml solution pour perfusion - 1 poche à usage unique (1600mg/160ml)"** in confezionamento e lingua **francese**, è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con **n. A.I.C. 044167029**;

**Viste** le precedenti determinazioni dal 07/11/2019 al 13/02/2020;

adotta la seguente

#### **DETERMINAZIONE**

la **SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES BV/RANBAXY ITALIA S.p.A.** è autorizzata ad importare il medicinale:

- **"GEMCITABINE SUN® (gemcitabine) 10 mg/ml solution pour perfusion - 1 poche à usage unique (1600mg/160ml)"**

n° **250** confezioni; n° Lotto **JKT2583A**; scadenza **Luglio 2020**;

in confezionamento e in lingua **francese**.



Prodotto da: Sun Pharmaceutical Industries Ltd. Baroda Highway, Halol – 389350, Gujarat-India.

Rilascio lotti: Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. Polarisavenue 87-2132 JH Hoofddorp - Paesi Bassi.

La **SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES BV/RANBAXY ITALIA 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, **senza apportare modifiche al prezzo di vendita in Italia del medicinale "GEMCITABINA SUN Pharma® (gemcitabina) 10 mg/ml soluzione per infusione" 1 sacca sterile in plastica da 160 ml" (A.I.C. 044167029) e mantenendo inalterate le eventuali condizioni negoziali.**

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:

- **DHL Supply Chain S.p.A, Viale delle Industrie 2, 20090 Settala (MI);**

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 "**GEMCITABINE SUN® (gemcitabine) 10 mg/ml solution pour perfusion - 1 poche à usage unique (1600mg/160ml) "** in confezionamento e in lingua **francese**, importato dalla **SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES BV/RANBAXY ITALIA 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 **SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES BV/RANBAXY ITALIA S.p.A.** 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 **SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES BV/RANBAXY ITALIA S.p.A.** dovrà trasmettere in formato Excel ad AIFA, come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e dovrà includere il dettaglio per mese.

Inoltre, la **SUN PHARMA**, **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, 18 Febbraio 2020

**Il Dirigente**

*Domenico Di Giorgio*



---

**ALLEGATO**

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

**DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE: "GEMCITABINE SUN®  
(gemcitabine) 10 mg/ml solution pour perfusion - 1 poche à usage unique  
(1600mg/160ml)"**

**AGGIORNATI AL \_\_/\_\_/20\_\_**

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



PQ-PhCC/OTB/DDG



Ufficio Qualità dei Prodotti  
e Contrasto al Crimine Farmaceutico

Roma,

Alla Spett.le **SUN PHARMACEUTICAL  
INDUSTRIES BV /RANBAXY ITALIA  
S.p.A**  
Viale Giulio Richard, 1  
20143 Milano

e

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

**OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "GEMCITABINE®  
(gemcitabine) 1000 mg/ml, Powder for Solution for Infusion 1 vial"**

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 16/2020 del 18/02/2020, con la quale la **SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES BV** legale rappresentante in Italia **RANBAXY ITALIA S.p.A.** è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES BV/RANBAXY ITALIA S.p.A.** 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.

**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: <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](mailto:qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it)**



## UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

### DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC N°16/2020

#### **AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "GEMCITABINE® (gemcitabine) 1000 mg/ml, Powder for Solution for Infusion 1 vial"**

#### **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*;

**Vista** la nota Prot. n. 0010089-28/01/2020-AIFA-AIFA\_PQ\_PhCC-A con la quale la **SUN PHARMA** comunica, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **"GEMCITABINA SUN Pharma®(gemcitabina)" 1g polvere per soluzione per infusione, 1 flaconcino da 50ml (A.I.C. 038815027)**.

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

**Vista** l'istanza presentata dalla **SUN PHARMA**, prot. 0011409-31/01/2020-AIFA-AIFA\_PQ\_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale **"GEMCITABINE® (gemcitabine) 1000 mg/ml, Powder for Solution for Infusion 1 vial"** 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 **"GEMCITABINE® (gemcitabine) 1000 mg/ml, Powder for Solution for Infusion 1 vial"** in confezionamento e lingua **inglese**, è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con n. **A.I.C. 038815027**;

**Viste** le precedenti determinazioni dal 07/11/2019 al 13/02/2020;  
adotta la seguente

#### **DETERMINAZIONE**

la **SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES BV/RANBAXY ITALIA S.p.A.** è autorizzata ad importare il medicinale:

- **"GEMCITABINE® (gemcitabine) 1000 mg/ml, Powder for Solution for Infusion 1 vial"**

n° **4.185** confezioni; n° Lotto **JKT1523A**; scadenza **Maggio 2021**;

in confezionamento e in lingua **inglese**.

Prodotto da: Sun Pharmaceutical Industries Ltd. Baroda Highway, Halol – 389350, Gujarat-India.

Rilascio lotti: Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. Polarisavenue 87-2132 JH Hoofddorp - Paesi Bassi.

La **SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES BV / RANBAXY ITALIA 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, **senza apportare modifiche al prezzo di vendita in Italia del medicinale "GEMCITABINA SUN Pharma®(gemcitabina)" 1g polvere per soluzione per infusione, 1 flaconcino da 50ml (A.I.C. 038815027) e mantenendo inalterate le eventuali condizioni negoziali.**

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:

- **DHL Supply Chain S.p.A, Viale delle Industrie 2, 20090 Settala (MI);**

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 **"GEMCITABINE® (gemcitabine) 1000 mg/ml, Powder for Solution for Infusion 1 vial"**, in confezionamento e in lingua **inglese**, importato dalla **SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES BV / RANBAXY ITALIA 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 **SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES BV/RANBAXY ITALIA S.p.A.** 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 **SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES BV/RANBAXY ITALIA S.p.A.** dovrà trasmettere in formato Excel ad AIFA, come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e dovrà includere il dettaglio per mese.

Inoltre, la **SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES BV/RANBAXY ITALIA S.p.A.**, 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, 18 Febbraio 2020

**Il Dirigente**

*Domenico Di Giorgio*



---

**ALLEGATO**

**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: "GEMCITABINE® (gemcitabine)  
1000 mg/ml, Powder for Solution for Infusion 1 vial"**

**AGGIORNATI AL \_\_/\_\_/20\_\_**

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

