

S.C. Politiche del Farmaco, Dispositivi medici, Protesica ed integrativa Allegati n. 1

Genova, data del protocollo

Direttori Sanitari Aziende ed Enti del SSR

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

Oggetto: Trasmissione comunicazioni AIFA

Si trasmettono in allegato le comunicazioni AIFA di autorizzazione all'importazione dei medicinali:

MIDAZOLAM SUN

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

Cordiali saluti

Il Direttore (Dott.ssa Barbara Rebesco)

C.C. D.S.

A.Li.Sa. - Azienda Ligure Sanitaria della Regione Liguria

C.F. / P. IVA 02421770997

Sede legale Piazza della Vittoria, n. 15, 16121 Genova (GE) - Tel. 010 548 4162

MAIL: <u>direzione.alisa@regione.liguria.it</u> PEC: <u>protocollo@pec.alisa.liguria.it</u>

arsl ge.alisa.REGISTRO UFFICIALE.I.0030511.28-10-2021

PQ-PhCC/OTB/DDG

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico N. Det: 167/2021

Spett.le SUN Pharma Italia S.r.l.
Viale Giulio Richard, 1
20143 Milano

e

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

p.c.

Alla .c.a. Dott.ssa G.Apuzzo
Ufficio VII - Ufficio Centrale Stupefacenti
Ministero della Salute
Direzione Generale dei Dispositivi Medici
e del Servizio Farmaceutico
P.E.C.:dgprev@postacert.sanita.it

E-mail:g.apuzzo@sanita.it

OGGETTO: PROROGA DEI TERMINI DI DISTRIBUZIONE DEL LOTTO IMPORTATO CON DETERMINAZIONE AIFA PQ-PHCC/N. 73/2021 DEL 29/04/2021 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "MIDAZOLAM SUN® (midazolam) 2 mg/ml Injektions-/Infusionslösung in einer Fertigspritze - 1 Fertigspritze"

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA PQ-PhCC n. 167/2021, con la quale la SUN PHARMACEUTICAL Industries Europe BV Paesi Bassi rappresentante legale in Italia SUN Pharma Italia S.r.l. 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 **SUN Pharma Italia S.r.l.** 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 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. 167/2021

PROROGA DEI TERMINI DI DISTRIBUZIONE DEL LOTTO IMPORTATO CON DETERMINAZIONE AIFA PQ-PHCC/N. 73/2021 DEL 29/04/2021 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "MIDAZOLAM SUN® (midazolam) 2 mg/ml Injektions-/Infusionslösung in einer Fertigspritze - 1 Fertigspritze"

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 Regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale e la 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 decreto del Ministro della salute del 15 gennaio 2020, con cui il Dott. Nicola Magrini è stato nominato Direttore generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco e il relativo contratto individuale di lavoro sottoscritto in data 2 marzo 2020 e con decorrenza in pari data;

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;

Accertato il rischio dello stato di carenza del predetto medicinale nel normale circuito distributivo a livello nazionale.

Sentito il Ministero della Salute – Ufficio Centrale Stupefacenti;

Vista l'istanza presentata dalla SUN Pharma Italia S.r.I., in atti AIFA prot. n. 0126407 del 27/10/2021-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. 73/2021 del 29/04/2021 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "MIDAZOLAM SUN® (midazolam) 2 mg/ml Injektions-/Infusionslösung in einer Fertigspritze - 1 Fertigspritze in confezionamento e lingua tedesca, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale "MIDAZOLAM SUN® (midazolam) 2 mg/ml Injektions-/Infusionslösung in einer Fertigspritze - 1 Fertigspritze" in confezionamento e lingua tedesca, è identica a quella attualmente registrata in Italia con n. A.I.C. 047797028;

Viste le precedenti determinazioni del 24/03/2020, del 09/11/2020, del 16/11/2020 e successiva proroga;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la **SUN Pharma Italia S.r.l.** è autorizzata a distribuire il medicinale già importato con determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 73/2021:



- MIDAZOLAM SUN® (midazolam) 2 mg/ml Injektions-/Infusionslösung in einer
 Fertigspritze 1 Fertigspritze
- n. 1.008 confezioni, n. Lotto JKX1674A; scadenza Aprile 2022;

in confezionamento e in lingua tedesca.

Prodotto da Sun Pharmaceutical Industries Ltd. Baroda Highway, Halol-389350, Gujarat (India)

Rilasciato in Europa da SUN Pharmaceutical Industries (Europe) B.V. - Polarisavenue 87, Hoofddorp, 2132JH, Paesi Bassi.

La **SUN PHARMA 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, <u>al prezzo ex factory (al netto</u> dei margini della distribuzione/tagli di legge) 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) 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 al riguardo, "temporanea autorizzazione" ad acquistare, per il tramite delle Strutture Sanitarie e dei Servizi di Farmacia Territoriale che ne necessitano, il medicinale "MIDAZOLAM SUN® (midazolam) 2 mg/ml Injektions-/Infusionslösung in einer Fertigspritze - 1 Fertigspritze", in confezionamento e in



lingua **tedesca**, importato dalla **SUN PHARMA Italia S.r.l.**, allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale:

- la **SUN PHARMA Italia S.r.I.** è tenuta a comunicare, allo scrivente ufficio: farmacicarenti@aifa.gov.it, la data in cui prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio/i propri magazzini e pronto alla distribuzione
- la **SUN PHARMA Italia S.r.I.**, 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 SUN PHARMA Italia S.r.l., <u>è tenuta a comunicare i dati riepilogativi non appena le</u>
 scorte importate in base alla presente determinazione saranno esaurite.

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, 27 Ottobre 2021

Il Dirigente

Domenico/Di Giorgio

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: PROROGA DEI TERMINI DI DISTRIBUZIONE DEL LOTTO IMPORTATO CON DETERMINAZIONE AIFA PQ-PHCC/N. 73/2021 DEL 29/04/2021 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "MIDAZOLAM SUN® (MIDAZOLAM) 2 MG/ML INJEKTIONS-/INFUSIONSLÖSUNG IN EINER FERTIGSPRITZE - 1 FERTIGSPRITZE"

autorizzate all'importazione con determinazione AIFA PQ-PhCC n. 167/2021

AGGIORNATI AL __/__/20__

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

Pagina 6 di 6