Sistema Sanitario Regione Liguria

S.C. Politiche del Farmaco, Dispositivi medici, Protesica ed integrativa Allegati n.2

Genova, data del protocollo

Direttori Sanitari Aziende ed Enti del SSR

Direttori S.C. Farmaceutiche Ospedaliere e Territoriali Aziende ed Enti del SSR

Ordini dei Medici Regione Liguria

Ordini dei Farmacisti Regione Liguria

Ordini dei Medici Veterinari Regione Liguria

Dr Giorgio Sacco - S.U.A.R

ASSOFARM

FEDERFARMA Liguria

Distributori Intermedi DPC

p.c. NAS Regione Liguria

Loro sedi

<u>Oggetto</u>: trasmissione comunicazioni AIFA – RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE -AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTANZIONE DEL MEDICINALE

Si trasmettono in allegato le comunicazioni AIFA Rettifica alla Determinazione Dirigenziale - Autorizzazione All'importazione dei medicinali riportati di cui alle note prot. A.Li.Sa. di seguito elencate: 19084,19834

Si prega 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: direzione.alisa@regione.liquria.it PEC: protocollo@pec.alisa.liquria.it

arsdencome walisa.REGISTRO UFFICIALE, I.0019084/20220-10-2023

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Ufficio Qualità dei Prodotti
e Contrasto al Crimine Farmaceutico

Spett.le Baxter S.p.A. Piazzale dell'Industria, 20 00142 Roma

6

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

OGGETTO: RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 98/2023 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "BREVIBLOC Premixed Injection (Esmolol Hydrochloride in Sodium Chloride) 2,500 mg/250 ml (10 mg/ml)"

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA PQ-PhCC n. **104/2023**, con la quale la **Baxter S.p.A.**, Codice S.I.S. 6515, 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 **Baxter S.p.A.** 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. 104/2023

RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 98/2023 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "BREVIBLOC Premixed Injection (Esmolol Hydrochloride in Sodium Chloride) 2,500 mg/250 ml (10 mg/ml)"

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 20 gennaio 2023, con il quale la Dott.ssa Anna Rosa Marra, a decorrere dal 25 gennaio 2023, è stata nominata Sostituto del Direttore Generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco, nelle more dell'attuazione delle disposizioni di cui all'articolo 3 del decreto-legge n. 169 del 2022, convertito, con modificazioni, dalla Legge n. 196 del 2022;

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. 0116523 del 22/09/2023-AIFA-PQ_PhCC-A con la quale la Baxter S.p.A. ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale "BREVIBLOC (esmololo cloridrato) 10 mg/ml soluzione per infusione" sacca da 250 ml (A.I.C. 027248032)".

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

Vista l'istanza presentata dalla Baxter S.p.A., in atti AIFA prot. n. 0127410 del 17/10/2023-AIFA-PQ_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC la "RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 98/2023 - Autorizzazione all'importazione del medicinale "BREVIBLOC Premixed Injection (Esmolol Hydrochloride in Sodium Chloride) 2,500 mg/250 ml (10 mg/ml)" prodotto per il mercato USA, 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 del medicinale "BREVIBLOC Premixed Injection (Esmolol Hydrochloride in Sodium Chloride) 2,500 mg/250 ml (10 mg/ml)" prodotto per il mercato USA, in confezionamento e lingua inglese, è identica a quella attualmente registrata in Italia con n. A.I.C. 027248032;

Vista la precedente determinazione del 07/10/2013;20/11/2013;14/12/2021;10/10/23; adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la Baxter S.p.A. è autorizzata a importare il medicinale prodotto per il mercato USA:

BREVIBLOC Premixed Injection (Esmolol Hydrochloride in Sodium Chloride) 2,500
 mg/250 ml (10 mg/ml)"

n. **200** confezioni (2000 sacche da 10 unità); n. Lotto **Y421416**; scadenza **31/05/2025**; in confezionamento e in lingua **inglese**.

Prodotto da: Baxter Healthcare Corporation. 65 Pitts Station Rd Marion, North Cove 28752 (USA).

Rilascio dei lotti da: Baxter S.A., Boulevard Rene Branquart, 80 – 7860 Lessines (Belgio).

La **Baxter S.p.A.** 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 "BREVIBLOC (esmololo cloridrato) 10 mg/ml soluzione per infusione" sacca da 250 ml (A.I.C. 027248032)" 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:

ESSERS ITALIA SRL, Via Trentino 18/20, 35043 - Monselice (PD);

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 "BREVIBLOC Premixed Injection (Esmolol Hydrochloride in Sodium Chloride) 2,500 mg/250 ml (10 mg/ml)" prodotto per il mercato

USA, in confezionamento e lingua **inglese**, importato dalla **Baxter S.p.A.**, allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale:

- la **Baxter S.p.A.** 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 Baxter S.p.A. 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 Baxter S.p.A., è tenuta a comunicare i dati riepilogativi non appena le 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, 17 Ottobre 2023

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: RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 98/2023 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE BREVIBLOC Premixed Injection (Esmolol Hydrochloride in Sodium Chloride) 2,500 mg/250 ml (10 mg/ml)

autorizzate all'importazione con determinazione AIFA PQ-PhCC n. 104/2023

AGGIORNATI AL __/__/20__

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



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico Spett.le Sanofi S.r.l. Viale Bodio n. 37 20158 Milano

е

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

p.c.

Dott. F.P. Maraglino Ufficio V - DG Prevenzione Sanitaria Ministero della Salute

E-mail: <u>f.maraglino@sanita.it</u> PEC: <u>dgprev@postacert.sanita.it</u>

OGGETTO: RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 108/2023 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "VAXIGRIP TETRA vaccin grippal quadrivalent (inactivé à virion fragmenté) Saison 2023/2024 - suspension injectable en seringue préremplie (0,5ml) - 1 seringue préremplie avec aiguille attachée / quadrivalent influenza vaccine (split virion, inactivated) 2023/2024 Season – suspension for injection in pre-filled syringe(0,5 ml) - 1 pre-filled syringe with attached needle"

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA PQ-PhCC n. **110/2023**, con la quale la **Sanofi S.r.l.**, codice SIS 8055, legale rappresentante in Italia del titolare AIC Sanofi Pasteur 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 **Sanofi 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.

X 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. 110/2023

RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 108/2023 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "VAXIGRIP TETRA vaccin grippal quadrivalent (inactivé à virion fragmenté) Saison 2023/2024 - suspension injectable en seringue préremplie (0,5ml) - 1 seringue préremplie avec aiguille attachée / quadrivalent influenza vaccine (split virion, inactivated) 2023/2024 Season – suspension for injection in pre-filled syringe(0,5 ml) - 1 pre-filled syringe with attached needle"

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 20 gennaio 2023, con il quale la Dott.ssa Anna Rosa Marra, a decorrere dal 25 gennaio 2023, è stata nominata Sostituto del Direttore Generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco, nelle more dell'attuazione delle disposizioni di cui



all'articolo 3 del decreto-legge n. 169 del 2022, convertito, con modificazioni, dalla Legge n. 196 del 2022;

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. 0119763 del 29/09/2023-AIFA-PQ_PhCC-A con la quale la Sanofi S.r.I., ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale "VAXIGRIP TETRA (vaccino influenzale quadrivalente preparato con virus frammentati "split", inattivati) "0,5 ml sospensione iniettabile in siringa preriempita" 1 siringa in vetro con ago (A.I.C. 044898017)".

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

Vista l'istanza presentata dalla Sanofi S.r.I., in atti AIFA prot. n. 0133496 del 30/10/2023-AIFA-PQ_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC la "Rettifica alla Determinazione AIFA PQ-PhCC n. 108/2023 - Autorizzazione all'importazione del medicinale "VAXIGRIP TETRAvaccin grippal quadrivalent (inactivé à virion fragmenté) Saison 2023/2024 - suspension injectable en seringue préremplie (0,5ml) - 1 seringue préremplie avec aiguille attachée / quadrivalent influenza vaccine (split virion, inactivated) 2023/2024 Season – suspension for injection in pre-filled syringe(0,5 ml) - 1 pre-filled syringe with attached needle" in confezionamento multilingua francese/inglese, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale "VAXIGRIP TETRA vaccin grippal quadrivalent (inactivé à virion fragmenté) Saison 2023/2024 - suspension injectable en seringue préremplie (0,5ml) - 1 seringue préremplie

Ol

avec aiguille attachée / quadrivalent influenza vaccine (split virion, inactivated) 2023/2024 Season – suspension for injection in pre-filled syringe(0,5 ml) - 1 pre-filled syringe with attached needle" in confezionamento multilingua francese/ inglese, è identica a quella attualmente registrata in Italia con n. A.I.C. 044898017;

Viste le precedenti determinazioni del 02/11/2017; del 12/10/2018; del 18/10/2018; 31/10/2018; del 23/11/2018; del 28/12/2018; del 23/10/2020; del 27/10/2020; del 23/11/2020; del 06/11/2020; del 16/11/2020; del 30/11/2020 e successiva rettifica del 02/12/2020; del 10/12/2020 e successiva rettifica del 11/12/2020; del 30/11/2021; del 30/11/2021; del 14/10/2022; del 04/10/2023;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la **Sanofi S.r.l.** è autorizzata a importare il medicinale:

VAXIGRIP TETRA vaccin grippal quadrivalent (inactivé à virion fragmenté)
 Saison 2023/2024 - suspension injectable en seringue préremplie (0,5ml) - 1
 seringue préremplie avec aiguille attachée / quadrivalent influenza vaccine (split virion, inactivated) 2023/2024 Season – suspension for injection in prefilled syringe(0,5 ml) - 1 pre-filled syringe with attached needle

n. 150.000 dosi; n. Lotto X3F554V; scadenza 30 Giugno 2024

in confezionamento multilingua francese/inglese.

Prodotto da: Sanofi Pasteur VdR – Parc Industriel d'Incarville – 27100 Val de Reuil – Lione (Francia)

Batch Release Certificate: **BR-23D02874-01**rilasc iato da Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) il 18/09/2023:

La **Sanofi S.r.l.**, 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 "VAXIGRIP TETRA (vaccino influenzale quadrivalente preparato con virus frammentati "split", inattivati) "0,5 ml sospensione iniettabile in siringa preriempita" 1 siringa in vetro con ago (A.I.C. 044898017)" 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., Via Cascina per Conighetto snc - 20090 Settala (Milano)

oppure

DHL Supply Chain (Italy) S.p.A., Via Ardeatina 2479 –00134 Località Santa Palomba,
 Roma.

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 "VAXIGRIP TETRA vaccin grippal quadrivalent (inactivé à virion fragmenté) Saison 2023/2024 - suspension injectable en seringue préremplie (0,5ml) - 1 seringue préremplie avec aiguille attachée / quadrivalent influenza vaccine (split virion, inactivated) 2023/2024 Season – suspension for injection in pre-filled syringe(0,5 ml) - 1 pre-filled syringe with attached needle" in confezionamento multilingua francese/inglese, importato dalla Sanofi 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 **Sanofi 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 **Sanofi 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 Sanofi S.r.l., è tenuta a comunicare i dati riepilogativi non appena le 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, 30 Ottobre 2023

X Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

ALLEGATO

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: RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 108/2023 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE VAXIGRIP TETRA vaccin grippal quadrivalent (inactivé à virion fragmenté) Saison 2023/2024 - suspension injectable en seringue préremplie (0,5ml) - 1 seringue préremplie avec aiguille attachée / quadrivalent influenza vaccine (split virion, inactivated) 2023/2024 Season – suspension for injection in pre-filled syringe(0,5 ml) - 1 pre-filled syringe with attached needle

autorizzate all'importazione con determinazione AIFA PQ-PhCC n. 110/2023

AGGIORNATI AL __/__/20__

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