

*Agenzia Italiana del Farmaco***AIFA****Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione**

Roma, 04 SET 2015

**Alla Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l.**

Via Antonio Salandra 18

00187 Roma

Fax 06 4227400

e

**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 "BEXSERO®  
MENINGOCOCCAL GROUP B VACCINE (RDNA, COMPONENT, ADSORBED) - SUSPENSION FOR  
INJECTION IN PRE-FILLED SYRINGE"**

Si trasmette in copia la Determinazione n. AIFA PQ&C/N. 73/GC/2015 del 04/09/2015 che autorizza la **Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l.** ad importare il vaccino in oggetto .

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l.** dovrà trasmettere ad AIFA, su CD-rom e in formato Excel come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale fornite, come indicato nella Determinazione.

Si invita a darne massima diffusione alle strutture interessate

*Per il Dirigente*

Domenico Di Giorgio

*Concettina 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: [www.agenziafarmaco.gov.it](http://www.agenziafarmaco.gov.it), seguendo il seguente percorso da homepage del sito -servizi aifa- carenze dei medicinali. **NB: Il fax dell'Ufficio Qualità dei Prodotti è 06 59784313**



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

**UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRAFFAZIONE**

**DETERMINAZIONE PQ&C N°73/GC/2015**

**AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE**

**BEXSERO® MENINGOCOCCAL GROUP B VACCINE (rDNA, COMPONENT, ADSORBED)  
SUSPENSION FOR INJECTION IN PRE-FILLED SYRINGE**

**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*";

**Vista** la nota Prot. AIFA n. 30645 del 25/03/2015 con la quale la **NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTICS 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 **BEXSERO®** vaccino contro il meningococcico di gruppo B (rDNA, componente, adsorbito) sospensione iniettabile in siringa preimpilata;

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

**Vista** l'istanza presentata dalla **NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTIC S.r.l.**, prot. ALFA n. 87651 del 03/09/2015, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ&C l'autorizzazione all'importazione del medicinale **"BEXSERO® meningococcal group B vaccine (rDNA, component, adsorbed) suspension for injection in pre-filled syringe"** 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 **"BEXSERO® meningococcal group B vaccine (rDNA, component, adsorbed) suspension for injection in pre-filled syringe"** in confezionamento e lingua inglese è identica a quella attualmente registrata in Italia con AIC n. **042687018/E**;

**Vista** la precedente determinazione del 15/06/2015;

adotta la seguente

#### **DETERMINAZIONE**

la **NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTIC S.r.l.** è autorizzata ad importare i medicinali:

- **"BEXSERO® MENINGOCOCCAL GROUP B VACCINE (rDNA, COMPONENT, ADSORBED)**

**SUSPENSION FOR INJECTION IN PRE-FILLED SYRINGE"**

- n. **61.190** dosi; n. lotto **145801** con scadenza **30/04/2016**;

Batch Release Certificate n. **14/5 B 5270 A** rilasciato dal **N.I.B.S.C. (UK)** il **24/09/2014**;

- n. **42.680** dosi; n. lotto **146901** con scadenza **30/04/2016**;

Batch Release Certificate n. **2014-0025** rilasciato dal **Norwegian Medicines Agency** il **20/10/2014**;

in confezionamento e in lingua inglese.

Prodotto da: **NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTIC S.r.l. – Bellaria Rosia 53018 (SI)**

La **NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTIC 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 **BEXSERO®** vaccino contro il

**meningococcico di gruppo B (rDNA, componente, adsorbito) sospensione iniettabile in siringa preriempita.**

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

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

- **DHL SUPPLY CHAIN S.p.A., Via delle Industrie, 2 - 20090 Settala (MI);**
- **DHL SUPPLY CHAIN S.p.A., Via della Vaccareccia, 7 - 00040 Pomezia (RM).**

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 "**BEXSERO® meningococcal group B vaccine (rDNA, component, adsorbed) suspension for injection in pre-filled syringe**" in confezionamento e lingua inglese, importato dalla **NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTIC 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 **NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTIC S.r.l.** dovrà trasmettere ad AIFA, su CD-rom in formato Excel come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale fornite.

I dati dovranno essere trasmessi entro i 30 giorni successivi al compimento dei termini della presente autorizzazione.

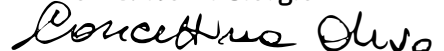
La presente autorizzazione all'importazione, che consente la fornitura del prodotto importato, ha validità di mesi **SEI**, rinnovabili, e potrà essere revocata in qualsiasi momento per motivazioni, circostanze e fattori diversi dagli attuali, che potrebbero determinarsi per variazioni dello stato di carenza o che potrebbero risultare in contrasto con gli interessi della collettività e la tutela della salute pubblica.

Roma,

04 SET 2015

per il Dirigente

Domenico Di Giorgio



**ALLEGATO**

**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