

*Agenzia Italiana del Farmaco***AIFA**

Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Roma, 14 MAG. 2015

Alla Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l.  
Via Fiorentina, 1  
53100 Siena  
Fax 06 5001474

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 - RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE PQ&C N°31/GC/2015 DEL 29/04/2015 " MENVEO® POLVERE E SOLUZIONE INIETTABILE (VACCINO MENINGOCOCCICO CONIUGATO GRUPPO A,C,W 135 e Y) -1 FLACONE DI SOLUZIONE + FLACONE DI POLVERE (IN CONFEZIONAMENTO ESTERO /MONODOSE – N°Lotti M13074; M14006; M14013; M14032; M14037; M14085)"**

Si trasmette in copia la Determinazione n. AIFA PQ&C/N. 37/GC/2015 del 14/05/2015 che autorizza la Novartis Vaccines and Diagnostics S.r.l. ad importare il medicinale 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

**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: [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°37/GC/2015**

**AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE**

**RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE PQ&C N°31/GC/2015 DEL 29/04/2015 " MENVEO®  
POLVERE E SOLUZIONE INIETTABILE (VACCINO MENINGOCOCCICO CONIUGATO GRUPPO  
A,C,W 135 e Y) -1 FLACONE DI SOLUZIONE + FLACONE DI POLVERE (IN CONFEZIONAMENTO  
ESTERO /MONODOSE – N°Lotti M13074; M14006; M14013; M14032; M14037; M14085)"**

**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. 42823 del 28/04/2015 con la quale la **NOVARTIS VACCINES AND DIAGNOSTIC 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 **MENVEO® (vaccino meningococcico coniugato**

del gruppo A, C, W 135 e Y) polvere e soluzione iniettabile 1 flacone soluzione e 1 flacone polvere;

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. AIFA n. 49026 del 14/05/2015, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ&C la rettifica all'autorizzazione all'importazione del medicinale **MENVEO® polvere e soluzione iniettabile (vaccino meningococcico coniugato gruppo A, C, W 135 e Y) -1 flacone di soluzione + flacone di polvere (in confezionamento estero/monodose – N°Lotti M13074; M14006; M14013; M14032; M14037; M14085)** già rilasciata in data 29/04/2015, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale **MENVEO® polvere e soluzione iniettabile (vaccino meningococcico coniugato gruppo A, C, W 135 E Y) -1 flacone di soluzione + flacone di polvere (in confezionamento estero/monodose – N°Lotti M13074; M14006; M14013; M14032; M14037; M14085)** è identica a quella attualmente registrata in Italia con AIC n. 039766035/E;

Viste le precedenti determinazioni rilasciate dal 23/12/2013 al 13/05/2015;

adotta la seguente

#### DETERMINAZIONE

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

- **MENVEO® pulver og opløsning til injektiosvæske, opløsning (Meningokokgruppe A,C,W 135 og Y konjugeret vaccine)/ pulver og oppløsning til injektiosvæske, oppløsning vaksine mot meningokokkinfeksjon gruppe A, C, W 135 og Y (konjugert) - 1vialx1ds+1vial dil**

n. 12.225 dosi; n. lotto **M13074** con scadenza **31/12/2015**; in confezionamento e in lingua danese/norvegese. Batch Release Certificate n. **13/4 B 5413 A**; rilasciato dal **National Institute for Biological Standards and Control (NIBSC)** il **09/01/2014**;

- **MENVEO® poudre et solution pour solution injectable – vaccin méningococcique des groupes A, C, W 135 et Y conjugué - 1vialx1ds+1vial dil**

n. 26.694 dosi; n. lotto **M14006** con scadenza **31/10/2016**; in confezionamento e in lingua francese. Batch Release Certificate n. **14/5 B 5071 A**; rilasciato dal **National Institute for Biological Standards and Control (NIBSC)** il **29/05/2014**;

- **MENVEO®** proszek I roztwór do sporządzania roztworu do wstrzykiwań – szczepionka skoniugowana przeciwko meningokokom grupy A, C, W 135 i Y -1vialx1ds+1vial dil

n. 1.323 dosi; n. lotto M14013 con scadenza 31/10/2016; in confezionamento e in lingua polacca. Batch Release Certificate n. 14/5 B 5080 A; rilasciato dal National Institute for Biological Standards and Control (NIBSC) il 02/06/2014;

- **MENVEO®** pulver och lösning till injektionsvätska, lösning injektiokuiva-aine ja liuos, liuosta varten – Vaccin mot group A, C, W 135 och Y-meningokockinfection, konjugerat; Meningokokkiiryhmä A, C, W 135 ja Y, konjugoitu rokote - 1vialx1ds+1vial dii.

n. 6.736 dosi; n. lotto M14032 con scadenza 29/02/2016; in confezionamento e in lingua svedese e finlandese. Batch Release Certificate n. 14/5 B 5134 A; rilasciato dal National Institute for Biological Standards and Control (NIBSC) il 20/06/2014;

- **MENVEO®** poeder en oplossing voor oplossing voor injective – meningococcon groep A, C, W 135 en Y geconjugerd vaccin -1vialx1ds+1vial dii

n. 1.824 dosi; n. lotto M14037 con scadenza 31/10/2016; in confezionamento e in lingua olandese. Batch Release Certificate n. 14/5 B 5166 A; rilasciato dal National Institute for Biological Standards and Control (NIBSC) il 05/08/2014;

- **MENVEO®** proszek I roztwór do sporządzania roztworu do wstrzykiwań – szczepionka skoniugowana przeciwko meningokokom grupy A, C, W 135 i Y -1vialx1ds+1vial dil

n. 8.726 dosi; n. lotto M14085 con scadenza 31/01/2017; in confezionamento e in lingua polacca. Batch Release Certificate n. 14/5 B 5273 A; rilasciato dal National Institute for Biological Standards and Control (NIBSC) il 26/09/2014;

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 **MENVEO®** (vaccino

meningococcico coniugato del gruppo A, C, W 13S e Y) polvere e soluzione iniettabile 1 flacone soluzione e 1 flacone polvere.

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 **MENVEO®** polvere e soluzione iniettabile (vaccino meningococcico coniugato gruppo A, C, W 13S e Y) -1 flacone di soluzione + flacone di polvere (in confezionamento estero/monodose – N°Lotti M13074; M14006; M14013; M14032; M14037; M1408S), 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, 14 MAG. 2015

**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](mailto: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