

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

Roma, 06 NOV 2013

Alla ACTAVIS ITALY S.p.A.

Via San Giuseppe, 102,

21047 Saronno

Fax 02/96193260

e

Agli Assessorati alla Sanità presso
le Regioni e le Province Autonome

LORO SEDI

OGGETTO: Autorizzazione all'importazione del medicinale "ANTABUS brustablett (disulfiram) 400mg/50cpr"

Si trasmette in copia la determinazione n. AIFA PQ/N.37/GC/2013 del 06/11/2013 che autorizza la ACTAVIS ITALY S.p.A. ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la ACTAVIS ITALY S.p.A. dovrà trasmettere ad AIFA, su CD-rom e in formato Excel come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite come indicato nella Determinazione.

Si invita a darne massima diffusione alle strutture interessate

Il Dirigente*Marisa Delbò*

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, 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

DETERMINAZIONE PQ N° 37 /GC/2013

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE

"ANTABUS BRUSTABLETT (DISULFIRAM) 400MG/50CPR"

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 e dell'ordinamento del personale dell'AIFA pubblicato sulla G.U. n. 254 del 31 ottobre 2009 con il quale è stato istituito l'Ufficio Qualità dei Prodotti;

Vista la determinazione direttoriale del 21 dicembre 2009, con la quale è stato conferito alla Dott.ssa Marisa Delbò l'incarico di dirigente dell'Ufficio Qualità dei Prodotti (di seguito PQ) con decorrenza dal 7/01/2010;

Vista la determinazione direttoriale n.774 del 30 agosto 2013, con la quale è stato conferito alla Dott.ssa Marisa Delbò l'incarico ad iterim di dirigente dell'Ufficio Qualità dei Prodotti (di seguito PQ) con decorrenza dal 01 settembre 2013;

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. n. 78519 del 23/07/2013 con la quale la ACTAVIS ITALY S.p.A. comunica, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **ANTABUSE Dispergettes (disulfiram) 400mg/24cpr effeverscenti**;

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

Vista l'istanza presentata dalla **ACTAVIS ITALY S.p.A.**, prot. AIFA n. 114813 del 05/11/2013, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ l'autorizzazione all'importazione del medicinale **ANTABUSE Dispergettes (disulfiram) 400mg/24cpr** effeverscenti, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale **ANTABUS BRUSTABLETT (DISULFIRAM) 400MG/50CPR** in confezionamento svedese (in lingua svedese) è identica a quella attualmente registrata in Italia con AIC n. **004308019** e differisce solo per il numero delle compresse;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la Società: **ACTAVIS ITALY S.p.A.** è autorizzata ad importare il medicinale:

ANTABUS BRUSTABLETT (DISULFIRAM) 400MG/50CPR

n. **4320** confezioni n. lotto **AEB13002** con scadenza **31/05/2018**

in confezionamento svedese (in lingua svedese).

Prodotto da: **KEMWELL Biopharma Private Limited – 34th KM, Tumkur Road, Village –Teppada Begur, Nelamangala, Bangalore Rural – Karnataka 562 123- India**

e rilasciato nella Comunità Europea da **Kemwell AB- Björkagatan 30 751 Uppsala - Svezia.**

La **ACTAVIS ITALY 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.

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:

- **Alloga Italia – Corso Stati Uniti, 9/A – 35127 Padova.**

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 **ANTABUS BRUSTABLETT (DISULFIRAM) 400MG/50CPR** in confezionamento **svedese (in lingua svedese)**, importato dalla **ACTAVIS ITALY 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 **ACTAVIS ITALY S.p.A.** 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 indicati.

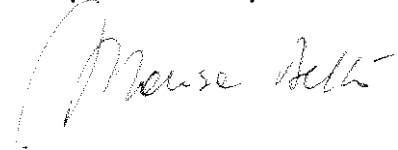
La presente autorizzazione all'importazione, che consente la fornitura del prodotto importato, ha validità di mesi **TRE**, rinnovabili, e potrà essere revocata in qualsiasi momento per motivazioni, circostanze e fattori diversi dagli attuali, che potrebbero determinarsi per variazioni dello stato di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

Roma,

06 NOV 2013

Il Dirigente

(Marisa Delbò)



ALL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO
Ufficio Qualità dei Prodotti
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

mf