



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

Ufficio Qualità dei Prodotti

Roma, 10 NOV. 2014

Alla SANOFI PASTEUR MSD S. p. A.  
Via degli Aldobrandeschi, n. 15  
00163 Roma  
Fax 06/ 66409233 - 297

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  
"VAXIGRIP (GRIEPVACCIN – GESPLITST VIRION, GEÏNACTIVEERD) – SUSPENSIE VOOR INJECTIE IN  
VOORGEVULDE SPIJT MET NAALD 0,5ML – VERPAKKING VAN 10"**

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ/N.63/GC/2014 del 10/11/2014, con la quale  
la **SANOFI PASTEUR MSD S.p.A** è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **SANOFI PASTEUR MSD 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**

*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: homepage/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°63/GC/ 2014**

**AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE  
"VAXIGRIP (GRIEPPVACCIN – GESPLITST VIRION, GEÏNACTIVEERD) – SUSPENSIE VOOR INJECTIE  
IN VOORGEVULDE SPIJT MET NAALD 0,5ML – VERPAKKING VAN 10 "**

**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 n. 1048 del 29 settembre 2014, con la quale è stato conferito al Dott. Domenico Di Giorgio l'incarico di dirigente dell'Ufficio Qualità dei Prodotti (di seguito PQ) e l'*interim* dell' Unità dirigenziale con funzioni di coordinamento delle attività di prevenzione e contrasto alla contraffazione dei medicinali ad uso umano con decorrenza dal 01 ottobre 2014;

**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. 113486 del **29/10/2014**, con la quale la **SANOFI PASTEUR MSD 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 **VAXIGRIP** (*vaccino influenzale preparato con virus frammentati "split"*), inattivati – sospensione iniettabile per uso intramuscolare o sottocutaneo" 10 siringhe preriempite da 0,5 ml con nuovo cappuccio copriago"

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

Vista l'istanza presentata dalla **SANOFI PASTEUR MSD S.p.A.**, prot. AIFA n. **115934** del **05/11/2014**, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ l'autorizzazione all'importazione del medicinale "**VAXIGRIP (griepvaccin – gesplitst virion, geïnactiveerd) – suspensie voor injectie in voorgevulde spuit met naald 0,5ml – verpakking van 10** " al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità come previsto dalla Circolare del Ministero della Salute "**Prevenzione e controllo dell'influenza: raccomandazioni per la stagione 2014/2015**";

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale "**VAXIGRIP (griepvaccin – gesplitst virion, geïnactiveerd) – suspensie voor injectie in voorgevulde spuit met naald 0,5ml – verpakking van 10** " in confezionamento **olandese** (in lingua olandese) è identico a quella attualmente registrata in Italia con AIC n. **026032387**;

adotta la seguente

#### **DETERMINAZIONE**

la **SANOFI PASTEUR MSD S.p.A.** è autorizzata ad importare il medicinale:

**"VAXIGRIP (griepvaccin – gesplitst virion, geïnactiveerd) – suspensie voor injectie in voorgevulde spuit met naald 0,5ml – verpakking van 10 "**

- n. dosi **112.800**; n. lotto **L8241-2** con scadenza **30/06/2015**

Batch Release Certificate n. **BR-14D03797-01** rilasciato da: **ANSM (Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des Produits de Santé) – FRANCE** il **25/09/2014**;

- n. dosi **154.800**; n. lotto **L8243-2** con scadenza **30/06/2015**

Batch Release Certificate n. **BR-14D03578-01** rilasciato da: **ANSM (Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des Produits de Santé) – FRANCE** il **06/10/2014**;

- n. dosi **11.400**; n. lotto **L8243-3** con scadenza **30/06/2015**

Batch Release Certificate n. **BR-14D03578-01** rilasciato da: **ANSM (Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des Produits de Santé) – FRANCE** il **06/10/2014**;

in confezionamento **olandese** (in lingua olandese)

Prodotto da: **SANOFI PASTEUR S.A. – 2 AVENUE PONT PASTEUR - 69007 LIONE FRANCIA**

La **SANOFI PASTEUR MSD 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 in rapporto al numero delle dosi per confezione.

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

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

- **STM GROUP s.r.l. – Strada Prov.le Pianura, 80078 – Pozzuoli (Napoli)**
- **STM GROUP s.r.l. – Via Abruzzi snc, 20056 Grezzago (Milano)**

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.

La richiesta da parte delle strutture sanitarie, dovrà essere elaborata da parte del personale sanitario in servizio presso le strutture stesse, sulla base del modulo allegato alla presente determinazione, che ne costituisce parte integrante, e trasmessa direttamente alla **SANOFI PASTEUR MSD S.p.A.**

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 "**VAXIGRIP** (*griepvaccin – gesplitst virion, geïnactiveerd*) – *suspensie voor injectie in voorgevulde spuit met naald 0,5ml – verpakking van 10* " in confezionamento olandese (in lingua olandese), importato dalla **SANOFI PASTEUR MSD 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 **SANOFI PASTEUR MSD 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 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, 10 NOV. 2014

**Il Dirigente**

*(Domenico Di Giorgio)*



**ALL'AGENZIA ITALIANA DEL  
FARMACO**

**Ufficio Qualità dei Prodotti**

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