



**Ufficio Qualità dei Prodotti  
e Contrasto al Crimine Farmaceutico**

Alla Spett.le **Valneva Austria GmbH**  
**Campus Vienna Biocenter 3**  
**1030 Vienna - Austria**

e

Alla Spett.le **Medic Italia S.r.l.**  
**Via Bernardino Telesio, 2**  
**20145 Milano (MI)**

e

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

e p.c.

**Dott. F.P. Maraglino**

**Ufficio V - DG Prevenzione Sanitaria**  
**Ministero della Salute**

**E-mail: [f.maraglino@sanita.it](mailto:f.maraglino@sanita.it)**

**PEC: [dgprev@postacert.sanita.it](mailto:dgprev@postacert.sanita.it)**

**OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEI MEDICINALI "IXIARO® (Vaccin mot japansk encefalit - inaktiverat, adsorberat) injektionsvätska, suspension / IXIARO®(Rokote Japanin aivotulehdusta vastaan - inaktivoitu, adsorboitu) injektioneste, suspensio"**

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA PQ-PhCC n. **42/2023**, con la quale la **Medic Italia S.r.l. (codice SIS 3305)**, concessionario di vendita in Italia del titolare AIC Valneva Austria GmbH, è stata autorizzata a importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, come disposto nella allegata determinazione, preme rammentare che **Medic Italia S.r.l.** è tenuta a comunicare allo scrivente Ufficio la data a partire dalla quale il prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio magazzino 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](mailto:qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it)



## UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

### DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 42/2023

**AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEI MEDICINALI "IXIARO® (Vaccin mot japansk encefalit - inaktiverat, adsorberat) injektionsvätska, suspension / IXIARO® (Rokote Japanin aivotulehdusta vastaan - inaktivoitu, adsorboitu) injektioneste, suspensio"**

### 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. 114389 del 29/09/2021-AIFA-PQ\_PhCC-A (e successivi aggiornamenti del 08/03/2022 prot. n. 27601, del 06/10/2022 prot. n. 113813 e del 26/04/2023 prot. n. 53298) con la quale la **VALNEVA AUSTRIA GMBH** ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **"IXIARO® (vaccino dell'encefalite giapponese – inattivato adsorbito) 6 MCG-SOSPENSIONE INIETTABILE -USO INTRAMUSCOLARE- SIRINGA PRERIEMPITA (VETRO)-0,5 ML- 1 SIRINGA PRERIEMPITA" (A.I.C. 039220025);**

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

**Vista** l'istanza presentata dalla **Medic Italia S.r.l.**, in atti AIFA prot. n. 53553 del 26/04/2023-AIFA-PQ\_PhCC-A, e documentazione integrativa, in atti AIFA prot. n. 56744 del 03/05/2023-AIFA-PQ\_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale **"IXIARO® (Vaccin mot japansk encefalit - inaktiverat, adsorberat) injektionsvätska, suspension / IXIARO® (Rokote Japanin aivotulehdusta vastaan - inaktivoitu, adsorboitu) injektioneste, suspensio"** in confezionamento multilingua **svedese/finlandese**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

**Acquisita** la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale **"IXIARO® (Vaccin mot japansk encefalit - inaktiverat, adsorberat) injektionsvätska, suspension / IXIARO® (Rokote Japanin aivotulehdusta vastaan - inaktivoitu, adsorboitu) injektioneste, suspensio"** in confezionamento multilingua

**svedese/finlandese**, è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con **A.I.C. n. 039220025**;

**Viste** le precedenti determinazioni del 10/11/2021 e del 18/02/2022;

**adotta** la seguente

### **DETERMINAZIONE**

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

- **IXIARO® (Vaccin mot japansk encefalit - inaktiverat, adsorberat) injektionsvätska, suspension / IXIARO® (Rokote Japanin aivotulehdusta vastaan - inaktivoitu, adsorboitu) injektioneste, suspensio”**

n. **1500** confezioni; n. Lotto **JEV22E62C**; scadenza **31/08/2025**;

in confezionamento multilingua **svedese/finlandese**

**Prodotto** da:

Valneva Scotland Limited, Livingston, UK (fase di produzione: final bulk vaccine);

Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co, KG, Ravensburg, Germany (filling and some final vaccine release tests);

Enestia N.V., trading as Sharp Packaging Solutions, Hamont-Achel, Belgium (labelling, packaging and serialization)

Valneva Austria GmbH, Vienna, Austria (final release testing and QP certification)

Batch Release Certificate n. 21119/23 rilasciato dal Paul Ehrlich Institut (P.E.I.) il 01/02/2023.

La **Medic Italia S.r.l.** dovrà far pervenire almeno un foglietto illustrativo in lingua italiana a ciascuna struttura ricevente il farmaco.

I medicinali dei quali si autorizza l'importazione devono:

- essere preparati 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 forniti alle strutture sanitarie e ospedaliere richiedenti, **senza apportare modifiche al prezzo di vendita applicato in Italia rispettivamente al medicinale “IXIARO® (vaccino dell’encefalite giapponese – inattivato adsorbito) 6 MCG-SOSPENSIONE INIETTABILE -USO INTRAMUSCOLARE- SIRINGA PRERIEMPITA (VETRO)-0,5 ML- 1 SIRINGA PRERIEMPITA” (A.I.C. 039220025) e mantenendo inalterate le eventuali condizioni negoziali.**

- essere distribuiti nel rispetto delle Norme di Buona Distribuzione dei medicinali (GDP).

Il medicinale potrà essere depositato, in Italia, unicamente presso il magazzino di seguito indicato:

- **Antica Farmacia Medicea, Via Taverna del Ferro, 67E/69 – 80146 Napoli (NA)**

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 “**IXIARO® (Vaccin mot japansk encefalit - inaktiverat, adsorberat) injektionsvätska, suspension / IXIARO® (Rokote Japanin aivotulehdusta vastaan - inaktivoitu, adsorboitu) injektioneste, suspensio**” in confezionamento multilingua **svedese/finlandese**, importato dalla **Medic Italia S.r.l.**, allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione dei medicinali:

- la **Medic Italia S.r.l.** è tenuta a comunicare, allo scrivente ufficio: [farmacicarenti@aifa.gov.it](mailto:farmacicarenti@aifa.gov.it), la data in cui i prodotti importati risulteranno disponibili presso il proprio/i propri magazzini e pronti alla distribuzione
- la **Medic Italia 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 dei medicinali rispettivamente fornite e acquisite al 30 giugno e al 31 dicembre.
- la **Medic Italia 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, 04 Maggio 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](mailto:qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it)**

**DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE: "IXIARO® (Vaccin mot japansk encefalit - inaktiverat, adsorberat) injektionsvätska, suspension / IXIARO® (Rokote Japanin aivotulehdusta vastaan - inaktivoitu, adsorboitu) injektioneste, suspensio"**  
**autorizzate all'importazione con determinazione AIFA PQ-PhCC n. 42/2023**

**AGGIORNATI AL \_\_/\_\_/20\_\_**

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