



Ufficio Qualità dei Prodotti  
e Contrasto al Crimine Farmaceutico

Spett.le  
Aspen Pharma Trading Ltd 3016  
Lake Drive, Citywest Business  
Campus, 24 Dublin (Ireland)

Spett.le Di Renzo Regulatory Affairs  
Viale Manzoni 59  
00185 Roma  
e  
Assessorati alla Sanità presso  
le Regioni e le Province Autonome  
LORO SEDI

**OGGETTO: Determinazione PQ-PhCC n.79/2023 di RETTIFICA alla Determinazione AIFA PQ-PhCC n.75/2023 "PROROGA DEI TERMINI DI DISTRIBUZIONE DEI LOTTI IMPORTATI CON DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 162/2022 DI RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 151/2022 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "SUXAMETHONIUM CHLORIDE® (suxamethonium chloride dihydrate) 50 mg/ml 10 x 2ml (100mg in 2ml) Solution for Injection/Infusion"**

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA PQ-PhCC n. **79/2023**, con la quale si rettifica la Determinazione AIFA PQ-PhCC n.75/2023 per modificare il numero di lotto (da n. 0145569 a n. 0141569) del medicinale che la **ASPEN Pharma Trading Limited** è stata autorizzata a importare e a distribuire.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, come disposto nella allegata determinazione, preme rammentare che **ASPEN Pharma Trading Limited** 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.

**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. 79/2023**  
**AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "SUXAMETHONIUM CHLORIDE®**  
**(suxamethonium chloride dihydrate) 50 mg/ml 10 x 2ml (100mg in 2ml) Solution for**  
**Injection/Infusion"**  
**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. 12570 del 03/02/2022-AIFA-PQ\_PhCC-A e successivi aggiornamenti in atti AIFA prot. n. 22302 del 24/02/2022-AIFA-PQ\_PhCC-A, con i quali la **ASPEN Pharma Trading Limited**, ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, lo stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **"MIDARINE® (suxametonio cloruro) 100 mg/2 ml soluzione iniettabile per uso endovenoso - 5 fiale da 2 ml" (A.I.C. 010308029);**

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

**Vista** l'istanza presentata dalla **ASPEN Pharma Trading Limited**, in atti AIFA prot. n. 131030 del 16/11/2022-AIFA-PQ\_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale **"SUXAMETHONIUM CHLORIDE® (suxamethonium chloride dihydrate) 50 mg/ml 10 x 2ml (100mg in 2ml) Solution for Injection/Infusion"** in confezionamento e lingua **inglese**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità (Determinazione AIFA PQ-PhCC n. 151/2022);

**Vista** l'istanza presentata dalla **ASPEN Pharma Trading Limited**, in atti AIFA prot. n. 148136 del 22/12/2022-AIFA-PQ\_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC la RETTIFICA alla Determinazione AIFA PQ-PhCC n. 151/2022 - Autorizzazione all'importazione del medicinale **"SUXAMETHONIUM CHLORIDE® (suxamethonium chloride dihydrate) 50 mg/ml 10 x 2ml (100mg in 2ml) Solution for Injection/Infusion"** in confezionamento e

lingua **inglese**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità (Determinazione AIFA PQ-PhCC n. 162/2022);

**Vista** l'istanza presentata dalla **ASPEN Pharma Trading Limited**, in atti AIFA prot. n. 96231 del 27/07/2023-AIFA-PQ\_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC la Proroga dei termini di distribuzione dei lotti importati con Determinazione AIFA PQ-PhCC n. 162/2022 - RETTIFICA alla Determinazione AIFA PQ-PhCC n. 151/2022 – Autorizzazione all'importazione del medicinale **"SUXAMETHONIUM CHLORIDE® (suxamethonium chloride dihydrate) 50 mg/ml 10 x 2ml (100mg in 2ml) Solution for Injection/Infusion"** in confezionamento e lingua **inglese**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità (Determinazione AIFA PQ-PhCC n. 75/2023);

**Vista** l'istanza presentata dalla **ASPEN Pharma Trading Limited**, in atti AIFA prot. n. 102834 del 14/08/2023-AIFA-PQ\_PhCC-A e documentazione integrativa in atti AIFA prot. n. 103446 del 18/08/2023-AIFA-PQ\_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC la RETTIFICA alla Determinazione AIFA PQ-PhCC n. 75/2023 - Proroga dei termini di distribuzione dei lotti importati con Determinazione AIFA PQ-PhCC n. 162/2022 - RETTIFICA alla Determinazione AIFA PQ-PhCC n. 151/2022 – Autorizzazione all'importazione del medicinale **"SUXAMETHONIUM CHLORIDE® (suxamethonium chloride dihydrate) 50 mg/ml 10 x 2ml (100mg in 2ml) Solution for Injection/Infusion"** in confezionamento e lingua **inglese**, per modificare il numero di lotto da n. 0145569 a n. 0141569;

**Acquisita** la documentazione tecnica inviata a testimonianza della medesima composizione quali-quantitativa in termini di principio attivo del medicinale **"SUXAMETHONIUM CHLORIDE® (suxamethonium chloride dihydrate) 50 mg/ml 10 x 2ml (100mg in 2ml) Solution for Injection/Infusion"** in confezionamento e lingua **inglese**, con quello attualmente autorizzato in Italia con n. **AIC. 010308029**;

**Vista** la differenza in termini di eccipienti (nel medicinale importato **"SUXAMETHONIUM CHLORIDE® (suxamethonium chloride dihydrate) 50 mg/ml 10 x 2ml (100mg in 2ml) Solution for Injection/Infusion"** è presente anche **Acido cloridrico** per l'aggiustamento del pH);

**Preso atto** della differenza tra la confezione del medicinale **"SUXAMETHONIUM CHLORIDE® (suxamethonium chloride dihydrate) 50 mg/ml 10 x 2ml (100mg in 2ml) Solution for Injection/Infusion"** in confezionamento e lingua **inglese**, contenente 10 fiale, rispetto a quella attualmente registrata in Italia con **A.I.C. n. 010308029**, contenente 5 fiale;

**Vista** la precedente determinazione del 11/04/2022, del 16/11/2022 e successiva rettifica del 28/12/2022 e proroga del 02/08/2023;

**adotta** la seguente

### DETERMINAZIONE

la **ASPEN Pharma Trading Limited** è autorizzata a distribuire il medicinale:

- **SUXAMETHONIUM CHLORIDE® (suxamethonium chloride dihydrate) 50 mg/ml 10 x 2ml (100mg in 2ml) Solution for Injection/Infusion**

n. **3351** confezioni; n. Lotto **0141569**; scadenza **29/02/2024**;

in confezionamento e in lingua **inglese**.

**Prodotto e rilasciato** da: Ethypharm, Bampton Road, Harold Hill, Romford, Rm3 8ug, United Kingdom.

La **ASPEN Pharma Trading Limited** dovrà far pervenire almeno un foglietto illustrativo in lingua italiana a ciascuna struttura ricevente il farmaco.

Il medicinale del quale si autorizza l'importazione deve:

- essere preparato 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 fornito alle strutture sanitarie e ospedaliere richiedenti, **senza apportare modifiche al prezzo di vendita applicato in Italia al medicinale "MIDARINE® (suxametonio cloruro) 100 mg/2 ml soluzione iniettabile per uso endovenoso - 5 fiale da 2 ml" (A.I.C. 010308029)" e mantenendo inalterate le eventuali condizioni negoziali.**

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

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

- **ALLOGA ITALIA CORSO STATI UNITI 9/A 35127 PADOVA;**

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 “**SUXAMETHONIUM CHLORIDE® (suxamethonium chloride dihydrate) 50 mg/ml 10 x 2ml (100mg in 2ml) Solution for Injection/Infusion**” in confezionamento e lingua **inglese**, importato dalla **ASPEN Pharma Trading Limited**, allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale:

- la **ASPEN Pharma Trading Limited** è tenuta a comunicare, allo scrivente ufficio: [farmacicarenti@aifa.gov.it](mailto:farmacicarenti@aifa.gov.it), la data in cui prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio/i propri magazzini e pronto alla distribuzione
- la **ASPEN Pharma Trading Limited** e gli Assessorati sono tenuti a trasmettere ad AIFA, in formato Excel come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e acquisite al 30 giugno e al 31 dicembre.
- la **ASPEN Pharma Trading Limited**, **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, 18 agosto 2023

**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: “SUXAMETHONIUM CHLORIDE® (suxamethonium chloride dihydrate) 50 mg/ml 10 x 2ml (100mg in 2ml) Solution for Injection/Infusion” autorizzate all’importazione con determinazione AIFA PQ-PhCC n. 162/2022 (Rettifica alla Determinazione AIFA PQ-PhCC n. 151/2022) la cui distribuzione è stata prorogata con determinazione AIFA PQ-PhCC n. 79/2023 (Rettifica alla Determinazione AIFA PQ-PhCC n. 75/2023)**

**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>