

e Contrasto al Crimine Farmaceutico

Spett.le
RECORDATI RARE DISEASES ITALY Srl
Via Civitali 1
20148 MILANO
e

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

OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "ISTURISA (osilodrostat) 1 mg 1 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία/ISTURISA (osilodrostat) 1 mg film-coated tablet" e " ISTURISA (osilodrostat) 1 mg tabletki powlekane"

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA PQ-PhCC n. **95/2023**, con la quale la **Recordati Rare Diseases Italy Srl**, Codice SIS 005056, legale rappresentante in Italia del titolare AIC RECORDATI RARE DISEASES SARL,è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, come disposto nella allegata determinazione, preme rammentare che **Recordati Rare Diseases Italy Srl** è tenuta a comunicare allo scrivente Ufficio la data a partire dalla quale il prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio/i propri magazzini 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

(+39) 06.59.78.401

www.aifa.gov.it



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico

DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 95/2023

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "ISTURISA (osilodrostat) 1 mg 1 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία/ISTURISA (osilodrostat) 1 mg film-coated tablet" e " ISTURISA (osilodrostat) Isturisa 1 mg tabletki powlekane"

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. 0111697 del 11/09/2023-AIFA-PQ_PhCC-A con la quale la Recordati Rare Diseases Italy Srl ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale "ISTURISA (osilodrostat) 1 mg - compressa rivestita con film - uso orale - blister (ALU/ALU) - 60 compresse (n. A.I.C. 048442014)".

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

Vista l'istanza presentata dalla Recordati Rare Diseases Italy Srl, in atti AIFA prot. n. 0118290 del 26/09/2023-AIFA-PQ_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale "ISTURISA (osilodrostat) 1 mg 1 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία/ISTURISA (osilodrostat) 1 mg film-coated tablet" in confezionamento e lingua greca/inglese e "ISTURISA (osilodrostat) Isturisa 1 mg tabletki powlekane" in confezionamento e lingua polacca, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale "ISTURISA (osilodrostat) 1 mg 1 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία/ISTURISA (osilodrostat) 1 mg film-coated tablet" in confezionamento e lingua greca/inglese e "ISTURISA (osilodrostat) Isturisa 1 mg tabletki powlekane" in confezionamento e lingua polacca, è identica a quella attualmente registrata in Italia con n. A.I.C. 048442014;

adotta la seguente

00

DETERMINAZIONE

la **Recordati Rare Diseases Italy Srl** è autorizzata a importare il medicinale:

- ISTURISA (osilodrostat) 1 mg 1 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία/ISTURISA (osilodrostat) 1 mg film-coated tablet
- n. 83 confezioni; n. Lotto 025539; scadenza 29/02/2024;
- n. 17 confezioni; n. Lotto 024921; scadenza 29/02/2024;

in confezionamento e lingua greca/inglese

• ISTURISA (osilodrostat) Isturisa 1 mg tabletki powlekane

n.50 confezioni; n. Lotto 025562; scadenza 31.07.2024;

in confezionamento e lingua polacca

Prodotto da: Recordati Rare Diseases - Immeuble Le Wilson 70 avenue du Général de Gaulle 92800 Puteaux – France.

La **Recordati Rare Diseases Italy Srl** 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 "ISTURISA (osilodrostat) 1 mg compressa rivestita con film uso orale blister (ALU/ALU) 60 compresse (n. A.I.C. 048442014)" 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:

DHL Supply Chain Italy SPA - Via Ardeatina 2479, 00134 loc. S. Palomba (Roma);

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 "ISTURISA (osilodrostat) 1 mg 1 mg

επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία/ISTURISA (osilodrostat) 1 mg film-coated tablet" in

confezionamento e lingua greca/inglese e "ISTURISA (osilodrostat) Isturisa 1 mg

tabletki powlekane" in confezionamento e lingua polacca, importato dalla Recordati Rare

Diseases Italy Srl, allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a

beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale:

- la Recordati Rare Diseases Italy Srl è tenuta a comunicare, allo scrivente ufficio:

farmacicarenti@aifa.gov.it, la data in cui prodotto importato risulterà disponibile

presso il proprio/i propri magazzini e pronto alla distribuzione

- la Recordati Rare Diseases Italy Srl 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 Recordati Rare Diseases Italy Srl, 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, 27 Settembre 2023

X II Dirigente

Domenico Di Giorgio

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

DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE: "ISTURISA (osilodrostat) 1 mg 1 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία/ISTURISA (osilodrostat) 1 mg film-coated tablet" e "ISTURISA (osilodrostat) Isturisa 1 mg tabletki powlekane"

autorizzate all'importazione con determinazione AIFA PQ-PhCC n. 95/2023

AGGIORNATI AL __/__/20__

Regione	A.S.L./A.O.	Struttura sanitaria	Descrizione prodotto	Quantità	Costo
_					