

PQ-PhCC/CM/DDG



Roma,

Alla Spett.le  
**Roche S.p.A.**  
**Viale G.B. Stucchi 110**  
**Monza**

e

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

**OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "RoActemra 20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione, 1 flaconcino da 10 ml"**

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 69/2020 del 27/03/2020, con la quale la ditta **Roche S.p.A.** (Rappresentante in Italia del titolare AIC in Italia Roche Registration GmbH) è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **Roche S.p.A.** e gli Assessorati dovranno trasmettere in formato Excel ad AIFA, 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 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: <http://www.aifa.gov.it/content/carenze-e-indisponibilita>.

**NB: le future domande di autorizzazione dovranno essere inviate per PEC al seguente indirizzo: [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°69/2020

#### **AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "RoActemra 20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione, 1 flaconcino da 10 ml"**

#### **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, del funzionamento e dell'ordinamento del personale e dalla 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 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. 02 dicembre 2016, concernente *Disposizioni sull'importazione ed esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti*;

**Considerata** l'elevata richiesta del suddetto medicinale per gestire l'emergenza nazionale legata al COVID-19;

**Vista** l'istanza presentata dalla **Roche S.p.A.**, prot. 34926 del 25/03/2020-AIFA-AIFA\_PQ\_PhC con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'Autorizzazione all'importazione del medicinale "**RoActemra 20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione, 1 flaconcino da 10 ml**" in confezionamento e lingua **bulgara/inglese/olandese**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

**Acquisita** la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale **RoActemra 20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione, 1 flaconcino da 10 ml** in confezionamento e lingua **bulgara/inglese/olandese**, sono **analoghe** a quelle del medicinale **RoActemra 20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione, 1 flaconcino da 10 ml** autorizzato in Italia con **AIC 038937037/E**

adotta la seguente

#### DETERMINAZIONE

la **Roche S.p.A** è autorizzata a distribuire il medicinale

**RoActemra 20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione, 1 flaconcino da 10 ml** e nello specifico:

- n° **490 confezioni (ogni confezione contiene 1 flaconcino da 10ml)** Lotto n° **B3018H17** scadenza **30/04/2022** (confezionamento e lingua **bulgara**)
- n° **440 confezioni (ogni confezione contiene 1 flaconcino da 10ml)** Lotto n° **B3018H12** scadenza **30/04/2022** (confezionamento e lingua **inglese**)
- n° **436 confezioni (ogni confezione contiene 1 flaconcino da 10ml)** Lotto n° **B3018H16** scadenza **30/04/2022** (confezionamento e lingua **olandese**)

I lotti su indicati sono prodotti, controllati e rilasciati presso i seguenti siti :

**Produzione:** Chugai Pharma Manufacturing Co., Ltd. 16-3 Kiyohara Kogyodanchi, Utsunomiya-city, Tochigi, 321-3231 Japan

**Confezionamento secondario:** Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer Str 116, 68305 Mannheim, Germany

**Controllo qualità:** Roche Pharma AG, Emil-Barell-Str 1, 79639 Grenzach-Wyhlen, Germany;  
Roche Diagnostics GmbH, Sandhofer Str 116, 68305 Mannheim, Germany

**Rilascio:** Roche Pharma AG, Grenzach-Wyhlen

La **Roche 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 le suddette officine regolarmente autorizzate alla produzione in conformità alle Norme di Buona Fabbricazione.

Il medicinale sarà fornito alle strutture sanitarie ed ospedaliere richiedenti **a titolo gratuito**, limitatamente allo studio clinico indipendente Tocivid-19.

Il medicinale dovrà essere fornito alle strutture sanitarie ed ospedaliere richiedenti, senza apportare modifiche al prezzo di vendita in Italia del medicinale “RoActemra 20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione, 1 flaconcino da 10 ml” (tocilizumab) (A.I.C. **038937037/E**) e mantenendo inalterate le eventuali condizioni negoziali.

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:

- Silvano Chiapparoli Logistica S.p.A Via delle Industrie – 26 814 Livraga (LO)
- Silvano Chiapparoli Logistica S.p.A Strada Morolense 03012 Anagni (FR)

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 in tal senso, “temporanea autorizzazione” ad acquistare, per il tramite delle Strutture Sanitarie e dei Servizi di Farmacia Territoriale che ne necessitano, il medicinale **“RoActemra 20 mg/ml concentrato per soluzione per infusione, 1 flaconcino da 10 ml”** in confezionamento e lingua

**bulgara/inglese/olandese**, importato dalla **Roche S.p.A**, allo scopo di assicurare i programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **Roche S.p.A**, come da fac-simile allegato, e gli Assessorati dovranno trasmettere in formato Excel ad AIFA, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e acquisite al 30 giugno e al 31 dicembre.

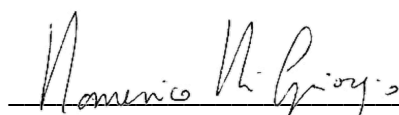
Inoltre, **i dati riepilogativi dovranno essere comunicati da Roche S.p.A non appena le scorte importate in base alla presente determinazione saranno esaurite.**

La presente autorizzazione all'importazione, che consente la fornitura del prodotto importato, 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 Marzo 2020

**Il Dirigente**

*Domenico Di Giorgio*

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Domenico Di Giorgio', is written over a horizontal line.

**ALLEGATO**

**All'Agenzia Italiana del Farmaco  
Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico  
Via del Tritone, 181  
00187 Roma**

**DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE: "RoActemra 20 mg/ml  
concentrato per soluzione per infusione, 1 flaconcino da 10 ml"**

**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>