

PQ-PhCC/CM/DDG



Roma,

Alla Spett.le
Aspen Pharma Trading Limited
 3016 Lake Drive, Citywest Business
 Campus
 Dublin 24, D24 X586 Ireland
affariregolatori@pec.it

e

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

OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "NIMBEX® 2mg/ml (10 ml) Injection – NIMBEX™ 5 mg /2.5 ml enjeksiyonluk çözelti Damar içine uygulanır. Steril - NIMBEX™ 20 mg /10 ml enjeksiyonluk çözelti Damar içine uygulanır. Steril"

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 80/2020 del 31/03/2020, con la quale la ditta **Aspen Pharma Trading Limited** è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **Aspen Pharma Trading Limited** 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



UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC N°80/2020

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "NIMBEX® 2mg/ml (10 ml) Injection – NIMBEX™ 5 mg /2.5 ml enjeksiyonluk çözelti Damar içine uygulanır. Steril - NIMBEX™ 20 mg /10 ml enjeksiyonluk çözelti Damar içine uygulanır. Steril"

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*;

Vista la nota Prot. n. 37263 del 31/03/2020 con la quale la **Aspen Pharma Trading Limited**, comunica, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, lo stato di carenza, a causa di elevata richiesta, sul mercato nazionale del medicinale **"NIMBEX 2 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE/ PER INFUSIONE, 5 FIALE DA 2,5ML AIC 031975016, NIMBEX 2 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE/ PER INFUSIONE, 5 FIALE DA 5ML AIC 031975028, NIMBEX 2 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE/ PER INFUSIONE, 5 FIALE DA 10 ML AIC 031975030; NIMBEX 5 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE/PER INFUSIONE, 1 FLACONCINO DA 30ML AIC 031975055;**

Considerata l'elevata richiesta del medicinale Nimbex e degli altri medicinali a base dello stesso principio attivo e/o con analoghi impieghi, a causa dell'emergenza COVID-19;

Vista l'istanza presentata dalla **Aspen Pharma Trading Limited**. prot. 36935 del 31/03/2020 - AIFA-AIFA_PQ_PhC con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'Autorizzazione all'importazione del medicinale **"NIMBEX® 2mg/ml (10 ml) Injection – NIMBEX™ 5 mg /2.5 ml enjeksiyonluk çözelti Damar içine uygulanır. Steril - NIMBEX™ 20 mg /10 ml enjeksiyonluk çözelti Damar içine uygulanır. Steril"** in confezionamento e lingua **inglese/turca**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale **"NIMBEX® 2mg/ml (10 ml) Injection – NIMBEX™ 5 mg /2.5 ml enjeksiyonluk çözelti Damar içine uygulanır. Steril - NIMBEX™ 20 mg /10 ml enjeksiyonluk çözelti Damar içine uygulanır. Steril"** in confezionamento e lingua **inglese/turca**, è analoga a quella del medicinale **Nimbex (Cisatracurio besilato) 2mg/ml soluzione iniettabile/per infusione** autorizzato in Italia con **AIC 031975016 e 031975030**

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la **Aspen Pharma Trading Limited** è autorizzata a distribuire il medicinale (in confezionamento e lingua **inglese/turca**)

NIMBEX® 2mg/ml (10 ml) Injection

NIMBEX™ 5 mg /2.5 ml enjeksiyonluk çözelti Damar içine uygulanır. Steril

NIMBEX™ 20 mg /10 ml enjeksiyonluk çözelti Damar içine uygulanır. Steril

e nello specifico:

- n° **1.112 confezioni (ogni confezione contiene 5 fiale da 2,5ml)** Lotto n° **NK7J**; scadenza **22 Luglio 2021 (paese originario di destinazione: Turchia; confezione equivalente alla confezione autorizzata in Italia con AIC 031975016)**
- n° **1.323 confezioni (ogni confezione contiene 5 fiale da 10ml)** Lotto n° **MT9H**; scadenza **21 Luglio 2021 (paese originario di destinazione: Turchia; confezione equivalente alla confezione autorizzata in Italia con AIC 031975030)**
- n° **566 confezioni (ogni confezione contiene 5 fiale da 10ml)** Lotto n° **AS3K**; scadenza **15 aprile 2021 (paese originario di destinazione: Sud Africa; confezione equivalente alla confezione autorizzata in Italia con AIC 031975030)**

I lotti su indicati sono prodotti da GSK manufacturing SpA – Strada Provinciale Asolana 90, San Polo di Torrile (PR).

La **Aspen Pharma Trading Limited** 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 Nimbex (Cisatracurio besilato) 2mg/ml soluzione iniettabile/per infusione autorizzato in Italia con AIC 031975016 e 031975030 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:

- **Euromed SRL – Via Artemisia Gentileschi 26 – 80126 Napoli**

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 "**NIMBEX® 2mg/ml (10 ml) Injection – NIMBEX™ 5 mg /2.5 ml enjeksiyonluk çözelti Damar içine uygulanır. Steril - NIMBEX™ 20 mg /10 ml enjeksiyonluk çözelti Damar içine uygulanır. Steril**" in confezionamento e lingua **inglese/turca**, importato dalla **Aspen Pharma Trading Limited**, allo scopo di assicurare i programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **Aspen Pharma Trading Limited**, 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 Aspen Pharma Trading Limited 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, 31 Marzo 2020

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio



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: "NIMBEX® 2mg/ml (10 ml)
Injection – NIMBEX™ 5 mg /2.5 ml enjeksiyonluk çözelti Damar içine uygulanır. Steril -
NIMBEX™ 20 mg /10 ml enjeksiyonluk çözelti Damar içine uygulanır. Steril"

AGGIORNATI AL __/__/20__

Regione	A.S.L./A.O.	Struttura sanitaria	Descrizione prodotto	quantità	costo

