

Roma,

Alla Spett.le GlaxoSmithKline S.p.A. Via A. Fleming, 2 Verona

۵

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

> p.c. Dott. F.P. Maraglino Ufficio V DG Prevenzione Sanitaria Ministero della Salute

OGGETTO: RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC/N. 337/2020 del 14/12/2020 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "INFANRIX HEXA® Vacuna antidiftérica (D), antitetánica (T), antipertussis (componente acelular) (Pa), antihepatitis B (ADN recombinante) (VHB), antipoliomielítica (inactivada) (VPI), anti*Haemophilus influenzae* tipo b (Hib) conjugada (adsorbida) - Polvo liofilizado y suspensión para reconstituir en una suspensión inyectable en jeringa precargada

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 346/2020 del 14/12/2020, con la quale la **GlaxoSmithKline S.p.A.** rappresentante legale in Italia della GSK BIOLOGICALS S.A. è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **GlaxoSmithKline 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.

II Dirigente Domenico Di Giorgio

Si richiama l'attenzione alla sezione del portale AIFA relativa alle carenze dei medicinali, nella quale sono forrite 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-indisponibiltà. 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°346/2020

RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC/N. 337/2020 del 14/12/2020 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "INFANRIX HEXA® Vacuna antidiftérica (D), antitetánica (T), antipertussis (componente acelular) (Pa), antihepatitis B (ADN recombinante) (VHB), antipoliomielítica (inactivada) (VPI), anti*Haemophilus influenzae* tipo b (Hib) conjugada (adsorbida) - Polvo liofilizado y suspensión para reconstituir en una suspensión inyectable en jeringa precargada"

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;

Manunic Pagina 2/217 3



UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE

FARMACEUTICO

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. 0116510-21/10/2020-AIFA-AIFA_PQ_PhCC-A con la quale la GlaxoSmithKline S.p.A. comunica, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale "INFANRIX HEXA® (Vaccino Difterite-Hemophilus influenzae B-Pertosse-Poliomelite-Tetano-Epatite B)" polvere e sospensione per sospensione iniettabile 10 flaconcini + 10 siringhe preriempite 0,5 ml + 20 aghi uso intramuscolare" (A.I.C. 034960068)".

Accertato il rischio dello stato di carenza del predetto medicinale nel normale circuito distributivo;

Vista l'istanza presentata dalla GlaxoSmithKline S.p.A., prot. 0140514 -11/12/2020-AIFA-AIFA_PQ_P e successiva richiesta di rettifica prot.0143589-17/12/2020-AIFA-AIFA_PQ_P, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale "INFANRIX HEXA® Vacuna antidiftérica (D), antitetánica (T), antipertussis (componente acelular) (Pa), antihepatitis B (ADN recombinante) (VHB), antipoliomielítica (inactivada) (VPI), anti*Haemophilus influenzae* tipo b (Hib) conjugada (adsorbida) - Polvo liofilizado y suspensión para reconstituir en una suspensión inyectable en jeringa precargadain confezionamento e lingua spagnola, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Momenia Pagipal 3 of one,



UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE

FARMACEUTICO

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione qualiquantitativa dei medicinali "INFANRIX HEXA® Vacuna antidiftérica (D), antitetánica (T), antipertussis (componente acelular) (Pa), antihepatitis B (ADN recombinante) (VHB), antipoliomielítica (inactivada) (VPI), anti*Haemophilus* influenzae tipo b (Hib) conjugada (adsorbida) - Polvo liofilizado y suspensión para reconstituir en una suspensión inyectable en jeringa precargada" in confezionamento e lingua spagnola, è identica a quella attualmente registrata in Italia con n. A.I.C. 034960068/E;

Viste le precedenti determinazioni del 04/03/2020 e del 09/03/2020; adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la GlaxoSmithKline S.p.A. è autorizzata ad importare il medicinale:

[INFANRIX HEXA® Vacuna antidiftérica (D), antitetánica (T), antipertussis (componente acelular) (Pa), antihepatitis B (ADN recombinante) (VHB), antipoliomielítica (inactivada) (VPI), anti*Haemophilus influenzae* tipo b (Hib) conjugada (adsorbida) - Polvo liofilizado y suspensión para reconstituir en una suspensión inyectable en jeringa precargada

n° 10.000 dosi; n° Lotto A21CD585A; scadenza 31 Maggio 2021;

Batch Release Certificate n. **BE/19-1127** rilasciato da: **SCIENSANO Quality of Vaccines and Blood Products (Belgio)** il 04/06/2019.

n° 15.000 dosi; n° Lotto A21CD610A; scadenza 30 Settembre 2021;

Batch Release Certificate n. **BE/19-1480** rilasciato da: **SCIENSANO Quality of Vaccines and Blood Products (Belgio)** il 02/08/2019.

in confezionamento e in lingua spagnola.

Prodotto da: GlaxoSmithKline Biologicals s.a. - Rue de l'Institut 89 - B-1330 Rixensart (Belgio).

Paginal of on.



UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

La **GlaxoSmithKline 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 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 "INFANRIX HEXA® (Vaccino Difterite-Hemophilus influenzae B-Pertosse-Poliomelite-Tetano-Epatite B) "polvere e sospensione per sospensione iniettabile 10 flaconcini + 10 siringhe preriempite 0,5 ml + 20 aghi uso intramuscolare" (A.I.C. 034960068)" 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 i seguenti magazzini:

- MEDIFARMA S.r.l., Via Monastir, 220 09100 Cagliari;
- CEVA LOGISTICS ITALIA S.r.I., Via Primo Levi snc- Località Mattellotta 27049 Stradella (PV).

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 "INFANRIX"

Jamen Bagha 5 (17 og - 3



UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE

FARMACEUTICO

HEXA® Vacuna antidiftérica (D), antitetánica (T), antipertussis (componente acelular) (Pa), antihepatitis B (ADN recombinante) (VHB), antipoliomielítica (inactivada) (VPI), antiHaemophilus influenzae tipo b (Hib) conjugada (adsorbida) -Polvo liofilizado y suspensión para reconstituir en una suspensión inyectable en jeringa precargada" in confezionamento e lingua spagnola, importato dalla GlaxoSmithKline S.p.A., allo scopo di assicurare la prosecuzione dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **GlaxoSmithKline 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.

La **GlaxoSmithKline S.p.A.** dovrà trasmettere in formato Excel ad AIFA, come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e dovrà includere il dettaglio per mese.

Inoltre, la GlaxoSmithKline S.p.A., <u>dovrà comunicare i dati riepilogativi non appena le</u> 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, 17 Dicembre 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: INFANRIX HEXA® Vacuna antidiftérica (D), antitetánica (T), antipertussis (componente acelular) (Pa), antihepatitis B (ADN recombinante) (VHB), antipoliomielítica (inactivada) (VPI), anti*Haemophilus influenzae* tipo b (Hib) conjugada (adsorbida) - Polvo liofilizado y suspensión para reconstituir en una suspensión inyectable en jeringa precargada

AGGIORNATI AL __/_/20__

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

Momenicoadina 7/97.07.0