

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO



AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

**UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE  
FARMACEUTICO**

Roma,

Alla Spett.le  
**Bausch&Lomb-IOM S.p.A.**  
Viale Martesana 12  
20090 Vimodrone (MI)  
Italia

[bauschlombiomspa@actaliscertymail.it](mailto:bauschlombiomspa@actaliscertymail.it)

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

**OGGETTO: PROROGA ALLA DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC N°93/2020 E SUCCESSIVE MODIFICHE-AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE MACROMAX (Azithromycinum, 500 mg, tabletki powlekane), COMPRESSE DA 500 MG A BASE DI AZITROMICINA, lotto 80180394 e lotto 80180395.**

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 19/2021 del 22/01/2021, con la quale la società **Bausch&Lomb-IOM S.p.A.** è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la società **Bausch&Lomb-IOM S.p.A.** e gli Assessorati dovranno trasmettere in formato Excel ad AIFA, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e richieste.

Si invita a darne massima diffusione alle strutture interessate.

*per*  
**Il Dirigente**  
**Domenico Di Giorgio**

*Concetta Oliva*

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°19/2021**

**PROROGA ALLA DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC N°93/2020 E SUCCESSIVE MODIFICHE-AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE MACROMAX (Azithromycinum, 500 mg, tabletke powlekane), COMPRESSE DA 500 MG A BASE DI AZITROMICINA, lotto 80180394 e lotto 80180395**

**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;

N° Det: 19/2021

**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*;

**Viste** le indicazioni del Direttore Generale in materia di donazione di medicinali, prot. N. 38126-01/04/2020-AIFA-AIFA\_PQ\_PhCC-A;

**Considerato** il rischio di carenza per medicinali a base di azitromicina sul territorio italiano, a causa dell'elevata richiesta per l'utilizzo nei trattamenti per COVID19;

**Vista** l'istanza presentata dalla **Bausch&Lomb-IOM S.p.A.**, prot. N. 36918-31/03/2020-AIFA-AIFA\_PQ\_PhCC-A, e la successiva integrazione, prot. N. 36992-31/03/2020-AIFA-AIFA\_PQ\_PhCC-A, riscontrate da AIFA con nota prot. N. 38115-01/04/2020-AIFA-AIFA\_PQ\_PhCC-P, con le quali è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'Autorizzazione all'importazione del medicinale **MACROMAX**, compresse da 500 mg a base di azitromicina, in confezionamento e lingua **polacca**, al fine di consentire l'approvvigionamento tramite donazione agli Assessorati alla Sanità;

**Acquisita** la documentazione attestante la composizione quali-quantitativa del medicinale **MACROMAX**, compresse da 500 mg a base di azitromicina, in confezionamento e lingua **polacca**, che conferma un dosaggio di azitromicina pari a 500 mg, quindi analogo a quella dei medicinali a base di azitromicina N. 38215 del 02/04/2020 autorizzati in Italia;

**Acquisita e valutata** la documentazione inviata da **Bausch&Lomb-IOM S.p.A.** prot. N. 0006611-21/01/2021-AIFA-AIFA\_PQ\_PhCC-A;

**Viste** le precedenti determinazioni;

adotta la seguente

### DETERMINAZIONE

la **Bausch&Lomb-IOM S.p.A.** è autorizzata a distribuire gratuitamente sul territorio italiano il medicinale **MACROMAX (Azithromycinum, 500 mg, tabletki powlekane)**, compresse da 500 mg a base di azitromicina in confezionamento e lingua **polacca** e nello specifico:

- n° **1.261** confezioni da 6 compresse ciascuna del Lotto n° 80180394; scadenza **30/09/2022**.

Il lotto su indicato è stato prodotto, per conto del titolare AIC PharmaSwiss Ceska Republica sro, dall'Officina ICN Polfa Rzeszów SA (Polonia); il numero di autorizzazione in Polonia del medicinale è: 15689.

La **Bausch&Lomb-IOM S.p.A.** dovrà far pervenire almeno un foglietto illustrativo in lingua italiana alle strutture richiedenti il medicinale in oggetto.

Il medicinale deve essere preparato presso la suddetta Officina in conformità alle Norme di Buona Fabbricazione.

Il medicinale **MACROMAX (Azithromycinum, 500 mg, tabletki powlekane)**, compresse da 500 mg a base di azitromicina, in confezionamento e lingua **polacca** verrà fornito gratuitamente alle strutture sanitarie ed ospedaliere richiedenti.

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:

- **Neologistica Srl** – Largo Boccioni, 1 – 21040 Origgio (VA).

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" a richiedere, per il tramite delle Strutture Sanitarie e dei Servizi di Farmacia Territoriale che ne necessitano, il medicinale **MACROMAX (Azithromycinum, 500 mg, tabletki powlekane)**, compresse da 500 mg a base di azitromicina in confezionamento e lingua **polacca**, importato da **Bausch&Lomb-IOM S.p.A.**, allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **Bausch&Lomb-IOM 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 richieste al 30 giugno e al 31 dicembre.

Inoltre, **i dati riepilogativi dovranno essere comunicati da Bausch&Lomb-IOM 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, 22 Gennaio 2021

per **Il Dirigente**  
**Domenico Di Giorgio**  
*Roncetta Oliva*

---

**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: MACROMAX  
(Azithromycinum, 500 mg, tabletki powlekane), compresse da 500 mg a base di  
azitromicina, lotto 80180394**

**AGGIORNATI AL \_\_/\_\_/20\_\_**

<b>Regione</b>	<b>A.S.L./A.O.</b>	<b>Struttura sanitaria</b>	<b>Descrizon e prodotto</b>	<b>quantità</b>	<b>costo</b>