



Spett.le **SUN Pharma Italia S.r.l.**
Viale Giulio Richard, 1
20143 Milano

e

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

**OGGETTO: Proroga dei termini di distribuzione del lotto importato con
Determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 296/2020 del 16/11/2020 - AUTORIZZAZIONE
ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "MIDAZOLAM SUN® (midazolam) 2
mg/ml Injektions-/Infusionslösung in einer Fertigspritze - 1 Fertigspritze"**

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA PQ-PhCC n. 73/2021, con la quale la **SUN PHARMACEUTICAL Industries Europe BV Paesi Bassi rappresentante legale in Italia SUN Pharma Italia S.r.l.** 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 **SUN Pharma Italia S.r.l.** 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.

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



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

DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 73/2021

Proroga dei termini di distribuzione del lotto importato con Determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 296/2020 del 16/11/2020-AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "MIDAZOLAM SUN® (midazolam) 2 mg/ml Injektions-/Infusionslösung in einer Fertigspritze - 1 Fertigspritze"

IL DIRIGENTE

Visti gli articoli 8 e 9 del D.Lgs. 30 luglio 1999, n. 300 e s.m.i.;

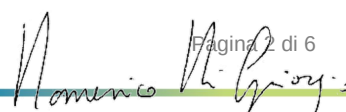
Visto l'art. 48 del D.L. 30 settembre 2003, n. 269, convertito nella Legge 24 novembre 2003, n. 326, con il quale è stata istituita l'Agenzia Italiana del Farmaco – di seguito "AIFA";

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 15 gennaio 2020, con cui il Dott. Nicola Magrini è stato nominato Direttore generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco e il


Pagina 2 di 6

relativo contratto individuale di lavoro sottoscritto in data 2 marzo 2020 e con decorrenza in pari data;

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*;

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

Sentito il Ministero della Salute – Ufficio Centrale Stupefacenti;

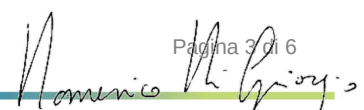
Vista l'istanza presentata dalla **SUN Pharma Italia S.r.l.**, in atti AIFA prot. n. 0051739 del 28/04/2021-AIFA-PQ_ PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC, la **“Proroga dei termini di distribuzione del lotto importato con Determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 296/2020 del 16/11/2020-AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE “MIDAZOLAM SUN® (midazolam) 2 mg/ml Injektions-/Infusionslösung in einer Fertigspritze - 1 Fertigspritze in confezionamento e lingua tedesca, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità**;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione qualitativa del medicinale **“MIDAZOLAM SUN® (midazolam) 2 mg/ml Injektions-/Infusionslösung in einer Fertigspritze - 1 Fertigspritze”** in confezionamento e lingua **tedesca**, è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con n. **A.I.C. 047797028**;

Viste le precedenti determinazioni del 24/03/2020, del 09/11/2020 ,del 16/11/2020;
adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la **SUN Pharma Italia S.r.l.** è autorizzata a distribuire il medicinale già importato con determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 296/2020 del 16/11/2020:


Pagina 3 di 6

- **MIDAZOLAM SUN® (midazolam) 2 mg/ml Injektions-/Infusionslösung in einer Fertigspritze - 1 Fertigspritze**

n. **2.008** confezioni, n. Lotto **JKX1674A**; scadenza **Aprile 2022**;

in confezionamento e in lingua **tedesca**.

Prodotto da Sun Pharmaceutical Industries Ltd. Baroda Highway, Halol-389350, Gujarat (India)

Rilasciato in Europa da SUN Pharmaceutical Industries (Europe) B.V. - Polarisavenue 87, Hoofddorp, 2132JH, Paesi Bassi.

La **SUN PHARMA Italia S.r.l.**, 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, **al prezzo ex - factory (al netto dei margini della distribuzione/tagli di legge) 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) S.p.A. Viale delle Industrie 2, 20090 Settala (MI).**

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 "**MIDAZOLAM SUN® (midazolam) 2 mg/ml Injektions-/Infusionslösung in einer Fertigspritze - 1**

Fertigspritze”, in confezionamento e in lingua **tedesca**, importato dalla **SUN PHARMA Italia S.r.l.**, allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

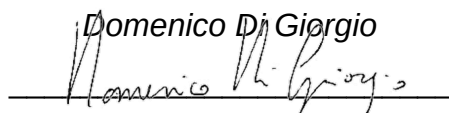
Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale:

- I a **SUN PHARMA Italia S.r.l.** 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 **SUN PHARMA Italia S.r.l.**, 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.
- I a **SUN PHARMA Italia S.r.l.**, **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, 28 Aprile 2021

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio


ALLEGATO

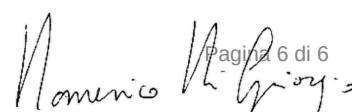
Spett.le
Agenzia Italiana del Farmaco
Ufficio Qualità dei Prodotti
e Contrasto al Crimine Farmaceutico
Via del Tritone, 181
00187 Roma
PEC: qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it

**DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE: MIDAZOLAM SUN®
(midazolam) 2mg/ml Injektions-/Infusionslösung in einer Fertigspritze - 1
Fertigspritze**

autorizzate all'importazione con determinazione AIFA PQ-PhCC n. 73/2021

AGGIORNATI AL __/__/20__

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


Pagina 6 di 6