### AGENZIA IIALIANA DEL FARMACU



Roma,

Alla Spett.le **Pfizer S.r.l. Via Isonzo, 71 04100 Latina** 

е

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

OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "ZIRABEV® (bevacizumab) 25mg/ml koncentrátum oldantos ifúzióhoz/ (bewacyzumab) 25mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji (100mg/4ml) e "ZIRABEV® (bevacizumab) 25mg/ml koncentrátum oldantos ifúzióhoz /(bewacyzumab) 25mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji (400mg/16ml)"

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 60/2021 del 09/04/2021, con la quale la **Pfizer S.r.l.** legale rappresentante della Pfizer Europe MA EEIG è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **Pfizer S.r.l.** 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.

ll Dirigente

⊅omenico 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: <a href="http://www.aifa.gov.it/content/carenze-e-indisponibiltà">http://www.aifa.gov.it/content/carenze-e-indisponibiltà</a>. NB: le future domande di autorizzazione dovranno essere inviate per PEC al seguente

indirizzo: qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it

N° Det: 60/2021



# UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

## **DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC N°60/2021**

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "ZIRABEV® (bevacizumab) 25mg/ml koncentrátum oldantos ifúzióhoz/ (bewacyzumab) 25mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji (100mg/4ml) e "ZIRABEV® (bevacizumab) 25mg/ml koncentrátum oldantos ifúzióhoz / (bewacyzumab) 25mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji (400mg/16ml)"

#### 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



# UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

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. 0040264-01/04/2021-AIFA-AIFA\_PQ\_PhCC-A con la quale la Pfizer S.r.I. comunica, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale "ZIRABEV® (Bevacizumab) 25 mg/ml - concentrato per soluzione per infusione - uso endovenoso - flaconcino (vetro) - 16 ml (25 mg/ml) - 1 flaconcino" (A.I.C. 047629023) e Prot. n. 0041169-06/04/2021-AIFA-AIFA\_PQ\_PhCC-A "ZIRABEV® (Bevacizumab) 25 mg/ml - concentrato per soluzione per infusione - uso endovenoso - flaconcino (vetro) - 4 ml (25 mg/ml) - 1 flaconcino (A.I.C. 047629011)".

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

Vista l'istanza presentata dalla Pfizer S.r.I., prot. 0042947-09/04/2021-AIFA-AIFA\_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale "ZIRABEV® (bevacizumab) 25mg/ml koncentrátum oldantos ifúzióhoz/ (bewacyzumab) 25mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji (100mg/4ml) e "ZIRABEV® (bevacizumab) 25mg/ml koncentrátum oldantos ifúzióhoz /(bewacyzumab) 25mg/ml koncentrat





# UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE

#### **FARMACEUTICO**

do sporządzania roztworu do infuzji (400mg/16ml)", in confezionamento e in lingua ungherese/polacco, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione qualiquantitativa dei medicinali "ZIRABEV® (bevacizumab) 25mg/ml koncentrátum oldantos ifúzióhoz/ (bewacyzumab) 25mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji (100mg/4ml) e "ZIRABEV® (bevacizumab) 25mg/ml koncentrátum oldantos ifúzióhoz /(bewacyzumab) 25mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji (400mg/16ml)", in confezionamento e in lingua ungherese/polacco sono identici a quelli attualmente registrati in Italia con n. A.I.C. 047629011 e 047629023:

adotta la seguente

#### **DETERMINAZIONE**

la **Pfizer S.r.l.** è autorizzata ad importare il medicinale:

 ZIRABEV® (bevacizumab) 25mg/ml koncentrátum oldantos ifúzióhoz/ (bewacyzumab) 25mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji (100mg/4ml)

n° 3.177 confezioni; n° Lotto DY1660; scadenza 31/12/2022;

 ZIRABEV® (bevacizumab) 25mg/ml koncentrátum oldantos ifúzióhoz / (bewacyzumab) 25mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji (400mg/16ml)"

n° 2.966 confezioni; n° Lotto DY1654; scadenza 31/01/2023.

in confezionamento e in lingua ungherese/polacco.

Prodotto da: Pharmacia & Upjohn Company (a Subsidiary of Pfizer Inc), Kalamazoo, USA.

Rilascio lotti da: Pfizer Service Company BVBA, Zaventem, Belgio.





# UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

La **Pfizer S.r.I.** 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 "ZIRABEV® (Bevacizumab) 25 mg/ml - concentrato per soluzione per infusione - uso endovenoso - flaconcino (vetro) - 16 ml (25 mg/ml) - 1 flaconcino" (A.I.C. 047629023) e "ZIRABEV® (Bevacizumab) 25 mg/ml - concentrato per soluzione per infusione - uso endovenoso - flaconcino (vetro) - 4 ml (25 mg/ml) - 1 flaconcino (A.I.C. 047629011)" 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:

## UPS Healthcare Italia, Km 4.300 via Formellese 00060 Formello, Roma;

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 "ZIRABEV® (bevacizumab) 25mg/ml koncentrátum oldantos ifúzióhoz/ (bewacyzumab)



N° Det: 60/2021



# UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE

### **FARMACEUTICO**

25mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji (100mg/4ml) e "ZIRABEV® (bevacizumab) 25mg/ml koncentrátum oldantos ifúzióhoz / (bewacyzumab) 25mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji (400mg/16ml)", in confezionamento e in lingua ungherese/polacco, importato dalla Pfizer S.r.I., allo scopo di assicurare la prosecuzione dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **Pfizer S.r.I.** 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 **Pfizer S.r.l.** 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 **Pfizer S.r.I.**, <u>dovrà comunicare i dati riepilogativi non appena le scorte importate in base alla presente determinazione saranno esaurite.</u>

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, 09 Aprile 2021

Il **Dirigente** Domenico Di Giorgio

Concellina Olive

#### **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: ZIRABEV® (bevacizumab) 25mg/ml koncentrátum oldantos ifúzióhoz/ (bewacyzumab) 25mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji (100mg/4ml) e ZIRABEV® (bevacizumab) 25mg/ml koncentrátum oldantos ifúzióhoz / (bewacyzumab) 25mg/ml koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji (400mg/16ml)

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

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