



Spett.le **B.Braun Avitum Italy S.p.A.**
Via XXV Luglio, 11
41037 Mirandola (MO)

e

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

OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE “
DUOSOL® zawierający 2 mmol/l potasu, roztwór do hemofiltracji - 2 x 5000 ml”

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA PQ-PhCC n. 72/2021, con la quale la **B.Braun Avitum Italy S.p.A.**, rappresentante per l'Italia del titolare **A.I.C. B.BRAUN Avitum AG con sede in Melsungen, Germania-codice SIS 2867)** 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 **B.Braun Avitum Italy S.p.A.** 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. 72/2021

**AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "DUOSOL®
zawierający 2 mmol/l potasu, roztwór do hemofiltracji - 2 x 5000 ml"**

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


Pagine 2 di 6

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;*

Vista la nota Prot. n. 0123916-06/11/2020-AIFA-AIFA_PQ_PhCC-A con la quale **la B.Braun Avitum Italy S.p.A.** ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **"DUOSOL® (emofiltrati) "soluzione per emofiltrazione, con potassio 2 mmol/l " 2 sacche da 5000 ml a doppia camera in PP" (A.I.C. 037073020)" e "soluzione per emofiltrazione, con potassio 4 mmol/l " 2 sacche da 5000 ml a doppia camera in PP (A.I.C. 037073032)".**

Considerata l'elevata richiesta medicinali a base del principio attivo **emofiltrati** e di medicinali con analoghi impieghi a causa dell'emergenza COVID-19;

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

Vista l'istanza presentata dalla **B.Braun Avitum Italy S.p.A.**, in atti AIFA prot. n. 0051738 del 28/04/2021-AIFA-PQ_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale **"DUOSOL® zawierający 2 mmol/l potasu, roztwór do hemofiltracji - 2 x 5000 ml"** in confezionamento e lingua **polacca**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione qualitativa del medicinale **"DUOSOL® zawierający 2 mmol/l potasu, roztwór do hemofiltracji - 2 x 5000 ml"** in confezionamento e lingua **polacca**, è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con n. **A.I.C. 037073020;**

Viste le precedenti determinazioni del 24/03/2020, del 24/04/2020, del 05/11/2020, del 05/01/2021;

Pagina 3 di 6
Nomenico M. Pignone

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la **B.Braun Avitum Italy S.p.A.** è autorizzata a importare il medicinale:

- **DUOSOL® zawierający 2 mmol/l potasu, roztwór do hemofiltracji - 2 x 5000 ml**

n. **45** confezioni, n. Lotto **1264810**; scadenza **30/11/2022**;

n. **455** confezioni, n.Lotto **1264910**; scadenza 30/11/2022.

in confezionamento e in lingua **polacca**.

Prodotto da: B. Braun Avitum AG, Schwarzenberger Weg 73-79 34212 Melsungen, Germany.

La **B.Braun Avitum Italy S.p.A.** 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, **senza apportare modifiche al prezzo di vendita applicato in Italia al medicinale "DUOSOL® (emofiltrati) "soluzione per emofiltrazione, con potassio 2 mmol/l " 2 sacche da 5000 ml a doppia camera in PP" (A.I.C. 037073020)" e mantenendo inalterate le eventuali condizioni negoziali.**

– essere distribuito nel rispetto delle Norme di Buona Distribuzione dei medicinali (GDP).

Rammentando le disposizioni del Ministero della Salute in merito alla tracciabilità di farmaci esteri ad uso umano – il link di riferimento a carenze farmaci per emergenza COVID-19

<http://www.salute.gov.it/portale/tracciabilita/dettaglioNotizieTracciabilita.jsp?lingua=italiano&menu=notizie&p=dalministero&id=5316>

Il medicinale potrà essere depositato in Italia, unicamente presso il magazzino di seguito indicato:

- **B.Braun Avitum Italy S.p.A. Via XXV Luglio, 11- 41037 Mirandola (MO).**

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 "DUOSOL® zawierający 2 mmol/l potasu, roztwór do hemofiltracji - 2 x 5000ml", in confezionamento e in lingua polacca, importato dalla **B.Braun Avitum Italy S.p.A.**, allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale:

- la **B.Braun Avitum Italy S.p.A.** 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 **B.Braun Avitum Italy S.p.A.** 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.
- la **B.Braun Avitum Italy S.p.A.**, **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: DUOSOL®
zawierający 2 mmol/l potasu, roztwór do hemofiltracji - 2 x 5000 ml
autorizzate all'importazione con determinazione AIFA PQ-PhCC n. 72/2021**

AGGIORNATI AL __/__/20__

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

Nomenico M. G. G. G.
Pagina 6 di 6