



Spett. Le **Sun Pharma**
Viale Giulio Richard,1
120143 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. 305/2020 - AUTORIZZAZIONE
 ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "MIDAZOLAM SUN® (midazolam) 1
 mg/ml Injektions-/Infusionslösung in einer Fertigspritze - 1 Fertigspritze"**

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA PQ-PhCC n. 88/2021, con la quale la **SUN PHARMACEUTICAL Industries Europe BV Paesi Bassi rappresentante legale in Italia Ranbaxy Italia S.p.A.** 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/Ranbaxy Italia 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. 88/2021

Proroga dei termini di distribuzione del lotto importato con Determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 305/2020 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "MIDAZOLAM SUN® (midazolam) 1 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 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;*

Considerata la carenza, sul territorio italiano, di medicinali a base di Midazolam e la necessità di impiego dei suddetti medicinali;

Sentito il Ministero della Salute – Ufficio Centrale Stupefacenti;

Vista l'istanza presentata dalla **Sun Pharma/Ranbaxy Italia S.p.A.**, in atti AIFA prot. n. 0063819 del 24/05/2021-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. 305/2020 - Autorizzazione all'importazione del medicinale **"MIDAZOLAM SUN® (midazolam) 1 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) 1 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. 047797016;**

Vista la precedente determinazione del 24/03/2020; 20/04/2020; 09/11/2020; 16/11/2020;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la **Sun Pharma/Ranbaxy Italia S.p.A.** è autorizzata a distribuire il medicinale già importat con Determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 305/2020 :

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

n. **1.340** confezioni, n. Lotto **JKX1018A**; scadenza **Febbraio 2022;**

in confezionamento e in lingua **tedesca.**

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

Rilascio dei lotti da SUN Pharmaceutical Industries (Europe) B.V. - Polarisavenue 87,
Hoofddorp, 2132JH, Paesi Bassi.

La **Sun Pharma/Ranbaxy Italia 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 “MIDAZOLAM SUN® (midazolam) 1 mg/ml soluzione iniettabile/per infusione in siringa preriempita- 1 siringa da 50 ml)” (A.I.C. 047797016)” e mantenendo inalterate le eventuali condizioni negoziali.**

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

- 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) 1 mg/ml Injektions/Infusionslösung in einer Fertigspritze - 1 Fertigspritze**”, in confezionamento e in lingua **tedesca**, importato dalla **Sun**

Pharma/Ranbaxy Italia 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 **Sun Pharma/Ranbaxy Italia 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 **Sun Pharma/Ranbaxy Italia 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 **Sun Pharma/Ranbaxy Italia 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, 24 Maggio 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) 1 mg/ml Injektions/Infusionslösung in einer Fertigspritze - 1
Fertigspritze

autorizzate all'importazione con determinazione AIFA PQ-PhCC n. 88/2021

AGGIORNATI AL __/__/20__

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

