

Ufficio Qualità dei Prodotti
e Contrasto al Crimine Farmaceutico

Spett.le Bayer S.p.A. Viale Certosa 130 20156 Milano

е

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

OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "AVALOX® (moxifloxacin) 400mg/250ml - 1 Flasche mit 250ml Infusionslösung"

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA PQ-PhCC n. **161/2022,** con la quale la **Bayer 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 **Bayer S.p.A.** è tenuta a comunicare allo scrivente Ufficio la data a partire dalla quale il prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio magazzino 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 <a href="https://www.aifa.gov.it/web/guest/farmaci-carenti">https://www.aifa.gov.it/web/guest/farmaci-carenti</a> .Le richieste di autorizzazione dovranno essere inviate all'indirizzo PEC <a href="mailto:gualita.prodotti@pec.aifa.gov.it">qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it</a>



## Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico

## **DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 161/2022**

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "AVALOX® (moxifloxacin) 400mg/250ml - 1 Flasche mit 250ml Infusionslösung"

#### 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"* e successive modifiche e integrazione (GU Serie Generale n.131 del 08-06-2018);

Vista la nota in atti AIFA prot. n. 0140949 del 02/12/2021-AIFA-PQ\_PhCC-A con la quale la Bayer 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 "AVALOX® (moxifloxacina) 400 mg/250 ml soluzione per infusione, 1 flacone in vetro da 250 ml" (AIC 034436194).

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

Vista l'istanza presentata dalla Bayer S.p.A., in atti AIFA prot. n. 0147416 del 21/12/2022-AIFA-PQ\_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'Autorizzazione all'importazione del medicinale "AVALOX® (moxifloxacin) 400mg/250ml - 1 Flasche mit 250ml Infusionslösung" in confezionamento e lingua tedesca, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale "AVALOX® (moxifloxacin) 400mg/250ml - 1 Flasche mit 250ml Infusionslösung" in confezionamento e lingua tedesca, è identica a quella attualmente registrata in Italia con n. A.I.C. 034436194:

**Vista** la precedente determinazione del 01/03/2022 **adotta** la seguente

## **DETERMINAZIONE**

la Bayer S.p.A. è autorizzata a importare il medicinale:

• AVALOX® (moxifloxacin) 400mg/250ml - 1 Flasche mit 250ml Infusionslösung

n. 1.200 confezioni; n. Lotto BXJKTX1; scadenza 30/06/2025;

in confezionamento e in lingua tedesca.

**Prodotto** da Bayer AG Kaiser-Wilhelm-Allee 51368 Leverkusen Germania.

www.aifa.gov.it

(+39) 06.59.78.401

La **Bayer 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 "AVALOX® (moxifloxacina) 400 mg/250 ml soluzione per infusione, 1 flacone in vetro da 250 ml" (AIC 034436194) 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:

# • CHIAPPAROLI LOGISTICA, VIA CASCINA NUOVA SNC, 26818 LIVRAGA (LODI).

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 "AVALOX® (moxifloxacin) 400mg/250ml - 1 Flasche mit 250ml Infusionslösung" in confezionamento e lingua tedesca, importato dalla Bayer 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 Bayer S.p.A. è tenuta a comunicare, allo scrivente ufficio: <u>farmacicarenti@aifa.gov.it</u>, la data in cui prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio/i propri magazzini e pronto alla distribuzione
- la **Bayer 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 Bayer 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, 21 Dicembre 2022

**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: AVALOX® (moxifloxacin) 400mg/250ml - 1 Flasche mit 250ml Infusionslösung

autorizzate all'importazione con determinazione AIFA PQ-PhCC n. 16/2022

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

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