N. Det: 78/2023



Spett.le
Accord Healthcare SLU WTC. Moll de
Barcelona
s/n Edificio Este, 6ª planta
08039 Barcelona Spagna

е

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

OGGETTO: Determinazione PQ-PhCC n.78/2023 di RETTIFICA alla Determinazione AIFA PQ-PhCC n.76/2023 AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "POSACONAZOL ACCORD (posaconazol) 100 mg magensaftresistente 96x 1 Tabletten"

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA PQ-PhCC n. **78/2023**, con la quale si rettifica la Determinazione AIFA PQ-PhCC n.76/2023 per aggiungere la specificazione che la confezione del medicinale che la **Accord Healthcare SLU**, titolare AIC (codice SIS 4852), è autorizzata a importare prevede la presenza di 96 compresse.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, come disposto nella allegata determinazione, preme rammentare che **Accord Healthcare SLU** 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 https://www.aifa.gov.it/web/guest/farmaci-carenti

 $Le\ richieste\ di\ autorizzazione\ dovranno\ essere\ inviate\ all'indirizzo\ PEC\ \underline{qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it}$



UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 78/2023 AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "POSACONAZOL ACCORD (posaconazol) 100 mg magensaftresistente 96x 1 Tabletten"

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 20 gennaio 2023, con il quale la Dott.ssa Anna Rosa Marra, a decorrere dal 25 gennaio 2023, è stata nominata Sostituto del Direttore Generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco, nelle more dell'attuazione delle disposizioni di cui all'articolo 3 del decreto-legge n. 169 del 2022, convertito, con modificazioni, dalla Legge n. 196 del 2022;

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. 96351 del 27/07/2023-AIFA-PQ_PhCC-A con la quale la Accord Healthcare SLU, ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale "POSACONAZOLO ACCORD (posaconazolo) 100 mg - compressa gastroresistente - uso orale - blister (PVC/PE/PVDC/ALU) -24 x 1 compresse (dose unitaria) (A.I.C. 048149025)";

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

Vista l'istanza presentata dalla Accord Healthcare SLU, in atti AIFA prot. n. 99342 del 02/08/2023-AIFA-PQ_ PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale "POSACONAZOL ACCORD (posaconazol) 100 mg magensaftresistente 96x 1 Tabletten" in confezionamento e lingua tedesca, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Vista l'istanza presentata dalla Accord Healthcare SLU, in atti AIFA prot. n. 101510 del 08/08/2023-AIFA-PQ_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC la RETTIFICA alla Determinazione AIFA PQ-PhCC n. 76/2023 - Autorizzazione all'importazione del medicinale "POSACONAZOL ACCORD (posaconazol) 100 mg magensaftresistente Tabletten" in confezionamento e lingua tedesca, per inserire la specificazione che la confezione del medicinale importato contiene 96 compresse;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale "POSACONAZOL ACCORD (posaconazol) 100 mg magensaftresistente 96x 1

Tabletten" in confezionamento e lingua tedesca, è identica a quella attualmente registrata in Italia con n. A.I.C. n. 048149025;

Preso atto della differenza tra la confezione del "POSACONAZOL ACCORD (posaconazol) 100 mg magensaftresistente 96x 1 Tabletten" in confezionamento e lingua tedesca, contenente 96 compresse rispetto a quella attualmente registrata in Italia con A.I.C. n. 048149025, contenente 24 compresse;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la **Accord Healthcare SLU** è autorizzata a importare il medicinale:

- POSACONAZOL ACCORD (posaconazol) 100 mg magensaftresistente 96x 1 Tabletten
- n. 175 confezioni; Lotto G2200747A; scadenza 31.01.2025;

in confezionamento e lingua tedesca.

Prodotto da AET Labs Survey No. 42 Gaddapotharam Village, Kazipally Industrial Area Telangana - India.

Rilasciato da Accord Healthcare Polska Sp.z o.o., ul. Lutomierska 50,95-200 Pabianice, Polonia.

La Accord Healthcare SLU 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 per unità applicato in Italia al medicinale "POSACONAZOLO ACCORD (posaconazolo) 100 mg - compressa gastroresistente - uso orale - blister (PVC/PE/PVDC/ALU) -24 x 1 compresse (dose unitaria) (A.I.C. 048149025)" 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 (Italia) SpA, Via delle Industrie, 2 - 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 "POSACONAZOL ACCORD (posaconazol) 100 mg magensaftresistente 96x 1 Tabletten" in confezionamento e lingua tedesca, importato dalla Accord Healthcare SLU, allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale:

- la Accord Healthcare SLU 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 Accord Healthcare SLU 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 Accord Healthcare SLU, <u>è tenuta a comunicare i dati riepilogativi non appena le scorte importate in base alla presente determinazione saranno esaurite.</u>

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, 09 agosto 2023

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

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: "POSACONAZOL ACCORD (posaconazol) 100 mg magensaftresistente 96x 1 Tabletten" autorizzate all'importazione con determinazione AIFA PQ-PhCC n. 78/2023 (Rettifica alla Determinazione AIFA PQ-PhCC n. 76/2023)

AGGIORNATI AL __/__/20__

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