N. Det. 29/2024



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico

Spett.le **G.L. PHARMA GMBH** Schlossplatz 1 8502 Lannach Austria

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

Ministero della Salute Direzione Generale dei dispositivi medici e del servizio farmaceutico **Uff. 7 - Ufficio Centrale Stupefacenti** Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma

> E-mail: segr.dgfdm@sanita.it; PEC: dgfdm@postacert.sanita.it

OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "OXYPRONAL® LP (chlorhydrate d'oxycodone/ chlorhydrate de naloxone) 10 mg/5 mg - 28 Gé comprimé sécable à libération prolongée"

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA PQ-PhCC n. 29/2024, con la quale il Titolare AIC G.L. PHARMA GMBH, codice SIS 3512, è stato autorizzato a importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, come disposto nella allegata determinazione, preme rammentare che G.L. PHARMA GMBH 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.

**X** 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

Via del Tritone, 181 - 00187 Roma



# UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

# DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 29/2024 AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE OXYPRONAL® LP (chlorhydrate d'oxycodone/ chlorhydrate de naloxone) 10 mg/5 mg - 28 Gé comprimé sécable à libération prolongée

### **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 Decreto 20 settembre 2004 n. 245 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze: "Regolamento recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia Italiana del Farmaco, a norma dell'articolo 48, comma 13, del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n. 326", come da ultimo modificato dal Decreto 8 gennaio 2024, n.3 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale, Serie Generale n. 11 del 15 gennaio 2024;

**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. 992 del 04/01/2024, con la quale la G.L. PHARMA GMBH ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale "OXYPRONAL (ossicodone cloridrato/naloxone cloridrato) 10 MG/5 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO 28 COMPRESSE IN BLISTER AL/PVC/PE/PVDC" (AIC n. 049014020);

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

Sentito il Ministero della Salute - Ufficio Centrale Stupefacenti;

Vista l'istanza presentata dalla G.L. PHARMA GMBH, in atti AIFA prot. n. 16735 del 09/02/2024-AIFA-PQ\_PhCC-A con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale "OXYPRONAL® LP (chlorhydrate d'oxycodone/ chlorhydrate de naloxone) 10 mg/5 mg - 28 Gé comprimé sécable à libération prolongée" in confezionamento francese, prodotto per il mercato francese, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale "OXYPRONAL® LP (chlorhydrate d'oxycodone/ chlorhydrate de naloxone) 10 mg/5 mg - 28 Gé comprimé sécable à libération prolongée" in confezionamento francese, prodotto per il mercato francese, è identica a quella attualmente registrata in Italia con A.I.C. n. 049014020;

# **DETERMINAZIONE**

la **G.L. PHARMA GMBH** è autorizzata a importare il medicinale:

- OXYPRONAL® LP (chlorhydrate d'oxycodone/ chlorhydrate de naloxone) 10 mg/5 mg - 28 Gé comprimé sécable à libération prolongée
- -n. **5.471** confezioni; n. Lotto **B23745**; scadenza **31/08/2025**;

in confezionamento francese, prodotto per il mercato francese.

## Prodotto e rilasciato da:

Develco Pharma GmbH, Grienmatt 27, 79650 Schopfheim (Germania)

La G.L. PHARMA GMBH 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 "OXYPRONAL (ossicodone cloridrato/naloxone cloridrato) 10 MG/5 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO 28 COMPRESSE IN BLISTER AL/PVC/PE/PVDC" (AIC n. 049014020) 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 (Italy) S.p.A. via Cascina Conighetto snc, 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



www.aifa.gov.it

Territoriale che ne necessitano, il medicinale "OXYPRONAL® LP (chlorhydrate d'oxycodone/ chlorhydrate de naloxone) 10 mg/5 mg - 28 Gé comprimé sécable à libération prolongée" in confezionamento francese, prodotto per il mercato francese, importato dalla G.L. PHARMA GMBH, allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a

beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione dei medicinali:

la G.L. PHARMA GMBH è tenuta a comunicare, allo scrivente ufficio: farmacicarenti@aifa.gov.it, la data in cui i prodotti importati risulteranno disponibili

presso il proprio/i propri magazzini e pronti. alla distribuzione

la G.L. PHARMA GMBH e gli Assessorati sono tenuti a trasmettere ad AIFA, in

formato Excel come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni dei

medicinali rispettivamente fornite e acquisite al 30 giugno e al 31 dicembre.

la G.L. PHARMA GMBH, 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, 13 febbraio 2024

**X** 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: "OXYPRONAL® LP (chlorhydrate d'oxycodone/ chlorhydrate de naloxone) 10 mg/5 mg - 28 Gé comprimé sécable à libération prolongée" autorizzate all'importazione con determinazione AIFA PQ-PhCC n. 29/2024

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

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