



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

DETERMINAZIONE N.5

“Medicinali la cui autorizzazione all'immissione in commercio risulta decaduta ai sensi dell'art.38 del Decreto Legislativo 24 aprile 2006, n.219 e successive modificazioni ed integrazioni”

IL DIRIGENTE

DELL'UFFICIO MONITORAGGIO SPESA FARMACEUTICA E RAPPORTI CON LE REGIONI

VISTI gli articoli 8 e 9 del decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300, recante la "Riforma dell'organizzazione del Governo, a norma dell'articolo 11 della legge 15 marzo 1997, n. 59";

VISTO l'art. 48 del D.L. 30 settembre 2003 n. 269 convertito nella legge 24 novembre 2003 n. 326, che istituisce l'Agenzia Italiana del Farmaco;

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", così come modificato dal decreto 29 marzo 2012 n.53 del Ministro della Salute, di concerto con i Ministri per la Pubblica Amministrazione e la Semplificazione e dell'Economia e delle Finanze: "Modifica al regolamento e funzionamento dell'Agenzia italiana del farmaco (AIFA), in attuazione dell'articolo 17, comma 10, del decreto-legge 6 luglio 2011, n. 98, convertito, con modificazioni, dalla legge 15 luglio 2011, n. 111";

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, del 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 sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana, Serie Generale, n. 140 del 17 giugno 2016;

VISTO il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, recante "Norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche" e s.m.i.;

VISTA la legge 15 luglio 2002, n. 145, recante "Disposizioni per il riordino della dirigenza statale e per favorire lo scambio di esperienze e l'interazione tra pubblico e privato";

VISTA la Determinazione n. 1324 del 23/09/2016, con cui il Direttore Generale dell’Agenzia Italiana del Farmaco ha conferito alla Dott.ssa Ida Fortino l’incarico di dirigente del l’Area Strategia ed Economia del Farmaco, con decorrenza 01/10/2016;

VISTA la Determinazione n. 777 del 19/04/2017, con cui il Direttore Generale dell’Agenzia Italiana del Farmaco ha conferito alla Dott.ssa Ida Fortino, ad interim, l’incarico di dirigente dell’Ufficio Monitoraggio della Spesa Farmaceutica e Rapporti con le Regioni, con decorrenza 15/04/2017;

VISTA la determinazione n. 205 del 07/02/2018, con cui il Direttore generale dell’Agenzia Italiana del Farmaco ha conferito al Dott. Francesco Trotta l’incarico di dirigente dell’Ufficio Monitoraggio della Spesa Farmaceutica e Rapporti con le Regioni, con decorrenza 01/02/2018;

VISTO l’articolo 38 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., recante “Attuazione della direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano, nonché della direttiva 2003/94/CE”, e s.m.i.;

VISTO, in particolare, il comma 5 dell’articolo 38 succitato, il quale prevede che i dati relativi alle autorizzazioni alla immissione in commercio (AIC) decadute sono pubblicati nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana a cura dell’Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA);

VISTO il Decreto Ministeriale 15 luglio 2004 concernente “Istituzione presso l’Agenzia italiana del farmaco, di una banca dati centrale finalizzata a monitorare le confezioni dei medicinali all’interno del sistema distributivo”;

VISTO l’articolo 130, comma 11, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, come modificato dall’art 10, comma 1, lettera c) del decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158, convertito in legge 8 novembre 2012, n. 189;

VISTE le Linee Guida Sunset Clause in vigore dal 1° settembre 2015, pubblicate sul Portale AIFA in data 03 marzo 2015, secondo cui, al fine di stabilire il giorno di decadenza, si considera il giorno in cui risulta l’immissione del medicinale nel canale distributivo nazionale dopo la sua produzione, in conformità all’orientamento reso dalla Commissione Europea con riferimento al *Notice to applicants (Volume 2A, Procedures for marketing authorisation – CHAPTER 1 Marketing Authorisation, §2.4.2)*;

VISTO il “Warning di prossima decadenza” del **07 dicembre 2017**, pubblicato nel Portale internet dell’AIFA in pari data;

VISTE le controdeduzioni inviate da talune società titolari delle AIC dei medicinali oggetto dei surriferiti “Warning di prossima decadenza”;

CONSIDERATO che le controdeduzioni sono state accolte limitatamente ai casi in cui la documentazione di tipo fiscale presentata (fatture di vendita o documenti di accompagnamento di merce viaggiante) era idonea a dimostrare la commercializzazione del medicinale entro la data di presunta decadenza;

TENUTO CONTO, altresì, che talune società titolari delle AIC dei medicinali oggetto dei già citati Warning di decadenza non hanno inviato controdeduzioni relativamente a quanto specificato nello stesso;

VISTO che alcune società titolari di AIC hanno presentato domanda di esenzione dalla decadenza;

TENUTO CONTO dei dati di commercializzazione dei medicinali consolidati alla data del **24 aprile 2018**, da cui risulta che i medicinali descritti nell’elenco non sono stati commercializzati per tre anni consecutivi;



CONSIDERATO che, secondo quanto disposto dall'articolo 38, commi 5, 6 e 7 del Dlgs. 219/2006 e s.m.i., le autorizzazioni all'immissione in commercio dei medicinali non commercializzati per tre anni consecutivi decadono

DETERMINA

Art. 1

I medicinali di cui all'elenco allegato alla presente determinazione risultano decaduti alla data indicata per ciascuno di essi, ai sensi dell'articolo 38 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., recante "Attuazione della direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano, nonché della direttiva 2003/94/CE", e s.m.i.

Art. 2

Il presente provvedimento, unitamente all'allegato, è pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

Roma, 27/04/2018

Il Dirigente

(Francesco Trotta)



Allegato

AIC	MEDICINALE	TITOLARE AIC	DECADENZA
036926	AMOXICILLINA E ACIDO CLAVULANICO RATIOPHARM	RATIOPHARM GMBH	01/03/2018
002192	ARAN C	AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA	01/03/2018
043493	CARTEXAN	BIOIBERICA SA	01/03/2018
035361	CEFACLORO ABC	ABC FARMACEUTICI S.P.A.	01/04/2018
039891	CISATRACURIO SANDOZ	SANDOZ S.P.A.	01/03/2018
028629	DASKIL	NOVARTIS FARMA S.P.A.	01/04/2018
042750	DESUAL	BRUNIFARMA RESEARCH S.R.L.	01/04/2018
038498	ENALAPRIL E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN GENERICS	MYLAN S.P.A.	01/03/2018
029245	FLUARIX	GLAXOSMITHKLINE S.P.A.	01/04/2018
038215	KAPPAFLUX	ERREKAPPA EUROTERRAPICI S.P.A.	01/03/2018
042560	LATANOPROST E TIMOLOLO MYLAN	MYLAN S.P.A.	01/03/2018
039838	LISINOPRIL MYLAN	MYLAN S.P.A.	01/03/2018
042044	MISYO	INN-FARM D.O.O.	01/04/2018
025073	NITOSSIL	GLAXOSMITHKLINE CONSUMER HEALTHCARE S.P.A.	01/03/2018
035756	PARACETAMOLO E VITAMINA C PHARMENTIS	FARMAPRO S.R.L.	01/04/2018
024467	PREXAN	NEW RESEARCH S.R.L.	01/03/2018
034476	PROPAFENONE SANDOZ	SANDOZ S.P.A.	01/03/2018
040988	REMIFENTANIL KABI	FRESENIUS KABI ITALIA S.R.L.	01/04/2018
033209	SANAVIR	PFIZER ITALIA S.R.L.	01/04/2018
042468	TELMISARTAN E IDROCLOROTIAZIDE MYLAN	MYLAN S.P.A.	01/04/2018
042526	TUBERLOT	VALEAS SPA INDUSTRIA CHIMICA E FARMACEUTICA	01/03/2018
037003	UNITRAMA	ENDO VENTURES LIMITED	01/03/2018
037445	WIAL	AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO ACRAF SPA	01/03/2018

Roma, 27/04/2018

Il Dirigente

(Francesco Trotta)

