

## UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

## **DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC** AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "DITEKIBOOSTER (vaccine (adsorberet, reduceret indhold af antigener) difteri toksoid - tetanus toksoid - pertussis toksoid (acellulær, komponent)) injektionsvæske, suspension i fyldt injektionssprøjte- 1 x 0.5 ml"

## **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 (di seguito "Regolamento"), 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;

Visto il vigente regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia italiana del farmaco, pubblicato sul sito istituzionale dell'Agenzia (comunicazione in Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - Serie generale n. 140 del 17 giugno 2016);

Visto il decreto del Ministro della salute 5 aprile 2024 con cui, a decorrere dalla data dello stesso, il prof. Robert Giovanni Nisticò è stato nominato Presidente del Consiglio di

Via del Tritone, 181 - 00187 Roma

mww.aifa.gov.it

amministrazione dell'Agenzia italiana del farmaco, ai sensi dell'articolo 7 del citato decreto del Ministro della salute 20 settembre 2004, n. 245 e s.m.;

**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 R.D. 27 luglio 1934, n. 1265, recante "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, recante "Disposizioni sull'importazione ed esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti" e s.m.i. (GU Serie Generale n.131 del 08-06-2018);

Vista la nota, in atti AIFA prot. n. 117621 del 10/09/2024-AIFA-PQ\_PhCC-A, con la quale la AJ VACCINES A/S ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale "TRIBACCINE (vaccino (adsorbito, contenuto antigenico ridotto) tossoide difterico - tossoide tetanico - tossoide pertossico (pt)) sospensione iniettabile in siringa preriempita - 1 siringa da 0,5 ml" (A.I.C. 042607010); Accertato il rischio dello stato di carenza del predetto medicinale nel normale circuito distributivo a livello nazionale;

Vista l'istanza presentata dalla Medic Italia s.r.l. - concessionario di vendita del medicinale A.I.C. 042607010 – in atti AIFA prot. n. 20301 del 14/02/2025-AIFA-PQ\_ PhCC-A e documentazione integrativa in atti AIFA prot. n. 23144 del 20/02/2025-AIFA-PQ\_ PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale "DITEKIBOOSTER (vaccine (adsorberet, reduceret indhold af antigener) difteri toksoid - tetanus toksoid - pertussis toksoid (acellulær, komponent)) injektionsvæske, suspension i fyldt injektionssprøjte— 1 x 0.5 ml" in confezionamento e lingua danesi, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale "DITEKIBOOSTER (vaccine (adsorberet, reduceret indhold af antigener) difteri toksoid - tetanus toksoid - pertussis toksoid (acellulær, komponent)) injektionsvæske, suspension i fyldt injektionssprøjte— 1 x 0.5 ml" in confezionamento e lingua danesi, è identica a quella attualmente registrata in Italia con n. A.I.C. 042607010; adotta la seguente

## **DETERMINAZIONE**

la **Medic Italia s.r.l.** è autorizzata a importare il medicinale:

DITEKIBOOSTER (vaccine (adsorberet, reduceret indhold af antigener) difteri toksoid - tetanus toksoid - pertussis toksoid (acellulær, komponent)) injektionsvæske, suspension i fyldt injektionssprøjte– 1 x 0.5 ml

n. 3300 confezioni, n. Lotto KB0083D, scadenza 03/2026;

in confezionamento e in lingua danesi.

Batch Release Certificate n. 2024-0003 rilasciato da Norvegian Medical Products Agency il 11.01.2024.

**Prodotto** e **rilasciato** da AJ Vaccines A/S – 5 Artillerivej – DK-2300 Copenaghen S Denmark

La **Medic Italia s.r.l.** 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 "TRIBACCINE (vaccino (adsorbito, contenuto antigenico ridotto) tossoide difterico tossoide tetanico tossoide pertossico (pt)) sospensione iniettabile in siringa preriempita 1 siringa da 0,5 ml (A.I.C. 042607010)" 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:

Antica Farmacia Medicea, Via Taverna del Ferro, 67E/69 – 80146 Napoli (NA) Tel (+39) 081 5592582

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 "DITEKIBOOSTER (vaccine (adsorberet, reduceret indhold af antigener) difteri toksoid - tetanus toksoid - pertussis toksoid (acellulær, komponent)) injektionsvæske, suspension i fyldt injektionssprøjte— 1 x 0.5 ml" in confezionamento e lingua danesi, importato dalla Medic Italia s.r.l., allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale:

- la Medic Italia s.r.l. 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 **Medic Italia s.r.l.** è tenuta a trasmettere ad AIFA, in formato Excel, i dati riepilogativi (numero di confezioni importate, numero di confezioni distribuite e loro destinazione, numero di confezioni residue, specificandone la destinazione qualora i termini dell'autorizzazione alla distribuzione delle stesse siano scaduti) delle confezioni del medicinale fornite al 30 giugno e al 31 dicembre, salvo nel caso in cui le confezioni importate si esauriscano prima di tali date, in tal caso, i dati riepilogativi dovranno essere trasmessi 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 20/02/2025

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio