



UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE

“BCG MEDAC (bactéries BCG: Bacille de Calmette-Guérin; germe RIVM provenant du germe 1173-P2) poudre et solvant pour suspension intravésicale - 1 flacon de poudre + 1 poche de 50 ml de solvant (NaCl 0.9 %) + 1 cathéter”

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 vigente regolamento di funzionamento e ordinamento del personale dell'Agenzia italiana del farmaco, adottato dal Consiglio di Amministrazione con deliberazione del 17 settembre 2025, n. 52, approvato, ai sensi dell'art. 22, commi 3 e 4, del decreto del Ministro della salute 20 settembre 2004, n. 245, dal Ministro della salute di concerto con il Ministro dell'economia e delle finanze e il Ministro per la pubblica amministrazione e pubblicato sul sito istituzionale dell'AIFA (comunicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - Serie generale - n. 220 del 22 settembre 2025), che ha abrogato il regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia Italiana del Farmaco, adottato dal Consiglio di Amministrazione con deliberazione del 8 aprile 2016, n. 12, e, in particolare, l'articolo 30 “Disposizioni transitorie e finali”, comma 3, ai sensi del quale “le strutture organizzative previste dal predetto regolamento e i corrispondenti incarichi dirigenziali sono fatti salvi fino alla definizione delle procedure di conferimento degli incarichi

dirigenziali non generali relativi alla nuova organizzazione dell'AIFA, da avviarsi entro il termine di sessanta giorni dalla comunicazione in Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana dell'avvenuta pubblicazione del presente regolamento sul sito istituzionale dell'AIFA”;

Visto il regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia Italiana del Farmaco, adottato dal Consiglio di Amministrazione con deliberazione del 8 aprile 2016, n. 12, pubblicato sul sito istituzionale dell'AIFA (comunicazione nella 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 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. 124403 del 03/10/2025-AIFA-PQ_PhCC-A, con la quale la **Medac Pharma S.R.L.** ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale “**BCG MEDAC (BCG - bacillo di calmette e guerin) polvere e solvente per sospensione endovescicale - 1 flaconcino vetro di polvere + 1 sacca APP da 50 ml di solvente con connettore luer-lock (senza catetere)**” (A.I.C. 042171090);

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

Vista l'istanza presentata dalla **Medac Pharma S.R.L.**, in atti AIFA prot. n. 124675 del 06/10/2025-AIFA-PQ_ PhCC-A e documentazione integrativa in atti AIFA prot. n. 124994 del 06/10/2025-AIFA-PQ_ PhCC-A e prot. n. 127260 del 10/10/2025-AIFA-PQ_ PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale **"BCG MEDAC (bactéries BCG: Bacille de Calmette-Guérin; germe RIVM provenant du germe 1173-P2) poudre et solvant pour suspension intravésicale - 1 flacon de poudre + 1 poche de 50 ml de solvant (NaCl 0.9 %) + 1 cathéter"** in confezionamento e lingua **francesi**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale **"BCG MEDAC (bactéries BCG: Bacille de Calmette-Guérin; germe RIVM provenant du germe 1173-P2) poudre et solvant pour suspension intravésicale - 1 flacon de poudre + 1 poche de 50 ml de solvant (NaCl 0.9 %) + 1 cathéter"** in confezionamento e lingua **francesi** è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con **A.I.C. 042171090**;

Preso atto della differenza tra la confezione del medicinale **"BCG MEDAC (bactéries BCG: Bacille de Calmette-Guérin; germe RIVM provenant du germe 1173-P2) poudre et solvant pour suspension intravésicale - 1 flacon de poudre + 1 poche de 50 ml de solvant (NaCl 0.9 %) + 1 cathéter"** in confezionamento e lingua **francesi**, contenente 1 flaconcino vetro di polvere + 1 sacca da 50 ml di solvente + 1 catetere rispetto a quella attualmente registrata in Italia con **A.I.C. n. 042171090**, che non prevede la presenza del catetere;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la **Medac Pharma S.R.L.** è autorizzata a importare il medicinale:

BCG MEDAC (bactéries BCG: Bacille de Calmette-Guérin; germe RIVM provenant du germe 1173-P2) poudre et solvant pour suspension intravésicale - 1 flacon de poudre + 1 poche de 50 ml de solvant (NaCl 0.9 %) + 1 cathéter

n. **2000** confezioni, n. Lotto **A250224A**, scadenza **31/01/2027**;

in confezionamento e lingua **francesi**.

Prodotto da:

Bilthoven Biologicals B.V. Antonie van Leeuwenhoeklaan 9-13 3721 MA Bilthoven Netherlands
(produzione bulk)

Medac GmbH Theaterstraße 6 22880 Wedel Germany (produzione medicinale)

Rilasciato da: Medac GmbH Theaterstraße 6 22880 Wedel Germany

La **Medac Pharma 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 "BCG MEDAC (BCG - bacillo di Calmette e Guérin) polvere e solvente per sospensione endovesicale - 1 flaconcino vetro di polvere + 1 sacca APP da 50 ml di solvente con connettore luer-lock (senza catetere) (A.I.C. 042171090)" 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:

- **Silvano Chiapparoli Logistica – via Morolense, Anagni (FR), Italia**

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 **"BCG MEDAC (bactéries BCG: Bacille de Calmette-Guérin; germe RIVM provenant du germe 1173-P2) poudre et solvant pour suspension intravésicale - 1 flacon de poudre + 1 poche de 50 ml de solvant (NaCl 0.9 %) + 1 cathéter"** in confezionamento e lingua **francesi**, importati dalla **Medac Pharma 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 **Medac Pharma S.R.L.** è tenuta a comunicare, allo scrivente ufficio: farmacicarenti@aifa.gov.it, la data in cui prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio/i propri magazzini e pronto alla distribuzione;
- la **Medac Pharma 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 **10/10/2025**

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio
