

## UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

# **DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC**

# AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "TRULICITY® (dulaglutide) injection 1.5 mg/0.5 mL – 4 Single-Dose Pens" 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. 108944 del 05/09/2023 lo stato di carenza del medicinale "TRULICITY (dulaglutide) 1,5 mg soluzione iniettabile - uso sottocutaneo - siringa di vetro in penna preriempita - 4 penne (A.I.C. n. 043783075);

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

Vista l'istanza presentata dalla Eli Lilly Italia S.p.A., in atti AIFA prot. n. 126223 del 08/10/2025-AIFA-PQ\_ PhCC-A e documentazione integrativa in atti AIFA prot. n. 128528 del 14/10/2025-AIFA-PQ\_ PhCC-A e prot. n. 130357 del 17/10/2025-AIFA-PQ\_ PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale "TRULICITY® (dulaglutide) injection 1.5 mg/0.5 mL – 4 Single-Dose Pens", destinato al

mercato USA, in confezionamento e lingua **inglese**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale e "TRULICITY® (dulaglutide) injection 1.5 mg/0.5 mL – 4 Single-Dose Pens" in confezionamento e lingua inglese, è identica a quella attualmente registrata in Italia con A.I.C. n. 043783075;

adotta la seguente

#### **DETERMINAZIONE**

la Eli Lilly Italia S.p.A., è autorizzata a importare il medicinale:

TRULICITY® (dulaglutide) injection 1.5 mg/0.5 mL - 4 Single-Dose Pens"

n. 110000 confezioni; n. Lotto D769934C; scadenza 30/04/2026;

n. 67882 confezioni; n. Lotto D811233A; scadenza 07/09/2026;

in confezionamento e lingua inglese.

### Prodotto da:

Simtra US LLC, 927 South Curry Pike, Bloomington, Indiana (IN), 47403, USA: produzione delle siringhe pre-riempite (comprendente le fasi di formulazione, riempimento, ispezione visiva al 100%)

Eli Lilly and Company, Research Triangle Park, 59 Moore Drive Durham, North Carolina: assemblaggio della siringa preriempita nella penna e confezionamento

Rilasciato da: Eli Lilly and Company, Research Triangle Park, Durham, North Carolina.

La **Eli Lilly Italia S.p.A.** dovrà far pervenire almeno un foglietto illustrativo in lingua italiana a ciascuna struttura ricevente il farmaco.

Le confezioni importate saranno accompagnate da una nota informativa nella quale si conferma che le modalità di utilizzo del medicinale importato sono esattamente sovrapponibili a quelle del medicinale italiano e pertanto è possibile utilizzare la penna preriempita di Trulicity in confezionamento e lingua inglese (lotto n. D769934C e lotto n. D811233A) seguendo le istruzioni presenti nel Foglio Illustrativo in italiano; con la nota si informa altresì che le confezioni importate in confezionamento e lingua inglese presentano anche un'etichetta aggiuntiva in lingua tedesca, in quanto inizialmente destinate al mercato tedesco.

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 agli Assessorati alla Sanità presso le Regioni e le Province Autonome per la distribuzione tramite le strutture sanitarie e ospedaliere richiedenti o per la distribuzione attraverso modalità ritenute adeguate al territorio di competenza dalle Regioni e dalle Province Autonome, senza apportare modifiche al prezzo di vendita applicato in Italia al medicinale "TRULICITY (dulaglutide) 1,5 mg soluzione iniettabile uso sottocutaneo siringa di vetro in penna preriempita 4 penne (A.I.C. n. 043783075)" 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:

- Chiapparoli Logistica SpA, Livraga Deposito Livraga 1, Via delle Industrie, 26814
   Livraga (MI),
- Chiapparoli Logistica SpA, Via Morolense, 03012 Anagni (FR);

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, anche per il tramite delle Strutture Sanitarie e dei Servizi di Farmacia Territoriale che ne necessitano, il medicinale "TRULICITY® (dulaglutide) injection 1.5 mg/0.5 mL – 4 Single-Dose Pens" in confezionamento e lingua inglese, importato dalla Eli Lilly Italia S.p.A., allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale:

la Eli Lilly Italia S.p.A. 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 Eli Lilly Italia S.p.A. 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, 17/10/2025

**Il Dirigente** 

Domenico Di Giorgio

Pagina 5 di 5