



## Ufficio Carenze, Qualità dei prodotti e Contrasto al crimine farmaceutico

### DETERMINAZIONE AIFA UCQP

**AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "STOBOCLO (denosumab) 60mg oplossing voor injectie in een voorgevulde/injektionslöschung fertidspritze/solution injectable en seringue préremplie" in confezionamento multilingua destinato al mercato olandese**

#### 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);

**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 Dir.Tec.Sc. n. 92 del 24/12/2025, con la quale è stato conferito al Dott. Domenico Di Giorgio l'incarico di dirigente dell'Ufficio Carenze, Qualità dei prodotti e Contrasto al crimine farmaceutico dell'AIFA, con decorrenza dal 1° gennaio 2026;

**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. 50785 del 14/04/2026, e successivi aggiornamenti, con la quale la **CELLTRION HEALTHCARE HUNGARY KFT** ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **"STOBOCLO (denosumab) 60 mg - soluzione iniettabile - uso sottocutaneo - siringa preriempita (vetro) 1 ml (60 mg/ml) - 1 siringa preriempita" AIC 052002019;**

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

**Vista** l'istanza presentata dalla **CELLTRION HEALTHCARE HUNGARY KFT**, in atti AIFA prot. n. 54788 del 22/04/2026-AIFA-AIFA-UCPQ-A, con la quale è stata richiesta all' UCPQ l'autorizzazione all'importazione del medicinale **"STOBOCLO (denosumab) 60mg oplossing voor injectie in een voorgevulde/injektionslöslung fertidspritze/solution injectable en seringue préremplie"** in confezionamento multilingua **destinato al mercato olandese**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

**Acquisita** la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale **"STOBOCLO (denosumab) 60mg oplossing voor injectie in een voorgevulde/injektionslöslung fertidspritze/solution injectable en seringue préremplie"** in confezionamento multilingua **destinato al mercato olandese**, è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con **n. A.I.C. 052002019;**

**Viste** le precedenti determinazioni del 17/04/2026; del 22/04/2026; del 23/04/2026;

**adotta** la seguente

#### **DETERMINAZIONE**

la **CELLTRION HEALTHCARE HUNGARY KFT** è autorizzata a importare il medicinale:

- **STOBOCLO (denosumab) 60mg oplossing voor injectie in een voorgevulde/injektionslösung fertidspritze/solution injectable en seringue préremplie** in confezionamento multilingua **destinato al mercato olandese**

n. **8.400** confezioni; Lotto n. **3P1W02SB1**; scadenza **30.07.2027**;

**Prodotto** da: CELLTRION Inc. 20 Academy-Ro 51 Beon Gil Yeonsu-Gu Incheon 22014 Republic of Korea (produzione sostanza attiva);

Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG Schuetzenstrasse 87 Ravensburg Baden-Wuerttemberg 88212 Germany (produzione medicinale bulk)

CELLTRION Pharm Inc. 82 2 Sandan Ro Ochand Eup Cheongwon Cheongyou Chungcheongbuk 28117 –Republic of Korea (confezionamento ed etichettatura);

Kymos S.L. Ronda De Can Fatjo 7b Parc Tecnologic Del Valles Cerdanyola Del Valles Barcelona 08290 – Spain (controllo qualità)

**Rilasciato** da: Kymos S.L.- Ronda De Can Fatjio 7b Parc Tecnologic Del Valles Cerdanyola Del Valles – 08290 Barcelona (Spagna)

La **CELLTRION HEALTHCARE HUNGARY KFT** 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 “STOBOCLO (denosumab) 60 mg - soluzione iniettabile - uso sottocutaneo - siringa preriempita (vetro) 1 ml (60 mg/ml) - 1 siringa preriempita” (A.I.C. 052002019) 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:

- **EUROMED PHARMA SERVICES S.R.L. – via del Lago 1/3 Liscate (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 Territoriale che ne necessitano, il medicinale **“STOBOCLO (denosumab) 60mg oplossing voor injectie in een voorgevulde/injektionslösung fertidspritze/solution injectable en seringue préremplie”** in confezionamento multilingua **destinato al mercato olandese** importato dalla **CELLTRION HEALTHCARE HUNGARY KFT**, allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale:

- la **CELLTRION HEALTHCARE HUNGARY KFT** è tenuta a comunicare, allo scrivente ufficio: [farmacicarenti@aifa.gov.it](mailto:farmacicarenti@aifa.gov.it), la data in cui prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio/i propri magazzini e pronto alla distribuzione;
- la **CELLTRION HEALTHCARE HUNGARY KFT** 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 **23/04/2026**

**Il Dirigente**

*Domenico Di Giorgio*

---