

*Agenzia Italiana del Farmaco***AIFA**

Ufficio Qualità dei Prodotti

Roma, 21 OTT 2013

Alla SANOFI PASTEUR MSD S.p.A  
Via degli Aldobrandeschi, n. 15  
00163 Roma  
Fax 06/ 66409233 - 297

Agli Assessorati alla Sanità presso  
le Regioni e le Province Autonome  
LORO SEDI

p.c. Dott.ssa M.G.Pompa  
Uff.V

DG Prevenzione Sanitaria  
Ministero della Salute  
Fax 06/59943096

**OGGETTO: DETERMINAZIONE PQ N° 36 /GC/2013**

**AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEI VACCINI - INTANZA 9MCG/CEPPO (vaccino influenzale) 1 siringa preriempita con sistema di microiniezione da 0,1ml confezione monodose e INTANZA 9MCG/CEPPO (vaccino influenzale) 1 siringa preriempita con sistema di microiniezione da 0,1ml confezione multidose da 10 siringhe monodose**

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ/N.36/GC/2013 del 21/10/2013, con la quale la **SANOFI PASTEUR MSD S.p.A** è stata autorizzata ad importare i vaccini in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **SANOFI PASTEUR MSD S.p.A** dovrà trasmettere ad AIFA, su CD-rom e in formato Excel come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite, come indicato nella Determinazione.

Si invita a darne massima diffusione alle strutture interessate

**Il Dirigente***Marisa Delbò*

Si richiama l'attenzione alla sezione del portale AIFA relativa alle carenze dei medicinali, nella quale sono fornite le informazioni relative ai medicinali carenti ed a quelli revocati a partire dal 1 gennaio 2008. Tale sezione è consultabile all'indirizzo: [www.agenziafarmaco.gov.it](http://www.agenziafarmaco.gov.it), seguendo il seguente percorso: homepage/Servizi AIFA/Carenze dei medicinali. NB: Il fax dell'Ufficio Qualità dei Prodotti è 06 59784313



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

**UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI**

**DETERMINAZIONE PQ N° 36 /GC/ 2013**

**AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE**

**INTANZA 9MCG/CEPPO (VACCINO INFLUENZALE) 1 SIRINGA PRERIEMPITA CON SISTEMA DI MICROINIEZIONE DA 0,1ML CONFEZIONE MONODOSE**

**E**

**INTANZA 9MCG/CEPPO (VACCINO INFLUENZALE) 1 SIRINGA PRERIEMPITA CON SISTEMA DI MICROINIEZIONE DA 0,1ML CONFEZIONE MULTIDOSE DA 10 SIRINGHE MONODOSE**

**IL DIRIGENTE**

Visti gli articoli 8 e 9 del D.L.vo 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'Agencia Italiana del Farmaco – di seguito "AIFA";

Visto il D.L.vo 30 marzo 2001, n. 165 e s.m.i.

Visto il Regolamento di organizzazione, di amministrazione e dell'ordinamento del personale dell'AIFA pubblicato sulla G.U. n. 254 del 31 ottobre 2009 con il quale è stato istituito l'Ufficio Qualità dei Prodotti;

Vista la determinazione direttoriale del 21 dicembre 2009, con la quale è stato conferito alla Dott.ssa Marisa Delbò l'incarico di dirigente dell'Ufficio Qualità dei Prodotti (di seguito PQ) con decorrenza dal 7/01/2010;

Vista la determinazione direttoriale n.774 del 30 agosto 2013, con la quale è stato conferito alla Dott.ssa Marisa Delbò l'incarico *ad iterim* di dirigente dell'Ufficio Qualità dei Prodotti (di seguito PQ) con decorrenza dal 01 settembre 2013;

Visto il R.D. 27 luglio 1934, n. 1265, recante il Testo Unico delle leggi sanitarie;

Visto il D.M. 11 febbraio 1997, concernente 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 - Definizione di procedure da applicarsi in caso di temporanea carenza di specialità medicinali nel mercato nazionale;

Visto il D.L.vo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.;

Visto il D.M. 12 aprile 2012, concernente *Disposizioni sull'importazione ed esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti*";

Vista la nota Prot. AIFA n. 107219 del 15/10/2013 con la quale la **SANOFI PASTEUR MSD S.p.A.**, comunica, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato

nazionale dei vaccini "INTANZA 9mcg/ceppo (vaccino influenzale) 1 siringa preriempita con sistema di microiniezione da 0,1ml confezione monodose" e "INTANZA 9mcg/ceppo (vaccino influenzale) 1 siringa preriempita con sistema di microiniezione da 0,1ml confezione multi dose da 10 siringhe monodose", ;

Accertato il rischio dello stato di carenza del predetto medicinale nel normale circuito distributivo;  
Vista l'istanza presentata dalla SANOFI PASTEUR MSD S.p.A., prot. AIFA n. 107219 del 15/10/2013, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ l'autorizzazione all'importazione dei vaccini "INTANZA 9mcg/ceppo (vaccino influenzale) 1 siringa preriempita con sistema di microiniezione da 0,1ml confezione monodose" e "INTANZA 9mcg/ceppo (vaccino influenzale) 1 siringa preriempita con sistema di microiniezione da 0,1ml confezione multi dose da 10 siringhe monodose", al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità come previsto dalla Circolare del Ministero della Salute " *Prevenzione e controllo dell'influenza: raccomandazioni per la stagione 2013/2014*";

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa dei vaccini INTANZA 9mcg/ceppo (vaccino influenzale) 1 siringa preriempita con sistema di microiniezione da 0,1ml, in confezionamento austriaco/olandese, spagnolo/inglese/italiano, (in lingua austriaca/olandese, spagnola/inglese/italiana, italiana) e INTANZA 9mcg/ceppo (vaccino influenzale) 1 siringa preriempita con sistema di microiniezione da 0,1ml confezione multidose da 10 siringhe monodose in confezionamento canadese (in lingua francese/inglese) sono identici a quelli attualmente registrati in Italia con AIC n. 039425018/E e AIC n. 039425020/E

adotta la seguente

#### DETERMINAZIONE

la Società: SANOFI PASTEUR MSD S.p.A., è autorizzata ad importare i vaccini:

**INTANZA 9mcg/ceppo (vaccino influenzale) 1 siringa preriempita con sistema di microiniezione da 0,1ml**

- n. **5.300** Confezioni; n. lotto **K 8330-2** con scadenza 30/06/2014

Batch Release Certificate n. **13D03420-01**; rilasciato da ANSM il 26/09/2013;

in confezionamento **austriaco/olandese** (in lingua **austriaca/olandese**).

- n. **11.040** Confezioni; n. lotto **K 8332-1** con scadenza 30/06/2014

Batch Release Certificate n. **13D03419-01**; rilasciato da ANSM il 26/09/2013;

in confezionamento **spagnolo/inglese/italiano** (in lingua **spagnola/inglese/italiana**).

**INTANZA 9mcg/ceppo (vaccino influenzale) 1 siringa preriempita con sistema di microiniezione da 0,1ml confezione multidose da 10 siringhe monodose**

- n. **24.310** Confezioni; n. lotto **K 8330-6** con scadenza **30/06/2014**

Batch Release Certificate n.**13D03420-01**; rilasciato da ANSM il **26/09/2013**;

in confezionamento **canadese** (in lingua **francese/inglese**).

Prodotti da **Sanofi Pasteur SA- 2**, avenue Pont Pasteur- 69007 Lyon - (Francia)

La **SANOFI PASTEUR MSD S.p.A.**, dovrà far pervenire almeno un foglietto illustrativo in lingua italiana a ciascuna struttura ricevente il farmaco.

Il medicinale deve essere preparato secondo quanto previsto dalla Farmacopea Europea presso la suddetta officina regolarmente autorizzata alla produzione in conformità alle Norme di Buona Fabbricazione.

Il trasporto deve essere effettuato nel rispetto delle norme di conservazione dei medicinali.

Il medicinale potrà essere depositato in Italia unicamente presso i seguente magazzini:

**FIGE LOGISTICS ITALIA S.p.A. – CONTRA DA PIOMBINARA, 00034 – COLLEFERRO (ROMA);**

**SANIFARMA SAS – VIA GALILEO GALILEI,12/3 – Z.I. SELVE 35037 – TEOLO (PADOVA).**

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **SANOFI PASTEUR MSD S.p.A.** dovrà trasmettere ad AIFA, su CD-rom in formato Excel come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale fornite.

I dati dovranno essere trasmessi entro i 30 giorni successivi al compimento dei termini della presente autorizzazione.

La presente autorizzazione all'importazione, che consente la fornitura del prodotto importato, ha validità di mesi **SEI**, 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, **21 OTT 2013**

**Il Dirigente**

**(Marisa Delbò)**



**ALL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO**  
**Ufficio Qualità dei Prodotti**  
Via del Tritone, 181  
00187 ROMA  
via PEC: [qualita.prodotti@aifa.mailcert.it](mailto:qualita.prodotti@aifa.mailcert.it)

**DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE:** \_\_\_\_\_

**AGGIORNATI AL** \_\_\_\_\_

Regione	A.S.L./A.O.	Struttura sanitaria	Descrizione prodotto	quantità	costo