PO/OTB/MD

AIFA/PO/ 96006/P/

Agenzia Staliana del Farmaco

AJA

Ufficio Qualità dei Prodotti

Roma, 9 9 5 7 2014

Alla Pfizer Italia S.r.l. Via Valbondione, 113 Fax 06 33182238

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

OGGETTO: Autorizzazione all'importazione del medicinale XALKORI (crizotinib) 250mg 60 capsule rigide

Si trasmette in copia la determinazione AIFA DG n° 977 del 16/09/2014, che autorizza la **Pfizer Italia S.r.I.** ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **Pfizer Italia S.r.I.** 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** 

**M**arisa 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: <a href="www.agenziafarmaco.gov.it">www.agenziafarmaco.gov.it</a>, seguendo il seguente percorso da homepage del sito - servizi aifa- carenze dei medicinali. <a href="NB">NB</a>: Il fax dell'Ufficio Qualità dei Prodotti è 06 59784313



## AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE: XALKORI(CRIZOTINIB) 250 MG 60 CAPSULE RIGIDE

#### IL DIRETTORE GENERALE

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'Agenzia 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;

Visto il Decreto del Ministro della Salute dell'8 novembre 2011, registrato dall'Ufficio Centrale del Bilancio al Registro "Visti Semplici", Foglio n. 1282, in data 14 novembre 2011, con cui è stato nominato Direttore Generale dell'AIFA il Prof. Luca Pani, a decorrere dal 16 novembre del 2011;

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 Decreto del Ministro della Salute dell'11 maggio 2001;

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

( Vily

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 medicinale dovrà essere fornito alle strutture sanitarie ed ospedaliere richiedenti, al prezzo di € 5.900 a confezione (IVA esclusa), come specificato nella Determinazione di inserimento dell'elenco di cui alla legge 648/96(G.U. n.83 del 09/04/2013).

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

Il medicinale potrà essere depositato in Italia unicamente presso il seguente magazzino:

#### UPS Healthcare Italia S.r.l., KM 4.300 VIA FORMELLESE - 00060 FORMELLO (ROMA)

L'autorizzazione all'importazione viene rilasciata a condizione che siano soddisfatti i requisiti di qualità, sicurezza ed efficacia analoghi a quelli dei medicinali registrati in Italia.

La richiesta da parte delle strutture sanitarie, dovrà essere elaborata da parte del personale sanitario in servizio presso le strutture stesse, sulla base di quanto previsto dalla Determinazione AIFA del 25/03/2013.

Le Strutture Sanitarie e i Servizi Farmaceutici delle Aziende Sanitarie Locali che hanno richiesto la fornitura dovranno verificare la corrispondenza dei lotti autorizzati.

Ai sensi dell'art. 5 del D.M. del 11 maggio 2001, agli Assessorati alla Sanità presso le Regioni e le Province Autonome è consentita, fino a diverse indicazioni in tal senso, "temporanea autorizzazione" ad acquistare, per il tramite delle Strutture Sanitarie e dei Servizi di Farmacia Territoriale che ne necessitano, il medicinale XALKORI(CRIZOTINIB) 250 MG 60 CAPSULE RIGIDE, in confezionamento INGLESE (in lingua INGLESE), importato dalla PFIZER ITALIA S.r.I., allo scopo di assicurare la prosecuzione dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **PFIZER ITALIA S.r.l.** 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.

Conf

Considerato che il medicinale XALKORI(CRIZOTINIB) 250 mg 60 capsule rigide è stato autorizzato nell'Unione Europea con decisione della Commissione Europea del 23/10/2012;

Visto che il medicinale XALKORI(CRIZOTINIB) 250 mg 60 capsule rigide è stato incluso nell'elenco dei medicinali erogabili a totale carico del SSN, ai sensi della legge n°648/96, per il trattamento dei pazienti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule, positivo per ALK (chinasi del linfoma anaplastico) in stadio avanzato, con Determinazione AIFA del 25/03/2013 (G.U. n.83 del 09/04/2013);

Considerato che permangono le motivazioni specifiche delle precedenti Determinazioni DG n.528 del 07/06/2013, n.834 del 07/10/2013, n. 174 del 27/02/2014, n.219 del 06/03/2014 e successiva rettifica del 02/04/2014, n. 520 del 29/05/2014, con cui sono già state autorizzate all'importazione confezioni del medicinale XALKORI(CRIZOTINIB) nella presentazione 250 mg 60 capsule rigide;

Vista l'istanza presentata dalla PFIZER ITALIA S.r.l., prot. AIFA 93718 del 10/09/2014, con la quale è stata richiesta alla scrivente Agenzia l'autorizzazione all'importazione del medicinale XALKORI(CRIZOTINIB) 250 mg 60 capsule rigide, ai fini della fornitura alle strutture sanitarie che ne facciano richiesta;

adotta la seguente

### **DETERMINAZIONE**

la PFIZER ITALIA S.r.l., è autorizzata ad importare il medicinale:

XALKORI (CRIZOTINIB) 250 MG 60 CAPSULE RIGIDE

n. confezioni 355 n. lotto J59062 con scadenza 30/04/2017;

n. confezioni 435 n. lotto J63442 con scadenza 30/04/2017

in confezionamento INGLESE (in lingua INGLESE)

Prodotto da:PFIZER MANUFACTURING DEUTSCHLAND GmbH – BETRIEBSSTATTE FREIBURG – MOOSWALDALLEE 1 – 79090 FRIBURGO - GERMANIA

La **PFIZER ITALIA S.r.l.**, dovrà far pervenire almeno un foglietto illustrativo in lingua italiana a ciascuna struttura ricevente il farmaco.

My

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, 16/09/2014

**Il Direttore Generale** 

(Luca Pani)

MM

Pagina 4 di 5

# ALL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO Ufficio Qualità dei Prodotti

Via del Tritone, 181 00187 RO**M**A

via PEC: 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

May