

Roma, 27 011. 2014

Alla Sanofi S.p.A. V.le L. Bodio 37/b 20158 Milano Fax 02 39394163

е

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

OGGETTO: PROROGA DEI TERMINI DI DISTRIBUZIONE DEL LOTTO IMPORTATO (LOTTO N.576) CON DETERMINAZIONE N. 800/2014 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "ACADIONE (TIOPRONINA) 250 MG 120 COMPRIMÉ DRAGÉIFIÉ"

Si trasmette in copia la determinazione AIFA/DG prot. n.1217 del 27/10/2014, che autorizza la Sanofi Aventis S.p.A. a distribuire il lotto già importato del medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la Sanofi Aventis S.p.A. e gli Assessorati alla Sanità dovranno trasmettere ad AIFA, su CD-rom e in formato Excel come da facsimile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e acquistate, come indicato nella Determinazione.

Si invita a darne massima diffusione alle strutture interessate

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

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, seguendo seguendo il seguente percorso: homepage/Servizi AIFA/Carenze dei medicinali. MB: II fax dell'Ufficio Qualità dei Prodotti è 06 59784313



PROROGA DEI TERMINI DI DISTRIBUZIONE DEL LOTTO IMPORTATO (LOTTO N.576) CON DETERMINAZIONE N. 800/2014 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "ACADIONE (TIOPRONINA) 250 MG 120 COMPRIMÉ DRAGÉIFIÉ"

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.;



Tenuto conto dei gravi motivi di necessità per i quali deve essere garantita la disponibilità, a tutela della salute pubblica, dei medicinali a base di tiopronina non commercializzati in Italia, non essendo disponibili valide alternative terapeutiche nel normale circuito distributivo;

Viste le diverse segnalazioni pervenute allo scrivente ufficio da parte di Aziende Sanitarie, pazienti ed importatori in merito alla temporanea difficoltà di approvvigionamento dei medicinali a base di tiopronina commercializzati in Europa (Acadione e Captimer);

Considerato che la tiopronina è stata autorizzata ai sensi della legge n. 648/96 con determinazione AIFA per la terapia della Cistinuria in associazione all'alcalinizzazione delle urine (G.U. 06/04/01 n. 81);

Vista l'istanza presentata dalla SANOFI S.p.A., prot. AIFA 110425 del 22/10/2014, con la quale è stata richiesta alla scrivente Agenzia la proroga alla distribuzione del medicinale ACADIONE (TIOPRONINA) 250 MG 120 COMPRIMÉ DRAGÉIFIÉ, in confezionamento FRANCESE (in lingua FRANCESE), già importato con determinazione n°800 del 29/07/2014, ai fini della fornitura alle strutture sanitarie che ne facciano richiesta e nelle more che lo Stabilimento Chimico Farmaceutico Militare di Firenze sia in grado di produrre il medicinale a base di tiopronina, su richiesta del medico, ai sensi dell'art. 5 del D. L.vo 219/05 e s.m.i.;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

La SANOFI S.p.A. è autorizzata distribuire il medicinale:

ACADIONE (TIOPRONINA) 250 MG 120 COMPRIMÉ DRAGÉIFIÉ

• n. confezioni 150, lotto n. 576, scadenza LUGLIO 2015,

in confezionamento FRANCESE (in lingua FRANCESE),

Prodotto da CENEXI – 17, RUE DE PONTOISE – 95520 OSNY - FRANCIA

La SANOFI AVENTIS S.p.A. dovrà far pervenire almeno una copia della traduzione in lingua italiana del foglietto illustrativo 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 medicinale dovrà essere fornito alle strutture sanitarie ed ospedaliere richiedenti, al prezzo di 44,50 EURO A CONFEZIONE (IVA ESCLUSA).

anina 2 di 5

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:

• DHL EXEL SUPPLY CHAIN S.p.A., VIA DELLE INDUSTRIE, 2 - 20090 SETTALA - MILANO.

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 del modulo allegato alla presente

determinazione, che ne costituisce parte integrante, e trasmessa direttamente alla SANOFI

S.p.A.

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 ACADIONE (TIOPRONINA) 250 MG 120

COMPRIMÉ DRAGÉIFIÉ, importato dalla SANOFI S.p.A., allo scopo di assicurare la prosecuzione

dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la SANOFI S.p.A. e gli Assessorati alla

Sanità dovranno trasmettere ad AIFA, su CD-rom in formato Excel, come da fac-simile allegato,

i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale fornite ed acquistate.

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 DUE, 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, 27/10/2014

Il Direttore Generale

ch Pani)

Pagina 3 di 🕏

ALLEGATO

Modulo di richiesta fornitura di medicinale importato

Alla Spett.le Società Sanofi S.p.A. Viale Bodio 37/b 20158 Milano

n. verde 800216644 fax 02 39327555

Il sottoscritto medico Dott.	ر	in	servizio
presso	,		
CHIEDE			
AL PREZZO A CONFEZIONE DI 44.5 EURO (IVA ESCLUSA)			
alla SANOFI AVENTIS S.p.A. la fornitura del medicinale ACADIONE (TIOPRONII	NA)	250	MG 120
COMPRIMÉ DRAGÉIFIÉ			
nella quantità di			
per la cura del paziente [*] affetto da			•
Tale medicinale verrà utilizzato sotto la diretta responsabilità dello scrivente previo ottenimento, ai sensi del D.M. 1 settembre 1995, del consenso informat in caso di minori o incapaci, di chi esercita la tutela o curatela.			•
Data			
Il Medico curante (firma per esteso e timbro)			
per gli aspetti di propria competenza:			
Il Responsabile della struttura sanitaria/Dirigente della Farmacia Ospedaliera (firma per esteso e timbro).			
Indirizzo della Farmacia Ospedaliera presso la quale deve essere effettuata la fo	rnit	:ura:	
<u> </u>			

^{*} Nel rispetto della normativa sulla protezione dei dati personali indicare unicamente le iniziali del paziente.

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
-					
:					