



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

**Area Vigilanza Post Marketing  
Ufficio Qualità dei Prodotti  
Fax 06 59784313**

AIFA | pa | 73071 |

Roma 12 giugno 2011

**Agli Assessorati Sanità presso  
le Regioni e le Province Autonome  
Loro Sedi**

p.c.

**Alla Pfizer Italia S.r.l.  
Via Valbondione ,113  
00188 Roma  
Fax 06 33182238**

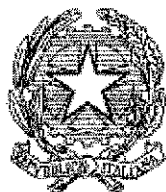
**OGGETTO: Determinazione PETINIMID (etosuccimide) 250mg/100capsule**

Si trasmette in copia la determinazione AIFA che autorizza la Società Pfizer Italia S.r.l., all' importazione e alla distribuzione gratuita del medicinale in oggetto.

Si invita a darne massima diffusione alle strutture interessate.

*lei* IL DIRIGENTE DELL'UFFICIO  
Dr.ssa MARISA DELBÒ  
*Giuseppina Olive*

Dr.ssa T.B.O.



*Agenzia Italiana del Farmaco*

**AIFA**

**DETERMINAZIONE N°9/GC /PQ DEL 12 LUGLIO 2011**

**AREA VIGILANZA POST MARKETING  
Ufficio Qualità dei Prodotti**

**IL DIRIGENTE**

**VISTI** gli articoli 8 e 9 del decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 300 e s. m. i;

**VISTO** l'articolo 48 del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito nella legge 24 novembre 2003, n. 326, con il quale è stata istituita l'Agenzia Italiana del Farmaco;

**VISTO** il decreto del Ministro della Salute di concerto con i Ministri della Funzione Pubblica e dell' Economia e finanze in data 20 settembre 2004, n. 245 recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia Italiana del Farmaco, a norma del comma 13 dell'art. 48 sopraccitato;

**VISTO** il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165 e s.m. i.;

**VISTA** la legge 15 luglio 2002, n. 145;

**VISTO** il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e sue successive modifiche ed integrazioni;

**VISTO** il D.M. 11 febbraio 1997, concernente modalità di importazione di specialità registrate all'estero e s.m. i.;

**VISTO** il D.M. 11 maggio 2001, sulla definizione delle procedure da applicarsi in caso di temporanea carenza di specialità medicinali nel mercato nazionale;

**VISTO** il Regolamento di organizzazione, di amministrazione e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia Italiana del Farmaco pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale 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 Dottoressa Marisa Delbò l'incarico di dirigente dell'Ufficio Qualità dei Prodotti;

**VISTE** le proprie determinazioni del 18 luglio 2007, del 30 luglio 2007 e dell'11 dicembre 2007, del 10 marzo 2008, del 23 ottobre 2009, del 28 Luglio 2010 e del 04 Ottobre 2010 con le quali codesta Agenzia autorizzava la Società Pfizer Italia S.r. l. ad importare il medicinale **PETINIMID** (etosuccimide) - 250mg /capsule – dai paesi dell'Unione Europea in cui tale prodotto risulta regolarmente registrato;

**TENUTO CONTO** che sul territorio nazionale si verificano casi in cui è ritenuto utile l'utilizzo del medicinale **PETINIMID** (etosuccimide) - 250mg / capsule - per il trattamento del Piccolo male epilettico;

**PRESO ATTO** della disponibilità espressa dalla Società Pfizer Italia S.r.l. con nota prot. AIFA n. 71229 del 07.07.2011 a continuare a garantire la fornitura gratuita del medicinale **PETINIMID** (etosuccimide) - 250mg /capsule ai pazienti che ne abbiano necessità;

**AL FINE** di consentire la disponibilità dell'etosuccimide in capsule da 250mg / capsule

## D E T E R M I N A

che la Società **Pfizer Italia S.r.l.** è autorizzata ad importare in Italia il medicinale **PETINIMID** (etosuccimide) 250mg in confezionamento tedesco (in lingua tedesca) ed a **fornire gratuitamente:**

- n° **6.000** confezioni lotto n. **1E161A** con scadenza **Aprile 2016;**

Il suddetto medicinale è prodotto dalla Scherer (Cardinal Health) Germania - Titolare AIC ditta Gerot Pharmazeutika, Via Arnehtgasse 3-A-1160 Vienna, Austria.

Tale medicinale deve essere preparato secondo le specifiche approvate nell'autorizzazione all'immissione in commercio e la relativa monografia di Farmacopea, presso l'officina di produzione regolarmente autorizzata dall'autorità competente in conformità alle Norme di Buona Fabbricazione.

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

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

Il suddetto prodotto verrà depositato in Italia unicamente presso il seguente magazzino: **PIEFFE DEPOSITI S.A.S. Via Formellese Km 4,300 - Formello (Roma)**, e sarà distribuito secondo il flusso tradizionale attraverso il canale grossista e da questo in farmacia.

Considerato che tale prodotto è importato in confezionamento austriaco (in lingua austriaca), la Società Pfizer Italia S.r.l., dovrà rendere disponibile un foglietto illustrativo in lingua italiana per ciascuna confezione importata.

Trimestralmente sarà fornito, a cura della società Pfizer Italia S.r.l., un riepilogo delle confezioni fornite.

La presente autorizzazione all'importazione e alla fornitura del prodotto importato ha validità di dodici mesi, e può essere revocata in qualsiasi momento per motivazioni e circostanze diverse dalle attuali, che potrebbero risultare in contrasto con gli interessi della collettività e la tutela della salute pubblica.

Roma 12 Luglio 2011

*re* **IL DIRIGENTE DELL'UFFICIO**  
**Dr.ssa MARISA DELBÒ**  
*Guastone Dure*

Dr.ssa T.B.O. *TBO*