

*Agenzia Italiana del Farmaco***AIFA**

Ufficio Qualità dei Prodotti

Roma,

Alla Genzyme S.r.l.  
Via Scaglia Est,136  
41126 Modena  
Fax 059 /358134

e

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

**OGGETTO: RINNOVO AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE:  
"MabCAMPATH (alemtuzumab) 30MG/1ML, FLACONCINO MONOUSO – 3 FLACONCINI E/0  
1 FLACONCINO INIETTABILE PER USO ENDOVENOSO"**

Si trasmette in copia la determinazione n° 1160 prot. AIFA /PQ/133495/P del 18/12/2013, con la quale la **Genzyme S.r.l** è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **Genzyme S.r.l** e gli Assessorati alla Sanità dovranno trasmettere ad AIFA, su CD-rom e in formato Excel come da fac-simile 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*

Marisa Delbò

*Concetta Oliva*

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**

**RINNOVO AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE:  
"MABCAMPATH (alemtuzumab) 30MG/1ML, FLACONCINO MONOUSO – 3 FLACONCINI E/O  
1 FLACONCINO INIETTABILE PER USO ENDOVENOSO"**

**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.;

**Vista** la notifica, espressa dalla medesima, all'Agencia Europea dei Medicinali di revocare l'autorizzazione all'immissione in commercio del prodotto "MabCampath (alemtuzumab) 30mg/1ml 3fl ev (AIC 035274024/E; EMEA/H/C/353)";

**Vista** la precedente determinazione del 23/10/2012, prot. AIFA/PQ/P/117316;

**Tenuto conto** dei gravi motivi di necessità per i quali deve essere garantita la disponibilità, a tutela della salute pubblica, del medicinale "MabCampath (alemtuzumab) 30mg/1ml, flaconcino monouso – 3 flaconcini ev e/o 1 flaconcino ev" non autorizzato né commercializzato in Italia, non essendo disponibili valide alternative terapeutiche nel normale circuito distributivo;

**Vista** l'istanza presentata dalla **Genzyme S.r.l.**, prot. AIFA 118870 del 13/11/2013 e la successiva integrazione del 04/12/2013, prot. AIFA 127612, con la quale è stata richiesta alla scrivente Agenzia l'autorizzazione ad importare dagli Stati Uniti d'America (USA) e a fornire a titolo gratuito, dietro specifica richiesta, al servizio farmaceutico delle strutture sanitarie di competenza il medicinale "MabCampath (alemtuzumab) 30mg/1ml, flaconcino monouso – 3 flaconcini ev e/o 1 flaconcino ev" in confezionamento inglese (in lingua inglese), per il trattamento della leucemia linfocitica cronica a cellule B in monoterapia e/o in caso di terapia di induzione per il trattamento di organo solido (SOT).

**PRESO ATTO** della disponibilità espressa dalla Società **Genzyme S.r.l.**, di garantire la fornitura gratuita del medicinale "MabCampath (alemtuzumab) 30mg/1ml, flaconcino monouso – 3 flaconcini ev e/o 1 flaconcino ev" ai pazienti che ne abbiano necessità, secondo le modalità "Programma di accesso/uso compassionevole" che sarà gestito da Clinigen;

adotta la seguente

#### **DETERMINAZIONE**

la **Genzyme S.r.l.** è autorizzata ad importare il medicinale:

- **MabCampath (alemtuzumab) 30mg/1ml, flaconcini monouso, 1 flaconcino ev**

n. 60 confezioni n. lotto **F2003H02** con scadenza 30/09/2014;

n. 20 confezioni n. lotto **F2004H03** con scadenza 31/07/2015;

- **MabCampath (alemtuzumab) 30mg/1ml, flaconcini monouso, 3 flaconcino ev**

n. 160 confezioni n. lotto **F2003H08** con scadenza 30/09/2014;

n. 190 confezioni n. lotto **F2004H02** con scadenza 31/07/2015;

n. 150 confezioni n. lotto **F3001H03** con scadenza 31/10/2015;

in confezionamento **inglese** (in lingua **inglese**) necessario per il trattamento della leucemia linfocitica cronica a cellule B in monoterapia e/o in caso di terapia di induzione per il trattamento di organo solido (SOT) patologia per la quale il medicinale è indicato.

Il suddetto medicinale è prodotto da: Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co.KG, Birkendorfer Strasse 65-D-88397 Biberach an der Riss –Germania.

L'officina di produzione responsabile del rilascio dei lotti: Genzyme Ltd., 37 Hollands Roadhaverhill, Suffolk CB9 8PU-Regno Unito.

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, a titolo gratuito.

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

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **Genzyme S.r.l.** 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 al **30 giugno** e al **31 dicembre**.

I dati dovranno essere trasmessi entro i 30 giorni successivi al compimento dei termini indicati.

La presente autorizzazione all'importazione, che consente la fornitura del prodotto importato, ha validità di **DODICI** mesi 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, 16/12/2013

**Il Direttore Generale**  
*(Luca Pani)*

## ALLEGATO

FAC SIMILE PER IMPORTATORE-RICHIESTA RILASCIO NOS PER MEDICINALE PER USO  
COMPASSIONEVOLLE AI SENSI DEL D.M. 8 MAGGIO 2003

*Da stampare su carta intestata*

**Onorevole**

Ministero della Salute  
Ufficio di Sanità Aerea  
Aeroporto di Malpensa

**Oggetto:** Richiesta di importazione per uso compassionevole ai sensi del D.M. 8.5.2003

Il sottoscritto Dr./Prof.: .....operante presso: .....

### chiede di importare

il seguente medicinale **Campath®** (principio attivo: alemtuzumab)

forma farmaceutica: iniettabile per uso endovenoso (injection for intravenous use)

dosaggio: 30 mg/ml

confezione: 3 flaconcini da 1 ml (o 1 flaconcino da 1 ml in caso di terapia di induzione per il  
trapianto di organo solido (SOT))

Titolare dell'AIC: Genzyme Corporation e registrato negli Stati Uniti per la seguente indicazione  
: trattamento della leucemia linfocitica cronica a cellule B in monoterapia (Campath is indicated  
as single agent for the treatment of B-cell chronic lymphocytic leukemia (B-CLL))

Il prodotto sarà utilizzato nei seguenti pazienti..... affetti  
da..... avendo ottenuto il parere favorevole del Comitato Etico, e non essendo  
disponibile sul territorio nazionale perché revocato su richiesta dell'Azienda in data [  
...../.../....inserire data].

Il medicinale sarà custodito presso la farmacia ospedaliera e sarà eventualmente smaltito  
secondo la normativa vigente ed in accordo alle modalità del Programma di Accesso stabilito da  
Genzyme , sulla base di un accordo sottoscritto con la società esecutrice del programma.

Si informa che:

- il numero di AWB/lettera di vettura della spedizione è:
- le condizioni di conservazione sono: Conservare in frigorifero (2°C-8°C); non congelare; in caso di congelamento accidentale, riportare a (2°C-8°C) prima della somministrazione; conservare il medicinale nella confezione originale per proteggerlo dalla luce.

Si allega copia del parere favorevole de Comitato Etico rilasciato in data.....

Il sottoscritto ..... è consapevole:

- di essere penalmente sanzionabile se rilascia falsa dichiarazione (art. 76 D.P.R. 445/2000);
- di decadere dai benefici conseguiti a seguito di un provvedimento adottato sulla base delle false dichiarazioni art. 75 D.P.R. 445/2000);
- che l'Amministrazione si riserva di controllare la veridicità delle dichiarazioni rese (art. 71 D.P.R. n. 445/2000).
- che i dati forniti dal dichiarante saranno utilizzati solo ai fini del procedimento richiesto (D.L.vo n° 196/2003).

Luogo e Data

Firma e timbro

Allegati:

- riferimento alla fattura/pro-forma invoice
- copia del parere favorevole del Comitato Etico

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

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

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