



Ufficio Qualità dei Prodotti  
e Contrasto al Crimine Farmaceutico

Spett.le  
Sun Pharma Italia S.r.l.  
Viale Giulio Richard, 3  
20143 Milano

e

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

**OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "GEMCITABIN SUN (Gemcitabin) 10 mg/ml infusjonsvæske, oppløsning - 1 infusjonspose (2000 mg/200 ml)/ infusjonsvæske, opløsning - 1 pose med enkeltdosis (2000 mg/200 ml)"**

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA PQ-PhCC n. **109/2023**, con la quale la **Sun Pharma Italia S.r.l.**, legale rappresentante in Italia del titolare AIC Sun Pharmaceutical Industries Europe BV – Paesi Bassi, codice SIS 3230, è stata autorizzata a importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, come disposto nella allegata determinazione, preme rammentare che **Sun Pharma Italia S.r.l.** è tenuta a comunicare allo scrivente Ufficio la data a partire dalla quale il prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio magazzino e pronto alla distribuzione; inoltre, codesta Azienda e gli Assessorati dovranno trasmettere ad AIFA, in formato Excel, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e acquisite.

Si invita a darne massima diffusione alle strutture interessate.

X Il Dirigente

*Domenico Di Giorgio*

Si richiama l'attenzione alla sezione del portale AIFA dedicata alle carenze dei medicinali, consultabile all'indirizzo <https://www.aifa.gov.it/web/guest/farmaci-carenti>

Le richieste di autorizzazione dovranno essere inviate all'indirizzo PEC [qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it](mailto:qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it)



## UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

### DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 109/2023

**AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE GEMCITABIN SUN (Gemcitabin) 10 mg/ml infusionsvæske, opløsning - 1 infusionspose (2000 mg/200 ml) / infusionsvæske, opløsning - 1 pose med enkeltdosis (2000 mg/200 ml)**

### IL DIRIGENTE

**Visti** gli articoli 8 e 9 del D.Lgs. 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.Lgs. 30 marzo 2001, n. 165 e s.m.i.;

**Visto** il Regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale e la nuova dotazione organica, definitivamente adottati dal Consiglio di amministrazione dell'AIFA, rispettivamente, con deliberazione 8 aprile 2016, n. 12, e con deliberazione 3 febbraio 2016, n. 6, approvate ai sensi dell'art. 22 del decreto 20 settembre 2004, n. 245, dal Ministro della salute di concerto con il Ministro della funzione pubblica e il Ministro dell'economia e delle finanze, della cui pubblicazione sul proprio sito istituzionale è stato dato avviso nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana-- serie generale -- n. 140 del 17 giugno 2016;

**Vista** la determinazione direttoriale n. 1314 del 23 settembre 2016, con la quale è stato conferito al Dott. Domenico Di Giorgio l'incarico di dirigente *ad interim* dell'Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico con decorrenza dal 01/10/2016;

**Visto** il decreto del Ministro della Salute del 20 gennaio 2023, con il quale la Dott.ssa Anna Rosa Marra, a decorrere dal 25 gennaio 2023, è stata nominata Sostituto del Direttore Generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco, nelle more dell'attuazione delle disposizioni di cui all'articolo 3 del decreto-legge n. 169 del 2022, convertito, con modificazioni, dalla Legge n. 196 del 2022;

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

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

**Visto** il D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana n. 142 del 21 giugno 2001, concernente l'attuazione della direttiva 2001/83/CE e successive modificazioni, relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano, nonché della direttiva 2003/94/CE;

**Visto** il D.M. 2 dicembre 2016, concernente *Disposizioni sull'importazione ed esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti*" e successive modifiche e integrazione (GU Serie Generale n.131 del 08-06-2018);

**Vista** la nota in atti AIFA prot. n. 99604 del 02/08/2023, con la quale la **Sun Pharma Italia S.r.l.** ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **"GEMCITABINA SUN PHARMA (GEMCITABINA) 10 MG/ML SOLUZIONE PER INFUSIONE - 1 SACCA STERILE IN PLASTICA DA 200 ML" (AIC n. 044167056);**

**Accertato** il rischio dello stato di carenza del predetto medicinale nel normale circuito distributivo a livello nazionale;

**Vista** l'istanza presentata dalla **Sun Pharma Italia S.r.l.**, in atti AIFA prot. n. 133068 del 27/10/2023-AIFA-PQ\_PhCC-A e documentazione integrativa in atti AIFA prot. n. 134289 del 31/10/2023-AIFA-PQ\_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale **"GEMCITABIN SUN (Gemcitabin) 10 mg/ml infusjonsvæske, oppløsning - 1 infusjonspose (2000 mg/200 ml) / infusionsvæske, opløsning - 1 pose med enkeltdosis (2000 mg/200 ml)"** in confezionamento **multilingua** (norvegese/danese), prodotto per il mercato **norvegese**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

**Acquisita** la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale **"GEMCITABIN SUN (Gemcitabin) 10 mg/ml infusjonsvæske, oppløsning - 1 infusjonspose (2000 mg/200 ml) / infusionsvæske, opløsning - 1 pose med enkeltdosis (2000 mg/200 ml)"** in confezionamento **multilingua** (norvegese/danese), prodotto per il

mercato **norvegese**, è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con **A.I.C. n. 044167056**;

**Viste** le precedenti determinazioni del 07/11/2019;27/12/2019;13/02/2020 e successiva rettificata; 19/02/2020; 02/09/2021; 13/01/2022; 01/03/2022; 20/02/2023;06/03/2023 e successiva rettifica del 08/05/2023; 09/06/2023; 10/10/2023 e del 24/10/2023;

**adotta** la seguente

#### **DETERMINAZIONE**

la **Sun Pharma Italia S.r.l.** è autorizzata a importare il medicinale:

- **GEMCITABIN SUN (Gemcitabin) 10 mg/ml infusjonsvæske, oppløsning - 1 infusjonspose (2000 mg/200 ml) / infusionsvæske, opløsning - 1 pose med enkeltdosis (2000 mg/200 ml)**

-n. **100** confezioni; n. Lotto **HAD2341A**; scadenza **06/2024**;

in confezionamento **multilingua** (norvegese/danese), prodotto per il mercato **norvegese**

**Prodotto da:**

Sun Pharmaceutical Industries Ltd. Baroda Highway, Halol-389350, Gujarat India

**Rilasciato da:**

SUN Pharmaceutical Industries (Europe) B.V. - Polarisavenue 87, Hoofddorp, 2132JH, Paesi Bassi.

La **Sun Pharma Italia S.r.l.** dovrà far pervenire almeno un foglietto illustrativo in lingua italiana a ciascuna struttura ricevente il farmaco.

Il medicinale del quale si autorizza l'importazione deve:

- essere preparato in conformità a quanto previsto dalla Farmacopea Europea, presso la sopra menzionata officina, regolarmente autorizzata alla produzione secondo le Norme di Buona Fabbricazione (GMP)

- essere fornito alle strutture sanitarie e ospedaliere richiedenti, **senza apportare modifiche al prezzo di vendita applicato in Italia al medicinale "GEMCITABINA SUN PHARMA (GEMCITABINA) 10 MG/ML SOLUZIONE PER INFUSIONE - 1 SACCA STERILE IN PLASTICA DA 200 ML" (AIC n. 044167056) e mantenendo inalterate le eventuali condizioni negoziali**

- essere distribuito nel rispetto delle Norme di Buona Distribuzione dei medicinali (GDP).

Il medicinale potrà essere depositato, in Italia, unicamente presso il magazzino di seguito indicato:

- **DHL Supply Chain (Italy) S.p.A. Viale delle Industrie 2, 20090 Settala (Mi)**

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

Ai sensi dell'art. 5 del D.M. 11 maggio 2001, agli Assessorati alla Sanità presso le Regioni e le Province Autonome è consentita, fino a diverse indicazioni al riguardo, "temporanea autorizzazione" ad acquistare, per il tramite delle Strutture Sanitarie e dei Servizi di Farmacia Territoriale che ne necessitano, il medicinale "**GEMCITABIN SUN (Gemcitabin) 10 mg/ml infusionsvæske, oppløsning - 1 infusionspose (2000 mg/200 ml)/ infusionsvæske, opløsning - 1 pose med enkeltdosis (2000 mg/200 ml)**" in confezionamento **multilingua** (norvegese/danese), prodotto per il mercato **norvegese**, importato dalla **Sun Pharma Italia S.r.l.**, allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione dei medicinali:

- la **Sun Pharma Italia S.r.l.** è tenuta a comunicare, allo scrivente ufficio: [farmacicarenti@aifa.gov.it](mailto:farmacicarenti@aifa.gov.it), la data in cui i prodotti importati risulteranno disponibili presso il proprio/i propri magazzini e pronti alla distribuzione
- la **Sun Pharma Italia S.r.l.** e gli Assessorati sono tenuti a trasmettere ad AIFA, in formato Excel come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni dei medicinali rispettivamente fornite e acquisite al 30 giugno e al 31 dicembre.
- la **Sun Pharma Italia S.r.l.**, **è tenuta a comunicare i dati riepilogativi non appena le scorte importate in base alla presente determinazione saranno esaurite.**

La presente autorizzazione all'importazione ha **validità di mesi SEI (6)**, 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, 31 Ottobre 2023

x **Il Dirigente**

*Domenico Di Giorgio*

---

**ALLEGATO**

**Spett.le**  
**Agenzia Italiana del Farmaco**  
**Ufficio Qualità dei Prodotti**  
**e Contrasto al Crimine Farmaceutico**  
**Via del Tritone, 181**  
**00187 Roma**  
**PEC: [qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it](mailto:qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it)**

**DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE: "GEMCITABIN SUN (Gemcitabin) 10 mg/ml infusionsvæske, oppløsning - 1 infusionspose (2000 mg/200 ml) / infusionsvæske, opløsning - 1 pose med enkeltdosis (2000 mg/200 ml)" autorizzate all'importazione con determinazione AIFA PQ-PhCC n. 109/2023**

**AGGIORNATI AL \_\_/\_\_/20\_\_**

<b>Regione</b>	<b>A.S.L./A.O.</b>	<b>Struttura sanitaria</b>	<b>Descrizione prodotto</b>	<b>Quantità</b>	<b>Costo</b>