

S.C. Politiche del Farmaco, Dispositivi medici, Protesica ed integrativa
Allegati n. 2

Genova, data del protocollo

Direttori Sanitari Aziende ed Enti del SSR
Direttori S.C. Farmaceutiche
Ospedaliere e Territoriali Aziende ed Enti del SSR

Responsabili Prevenzione AASSLL, IRCSS ed
EE.OO. Galliera ed Evangelico

Ordini dei Medici Regione Liguria

Ordini dei Farmacisti Regione Liguria

Ordini dei Medici Veterinari Regione Liguria

Dr Giorgio Sacco - S.U.A.R

Rappresentanze sindacali MMG, PDL, medici
specialisti ambulatoriali e ospedalieri

ASSOFARM

FEDERFARMA Liguria

Distributori Intermedi

p.c. NAS Regione Liguria

Loro sedi

Oggetto: trasmissione comunicazioni AIFA - AUTORIZZAZIONI ALL'IMPORTAZIONE DEI MEDICINALI

Si trasmettono in allegato le comunicazioni AIFA di autorizzazione all'importazione dei medicinali (ai sensi del DM 2 dicembre 2016) acquisite con prot. A.Li.Sa. n. **17940** del 18.09.2024 e prot. A.Li.Sa. n. **17954** del 18.09.2024.

Si chiede di darne massima diffusione presso le strutture ed i soggetti interessati.

Cordiali saluti.

Il Direttore

(Dott.ssa Barbara Rebesco)



C.C.

Direzione Sanitaria
Direttore S.C. Coordinamento Regionale delle attività
di Prevenzione ed Epidemiologia



Ufficio Qualità dei Prodotti
e Contrasto al Crimine Farmaceutico

Spett.le **Sanofi S.r.l.**
Viale Bodio n. 37
20158 Milano
e
Assessorati alla Sanità presso
le Regioni e le Province Autonome
LORO SEDI
p.c.

Dott. F.P. Maraglino
Ufficio V - DG Prevenzione Sanitaria
Ministero della Salute
E-mail: f.maraglino@sanita.it
PEC: dgprev@postacert.sanita.it

**OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "VAXIGRIP TETRA vaccin
grippal quadrivalent (inactivé à virion fragmenté) Saison 2024/2025 - suspension injectable
en seringue préremplie (0,5ml) - 1 seringue préremplie avec aiguille attachée / quadrivalent
influenza vaccine (split virion, inactivated) 2024/2025 Season – suspension for injection in
pre-filled syringe(0,5 ml) - 1 pre-filled syringe with attached needle"**

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA PQ-PhCC n. **162/2024**, con la quale la **Sanofi S.r.l.**, codice SIS 8055, legale rappresentante in Italia del titolare AIC Sanofi Pasteur Europe, codice SIS 4285, è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, come disposto nella allegata determinazione, preme rammentare che **Sanofi S.r.l.**, è tenuta a comunicare allo scrivente Ufficio la data a partire dalla quale il prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio/i propri magazzini 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.

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



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico

DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 162/2024

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "VAXIGRIP TETRA vaccin grippal quadrivalent (inactivé à virion fragmenté) Saison 2024/2025 - suspension injectable en seringue préremplie (0,5ml) - 1 seringue préremplie avec aiguille attachée / quadrivalent influenza vaccine (split virion, inactivated) 2024/2025 Season – suspension for injection in pre-filled syringe(0,5 ml) - 1 pre-filled syringe with attached needle"

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 Decreto 20 settembre 2004 n. 245 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze: "Regolamento recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia Italiana del Farmaco (di seguito "Regolamento"), a norma dell'articolo 48, comma 13, del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n. 326", come da ultimo modificato dal Decreto 8 gennaio 2024, n.3 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale, Serie Generale n. 11 del 15 gennaio 2024;

Visto il vigente regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia italiana del farmaco, pubblicato sul sito istituzionale dell'Agenzia (comunicazione in Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - Serie generale n. 140 del 17 giugno 2016);

Visto il decreto del Ministro della salute 5 aprile 2024 con cui, a decorrere dalla data dello stesso, il prof. Robert Giovanni Nisticò è stato nominato Presidente del Consiglio di amministrazione dell'Agenzia italiana del farmaco, ai sensi dell'articolo 7 del citato decreto del Ministro della salute 20 settembre 2004, n. 245 e s.m.;"

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 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. 0119272 del 13/09/2024-AIFA-PQ_PhCC-A con la quale la **Sanofi 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 **"VAXIGRIP TETRA (vaccino influenzale quadrivalente preparato con virus frammentati "split", inattivati) "0,5 ml sospensione iniettabile in siringa preriempita" 1 siringa in vetro con ago (A.I.C. 044898017)".**

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

Vista l'istanza presentata dalla **Sanofi S.r.l.**, in atti AIFA prot. n. 0120758 del 17/09/2024-AIFA-PQ_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale **"VAXIGRIP TETRA vaccin grippal quadrivalent (inactivé à virion fragmenté) Saison 2024/2025 - suspension injectable en seringue préremplie (0,5ml) - 1 seringue préremplie avec aiguille attachée / quadrivalent influenza vaccine (split virion, inactivated) 2024/2025 Season – suspension for injection in pre-filled syringe(0,5 ml) - 1 pre-filled syringe with attached needle"** in confezionamento multilingua **francese/inglese**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale **"VAXIGRIP TETRA vaccin grippal quadrivalent (inactivé à virion fragmenté) Saison 2024/2025 - suspension injectable en seringue préremplie (0,5ml) - 1 seringue préremplie avec aiguille attachée / quadrivalent influenza vaccine (split virion, inactivated) 2024/2025 Season – suspension for injection in pre-filled syringe(0,5 ml) - 1 pre-filled syringe with**

attached needle” in confezionamento multilingua **francese/ inglese**, è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con n. **A.I.C. 044898017**;

Viste le precedenti determinazioni del 02/11/2017; del 12/10/2018; del 18/10/2018; 31/10/2018; del 23/11/2018; del 28/12/2018; del 23/10/2020; del 27/10/2020; del 23/11/2020; del 06/11/2020; del 16/11/2020; del 30/11/2020 e successiva rettifica del 02/12/2020; del 10/12/2020 e successiva rettifica del 11/12/2020; del 11/11/2021; del 26/11/2021; del 30/11/2021; del 14/10/2022; del 04/10/2023; del 27/10/2023;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la **Sanofi S.r.l.** è autorizzata a importare il medicinale:

- **VAXIGRIP TETRA** vaccin grippal quadrivalent (inactivé à virion fragmenté) Saison 2024/2025 - suspension injectable en seringue préremplie (0,5ml) - 1 seringue préremplie avec aiguille attachée / quadrivalent influenza vaccine (split virion, inactivated) 2024/2025 Season – suspension for injection in pre-filled syringe(0,5 ml) - 1 pre-filled syringe with attached needle

n. **193.050** dosi; n. Lotto **Y3E931V**; scadenza **30 Giugno 2025**;

n. **401.972** dosi; n. Lotto **Y3E932V**; scadenza **30 Giugno 2025**;

in confezionamento multilingua **francese/inglese**.

Prodotto da: Sanofi Pasteur VdR – Parc Industriel d’Incarville – 27100 Val de Reuil – Lione (Francia).

Batch Release Certificate: **BR-24D02724-01** rilasciato da Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) il 17/09/2024:

La **Sanofi 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 “VAXIGRIP TETRA (vaccino influenzale**

quadrivalente preparato con virus frammentati “split”, inattivati) - "0,5 ml sospensione iniettabile in siringa preriempita" 1 siringa in vetro con ago (A.I.C. 044898017)" 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., Via Cascina per Conighetto snc - 20090 Settala (Milano)**

oppure

- **DHL Supply Chain (Italy) S.p.A., Via Ardeatina 2479 –00134 Zona Industriale di Santa Palomba-tor del Vescovo, Roma.**

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 **“VAXIGRIP TETRA vaccin grippal quadrivalent (inactivé à virion fragmenté) Saison 2024/2025 - suspension injectable en seringue préremplie (0,5ml) - 1 seringue préremplie avec aiguille attachée / quadrivalent influenza vaccine (split virion, inactivated) 2024/2025 Season – suspension for injection in pre-filled syringe(0,5 ml) - 1 pre-filled syringe with attached needle”** in confezionamento multilingua **francese/inglese**, importato dalla **Sanofi S.r.l.**, allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale:

- la **Sanofi S.r.l.**, è tenuta a comunicare, allo scrivente ufficio: farmacarenti@aifa.gov.it, la data in cui prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio/i propri magazzini e pronto alla distribuzione
- la **Sanofi 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 del medicinale rispettivamente fornite e acquisite al 30 giugno e al 31 dicembre.

- la **Sanofi 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, 17 Settembre 2024

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

DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE: VAXIGRIP TETRAvaccin grippal quadrivalent (inactivé à virion fragmenté) Saison 2024/2025 - suspension injectable en seringue préremplie (0,5ml) - 1 seringue préremplie avec aiguille attachée / quadrivalent influenza vaccine (split virion, inactivated) 2024/2025 Season – suspension for injection in pre-filled syringe(0,5 ml) - 1 pre-filled syringe with attached needle

autorizzate all'importazione con determinazione AIFA PQ-PhCC n. 162/2024

AGGIORNATI AL __/__/20__

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



Ufficio Qualità dei Prodotti
e Contrasto al Crimine Farmaceutico

Spett.le **Sanofi S.r.l.**
Viale Bodio n. 37
20158 Milano

e
Assessorati alla Sanità presso
le Regioni e le Province Autonome
LORO SEDI
p.c.

Dott. F.P. Maraglino
Ufficio V - DG Prevenzione Sanitaria
Ministero della Salute
E-mail: f.maraglino@sanita.it
PEC: dgprev@postacert.sanita.it

**OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "VAXIGRIP TETRA vaccinn
grippal quadrivalent (inactivé à virion fragmenté) Saison 2024/2025 - suspension injectable
en seringue préremplie (0,5ml) - 10 seringues préremplie avec aiguille attachée /
quadrivalent influenza vaccine (split virion, inactivated) 2024/2025 Season – suspension for
injection in pre-filled syringe (0,5 ml) - 10 pre-filled syringes with attached needle"**

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA PQ-PhCC n. **163/2024**, con la quale la **Sanofi S.r.l.**, codice SIS 8055, legale rappresentante in Italia del titolare AIC Sanofi Pasteur Europe, codice SIS 4285, è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, come disposto nella allegata determinazione, preme rammentare che **Sanofi S.r.l.**, è tenuta a comunicare allo scrivente Ufficio la data a partire dalla quale il prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio/i propri magazzini 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.

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



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico

DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC n. 163/2024

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "VAXIGRIP TETRA vaccin grippal quadrivalent (inactivé à virion fragmenté) Saison 2024/2025 - suspension injectable en seringue préremplie (0,5ml) - 10 seringues préremplie avec aiguille attachée / quadrivalent influenza vaccine (split virion, inactivated) 2024/2025 Season – suspension for injection in pre-filled syringe(0,5 ml) - 10 pre-filled syringes with attached needle"

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 Decreto 20 settembre 2004 n. 245 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze: "Regolamento recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia Italiana del Farmaco (di seguito "Regolamento"), a norma dell'articolo 48, comma 13, del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n. 326", come da ultimo modificato dal Decreto 8 gennaio 2024, n.3 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale, Serie Generale n. 11 del 15 gennaio 2024;

Visto il vigente regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia italiana del farmaco, pubblicato sul sito istituzionale dell'Agenzia (comunicazione in Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - Serie generale n. 140 del 17 giugno 2016);

Visto il decreto del Ministro della salute 5 aprile 2024 con cui, a decorrere dalla data dello stesso, il prof. Robert Giovanni Nisticò è stato nominato Presidente del Consiglio di amministrazione dell'Agenzia italiana del farmaco, ai sensi dell'articolo 7 del citato decreto del Ministro della salute 20 settembre 2004, n. 245 e s.m.;"

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 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. 0119280 del 13/09/2024-AIFA-PQ_PhCC-A con la quale la **Sanofi 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 **"VAXIGRIP TETRA (vaccino influenzale quadrivalente preparato con virus frammentati "split", inattivati) "0,5 ml sospensione iniettabile in siringa preriempita" 10 siringhe in vetro con ago (A.I.C. 044898029)".**

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

Vista l'istanza presentata dalla **Sanofi S.r.l.**, in atti AIFA prot. n. 0120762 del 17/09/2024-AIFA-PQ_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale **"VAXIGRIP TETRA vaccin grippal quadrivalent (inactivé à virion fragmenté) Saison 2024/2025 - suspension injectable en seringue préremplie (0,5ml) - 10 seringues préremplie avec aiguille attachée / quadrivalent influenza vaccine (split virion, inactivated) 2024/2025 Season – suspension for injection in pre-filled syringe (0,5 ml) - 10 pre-filled syringes with attached needle"** in confezionamento multilingua **francese/inglese**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale **"VAXIGRIP TETRA vaccin grippal quadrivalent (inactivé à virion fragmenté) Saison 2024/2025 - suspension injectable en seringue préremplie (0,5ml) - 10 seringues préremplie avec aiguille attachée / quadrivalent influenza vaccine (split virion, inactivated) 2024/2025 Season – suspension for injection in pre-filled syringes (0,5 ml) - 10 pre-filled syringes with**

attached needle” in confezionamento multilingua **francese/ inglese**, è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con n. **A.I.C. 044898029**;

Viste le precedenti determinazioni del 02/11/2017; del 12/10/2018; del 18/10/2018; 31/10/2018; del 23/11/2018; del 28/12/2018; del 23/10/2020; del 27/10/2020; del 23/11/2020; del 06/11/2020; del 16/11/2020; del 30/11/2020 e successiva rettifica del 02/12/2020; del 10/12/2020 e successiva rettifica del 11/12/2020; del 11/11/2021; del 26/11/2021; del 30/11/2021; del 14/10/2022; del 04/10/2023; del 27/10/2023;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la **Sanofi S.r.l.** è autorizzata a importare il medicinale:

- **VAXIGRIP TETRA** vaccin grippal quadrivalent (inactivé à virion fragmenté) Saison 2024/2025 - suspension injectable en seringue préremplie (0,5ml) - 10 seringues préremplie avec aiguille attachée / quadrivalent influenza vaccine (split virion, inactivated) 2024/2025 Season – suspension for injection in pre-filled syringe (0,5 ml) - 10 pre-filled syringes with attached needle

n. **5.535 confezioni** (pari a **55.350 dosi**); n. Lotto **Y4A183V**; scadenza **30 Giugno 2025**;

n. **1.960 confezioni** (pari a **19.600 dosi**); n. Lotto **Y4A151V**; scadenza **31 Maggio 2025**;

n. **13.599 confezioni** (pari a **135.990 dosi**); n. Lotto **Y4A212V**; scadenza **30 Giugno 2025**;

in confezionamento multilingua **francese/inglese**.

Prodotto da: Sanofi Pasteur VdR – Parc Industriel d’Incarville – 27100 Val de Reuil – Lione (Francia).

Batch Release Certificate: **BR-24D02615-01** rilasciato da Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) il 17/09/2024:

La **Sanofi 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 “VAXIGRIP TETRA (vaccino influenzale quadrivalente preparato con virus frammentati “split”, inattivati) - "0,5 ml sospensione iniettabile in siringa preriempita" 10 siringhe in vetro con ago (A.I.C. 044898029)” 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., Via Cascina per Conighetto snc - 20090 Settala (Milano)**

oppure

- **DHL Supply Chain (Italy) S.p.A., Via Ardeatina 2479 –00134 Zona Industriale di Santa Palomba-tor del Vescovo, Roma.**

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 **“VAXIGRIP TETRA vaccin grippal quadrivalent (inactivé à virion fragmenté) Saison 2024/2025 - suspension injectable en seringue préremplie (0,5ml) - 10 seringues préremplie avec aiguille attachée / quadrivalent influenza vaccine (split virion, inactivated) 2024/2025 Season – suspension for injection in pre-filled syringe(0,5 ml) - 10 pre-filled syringes with attached needle”** in confezionamento multilingua **francese/inglese**, importato dalla **Sanofi S.r.l.**, allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale:

- la **Sanofi S.r.l.**, è tenuta a comunicare, allo scrivente ufficio: farmacarenti@aifa.gov.it, la data in cui prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio/i propri magazzini e pronto alla distribuzione

- la **Sanofi 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 del medicinale rispettivamente fornite e acquisite al 30 giugno e al 31 dicembre.
- la **Sanofi 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, 17 Settembre 2024

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

DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE: VAXIGRIP TETRAvaccin grippal quadrivalent (inactivé à virion fragmenté) Saison 2024/2025 - suspension injectable en seringue préremplie (0,5ml) - 10 seringues préremplie avec aiguille attachée / quadrivalent influenza vaccine (split virion, inactivated) 2024/2025 Season – suspension for injection in pre-filled syringe(0,5 ml) - 10 pre-filled syringes with attached needle

autorizzate all'importazione con determinazione AIFA PQ-PhCC n. 163/2024

AGGIORNATI AL __/__/20__

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