

PQ&C/OTB/DDG



Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione

Roma,

Alla **BIOTEST ITALIA S.r.l.**
Via L. da Vinci, n. 43
20090 Trezzano sul Naviglio (Mi)
Fax 02/ 48402068

e

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

p.c. Alla c.a. **Dr. F.P.Maraglino**
Ufficio V DG Prevenzione Sanitaria
Ministero della Salute
Fax 06/59943096

OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "HAEMOCTIN SDH 1000 (HUMAN COAGULATION FACTOR VIII)"

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ&C/N.41/GC/2016 del 23/05/2016, con la quale la **BIOTEST ITALIA S.r.l.** è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **BIOTEST ITALIA S.r.l.** dovrà trasmettere ad AIFA, su CD-rom e in formato Excel come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite, 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 il seguente percorso: homepage/Servizi AIFA/Carenze dei medicinali.

NB: La PEC dell'Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione è: qualita.prodotti@aifa.mailcert.it



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRAFFAZIONE

DETERMINAZIONE PQ&C/ N°41/GC/2016

**AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE
"HAEMOCTIN SDH 1000 (HUMAN COAGULATION FACTOR VIII)"**

IL DIRIGENTE

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, dell'ordinamento del personale dell'Agenzia Italiana del Farmaco reso pubblico con avviso sulla Gazzetta Ufficiale n. 22 del 28/01/2015;

Vista la determinazione direttoriale n. 293 del 16 marzo 2015, con la quale è stato conferito al Dott. Domenico Di Giorgio l'incarico di dirigente dell'Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione (di seguito PQ&C) con decorrenza dal 17/03/2015;

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 D.M. 11 maggio 2001 - Definizione di procedure da applicarsi in caso di temporanea carenza di specialità medicinali nel mercato nazionale;

Visto il D.L.vo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i.;

Visto il D.M. 12 aprile 2012, concernente *Disposizioni sull'importazione ed esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti*";

Vista la nota, prot. AIFA n.126979 del 14/12/2015, con la quale la **BIOTEST 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 **HAEMOCTIN 1000 UI polvere e solvente per soluzione iniettabile 1 flaconcino in vetro polvere + 1 ago flaconcino in vetro solvente da 10ml + siringa monouso + sistema di trasferimento con filtro + ago a farfalla**;

Vista l'istanza presentata dalla **BIOTEST ITALIA S.r.l.**, prot. AIFA 0054447-23/05/2016-AIFA-COD_UO-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ&C l'autorizzazione all'importazione del

medicinale **HAEMOCTIN SDH 1000**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità; **Accertato** il rischio dello stato di carenza del predetto medicinale nel normale circuito distributivo;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale "**HAEMOCTIN SDH 1000 UI (HUMAN COAGULATION FACTOR VIII)**" in confezionamento e in lingua **inglese** è identico a quella attualmente registrata in Italia con AIC n. **038541037**;

Viste le determinazioni del 16/12/2015, del 02/03/2016;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

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

- **HAEMOCTIN SDH 1000 UI (HUMAN COAGULATION FACTOR VIII)**

n. **500** Dosi; n. lotto **B164445** con scadenza **30/09/2017**; in confezionamento e in lingua **inglese**.

Batch Release Certificate n. **28341/15** rilasciato da: **PAUL EHRLICH INSTITUT (P.E.I.)** il 04/12/2015;

Prodotto da: **BIOTEST PHARMA GmbH – 63303 DREIEICH GERMANIA.**

La **BIOTEST ITALIA S.r.l.** dovrà far pervenire almeno un foglietto illustrativo, in lingua italiana, 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, senza apportare modifiche al prezzo di vendita in Italia del medicinale in rapporto al numero delle dosi per confezione.

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:

- **STM GROUP - Via Abruzzi, 20056 Grezzago (MI).**

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 **BIOTEST ITALIA S.r.l.**

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 "**HAEMOCTIN SDH 1000 UI (HUMAN COAGULATION FACTOR VIII)**" in confezionamento e in lingua **inglese**, importato dalla **BIOTEST ITALIA S.r.l.** allo scopo di assicurare la prosecuzione dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

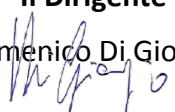
Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **BIOTEST ITALIA S.r.l.** dovrà trasmettere ad AIFA, su CD-rom in formato Excel come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale fornite.

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 **SEI**, 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, 23/05/2016

Il Dirigente
Domenico Di Giorgio



ALL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO
Ufficio Qualità dei Prodotti e Contraffazione
Via del Tritone, 181
00187 ROMA
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