

PQ-PhCC/OTB./DDG



Ufficio Qualità dei Prodotti
 e Contrasto al Crimine Farmaceutico

P. J. 38966
 18/10/18

Roma,

Alla GlaxoSmithKline S.p.A.
 Via A. Fleming, 2
 37051 Verona
 PEC: gsk.regulatory@legalmail.it

e

Agli 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 "FLUARIX TETRA®, Influenza-Virus Stamme* (inaktiviert, gespalten) der Typen A/H1N1, A/H3N2,B/Yamagata und B/Victoria nach den jährlichen Empfehlungen der WHO (für die nordliche Hemisphere) *vermehrt in befruchteten Huhnereiern aus gesunden Huhnerbeständen - Injektionssuspension in einer Fertigspritze/ FLUARIX TETRA®, Souches* du virus de la grippe (inactive, fragmente) des types A/H1N1, A/H3N2, B/Yamagata et B/Victoria selon les recommandations annuelles de l'OMS (pour l'hémisphere nord) *Cultivées sur oeufs de poule fécondes provenant d'élevages de poulets en bonne santé.-Suspension injectable en seringue préréplie 0,5ml"

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 68/2018 del 16/10/2018, con la quale la **GLAXOSMITHKLINE S.p.A.** è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **GLAXOSMITHKLINE S.p.A.** dovrà trasmettere in formato Excel ad AIFA, all'indirizzo PEC qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it, come da facsimile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite.

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: <http://www.aifa.gov.it/content/carenze-e-indisponibilita>. NB: le future domande di autorizzazione dovranno essere inviate per PEC al seguente indirizzo: qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it

**UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO****DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC N°68/2018**

AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "FLUARIX TETRA[®], Influenza-Virus Stamme* (inaktiviert, gespalten) der Typen A/H1N1, A/H3N2,B/Yamagata und B/Victoria nach den jährlichen Empfehlungen der WHO (für die nordliche Hemisphäre) *vermehrt in befruchteten Hühnereiern aus gesunden Hühnerbeständen - Injektionssuspension in einer Fertigspritze/ FLUARIX TETRA[®], Souches* du virus de la grippe (inactive, fragmente) des types A/H1N1, A/H3N2, B/Yamagata et B/Victoria selon les recommandations annuelles de l'OMS (pour l'hémisphère nord) *Cultivées sur oeufs de poule fécondes provenant d'élevages de poulets en bonne santé.-Suspension injectable en seringue préremplie 0,5ml"

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, del funzionamento e dell'ordinamento del personale e dalla 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 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. 02 dicembre 2016, concernente *Disposizioni sull'importazione ed esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti*”;

Vista la nota Prot. 0113865-16/10/2018-AIFA-COD_UO-A, con la quale la **GLAXOSMITHKLINE S.p.A.** comunica, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **“FLUARIX TETRA® Vaccino influenzale (virus split (frammentato), inattivato) sospensione iniettabile in siringa preriempita "0,5 ml/dose sospensione iniettabile in siringa preriempita" 10 siringhe con 10 aghi (A.I.C. n. 043132063).**

Visto le disposizioni di espletamento della campagna di vaccinazione indicate dalla Circolare Annuale del Ministero della Salute – Direzione Generale della Prevenzione Sanitaria *“Prevenzione e controllo dell'influenza: raccomandazioni per la stagione 2018/2019”*;

Accertato il rischio dello stato di carenza del predetto medicinale nel normale circuito distributivo;

Vista l'istanza presentata dalla **GLAXOSMITHKLINE S.p.A.**, prot. 0113892-16/10/2018-AIFA-COD_UO-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PHCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale **“FLUARIX TETRA®, Influenza-Virus Stamme* (inaktiviert, gespalten) der Typen A/H1N1, A/H3N2,B/Yamagata und B/Victoria nach den jährlichen Empfehlungen der WHO (für die nordliche Hemisphäre) *vermehrt in befruchteten Huhnereiern aus gesunden Huhnerbeständen - Injektionssuspension in einer Fertigspritze/ FLUARIX TETRA®, Souches* du virus de la grippe (inactive, fragmente) des types A/H1N1, A/H3N2, B/Yamagata et B/Victoria selon les recommandations annuelles de l'OMS (pour l'hémisphère nord) *Cultivées sur oeufs de poule fécondes provenant d'élevages de poulets en bonne santé.-Suspension injectable en seringue preremplie 0,5ml”** in confezionamento e lingua tedesca/francese, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale **“FLUARIX TETRA®**, Influenza-Virus Stamme* (inaktiviert, gespalten) der Typen **A/H1N1, A/H3N2,B/Yamagata** und **B/Victoria** nach den jährlichen Empfehlungen der WHO (für die nördliche Hemisphäre) *vermehrt in befruchteten Hühnereiern aus gesunden Hühnerbeständen - Injektionssuspension in einer Fertigspritze/ **FLUARIX TETRA®**, Souches* du virus de la grippe (inactive, fragmente) des types **A/H1N1, A/H3N2, B/Yamagata** et **B/Victoria** selon les recommandations annuelles de l’OMS (pour l’hémisphère nord) *Cultivées sur oeufs de poule fécondes provenant d’élevages de poulets en bonne santé.-**Suspension injectable en seringue préremplie 0,5ml”** in confezionamento e lingua tedesca/francese è identica a quelle attualmente registrato in Italia con **AIC n. 043132063**;
adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la **GLAXOSMITHKLINE S.p.A.** è autorizzata ad importare il medicinale

- **“FLUARIX TETRA®**, Influenza-Virus Stamme* (inaktiviert, gespalten) der Typen **A/H1N1, A/H3N2,B/Yamagata** und **B/Victoria** nach den jährlichen Empfehlungen der WHO (für die nördliche Hemisphäre) *vermehrt in befruchteten Hühnereiern aus gesunden Hühnerbeständen - Injektionssuspension in einer Fertigspritze/ **FLUARIX TETRA®**, Souches* du virus de la grippe (inactive, fragmente) des types **A/H1N1, A/H3N2, B/Yamagata** et **B/Victoria** selon les recommandations annuelles de l’OMS (pour l’hémisphère nord) *Cultivées sur oeufs de poule fécondes provenant d’élevages de poulets en bonne santé.-**Suspension injectable en seringue préremplie 0,5ml”**

n. **50.300** dosi; n. lotto **AFLBA334AB** con scadenza **30/06/2019**; in confezionamento e lingua **tedesca/francese**.

Batch Release Certificate n. **2706/18** rilasciato dal **Paul Ehrlich Institut (P.E.I.)** - Germania il **04/09/2018**;

Prodotto da: **GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA - 89 RUE DE L’INSTITUT - 1330 RIXENSART (BE)**.

La **GLAXOSMITHKLINE S.p.A.** 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 **“FLUARIX TETRA® Vaccino influenzale (virus split (frammentato), inattivato) sospensione iniettabile in siringa preriempita "0,5 ml/dose sospensione iniettabile in siringa preriempita" 10 siringhe con 10 aghi (A.I.C. n. 043132063).**

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

Il medicinale potrà essere depositato in Italia unicamente presso i seguenti magazzini:

- **CEVA Logistics Italia S.r.l., Via Primo Levi Snc - Località Mattellotta-27049 Stradella (PV);**
- **MEDIFARMA S.r.l., Via Monastir, 220 - 09100 Cagliari.**

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.

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 **“FLUARIX TETRA®, Influenza-Virus Stamme* (inaktiviert, gespalten) der Typen A/H1N1, A/H3N2,B/Yamagata und B/Victoria nach den jährlichen Empfehlungen der WHO (für die nordliche Hemisphäre) *vermehrt in befruchteten Hühnereiern aus gesunden Hühnerbeständen - Injektionssuspension in einer Fertigspritze/ FLUARIX TETRA®, Souches* du virus de la grippe (inactive, fragments) des types A/H1N1, A/H3N2, B/Yamagata et B/Victoria selon les recommandations annuelles de l'OMS (pour l'hémisphère nord) *Cultivées sur oeufs de poule fécondes provenant d'élevages de poulets en bonne santé.-Suspension injectable en seringue préréplie 0,5ml”** in confezionamento e lingua tedesca/francese, importato dalla **GLAXOSMITHKLINE S.p.A.**, allo scopo di assicurare la prosecuzione dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **GLAXOSMITHKLINE S.p.A.** dovrà trasmettere in formato Excel ad AIFA, all'indirizzo PEC qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it, come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente 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 fino alla naturale scadenza del lotto, ha validità di mesi **SEI (6)** 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, 16/10/2018

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

ALLEGATO 1

**All'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:

FLUARIX TETRA®, Influenza-Virus Stamme* (inaktiviert, gespalten) der Typen A/H1N1, A/H3N2, B/Yamagata und B/Victoria nach den jährlichen Empfehlungen der WHO (für die nordliche Hemisphäre) *vermehrt in befruchteten Huhnereiern aus gesunden Huhnerbeständen - Injektionssuspension in einer Fertigspritze/ **FLUARIX TETRA®**, Souches* du virus de la grippe (inactive, fragmente) des types A/H1N1, A/H3N2, B/Yamagata et B/Victoria selon les recommandations annuelles de l'OMS (pour l'hémisphère nord) *Cultivées sur œufs de poule fécondes provenant d'élevages de poulets en bonne santé.- Suspension injectable en seringue préréplie 0,5ml"

AGGIORNATI AL / / 2018

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