

*Agenzia Italiana del Farmaco***AIFA****Ufficio Qualità dei Prodotti**

Roma, 02 LUG 2013

**Alla Alla Sanofi Aventis S.p.A.,
Viale Luigi Bodio, 37/b
20158 Milano
Fax 02 39394163 - 4118**

e

**Agli Assessorati alla Sanità presso
le Regioni e le Province Autonome
LORO SEDI****OGGETTO: Autorizzazione all'importazione del medicinale "Corgard 80mg/28 comprimés
secable" DETERMINAZIONE PQ N° 18 /GC/ 2013**

Si trasmette in copia la determinazione n. AIFA PQ/N.18/GC/2013 del 02/07/2013 che autorizza la **Sanofi Aventis S.p.A.** ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **Sanofi Aventis S.p.A.** 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*Marisa Delbò*

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 da homepage del sito - servizi aifa- carenze dei medicinali. **NB: Il fax dell'Ufficio Qualità dei Prodotti è 06 59784313**



Agenzia Italiana del Farmaco

AIFA

UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI

**DETERMINAZIONE PQ N° 18 /GC/2013
AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE
"CORGARD 80 MG 28 COMPRIMÉS SECABLE"**

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 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;

Vista la determinazione direttoriale del 21 dicembre 2009, con la quale è stato conferito alla Dott.ssa Marisa Delbò l'incarico di dirigente dell'Ufficio Qualità dei Prodotti (di seguito PQ) con decorrenza dal 7/01/2010;

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. n.78076 del 16/07/2012 con la quale la **Sanofi Aventis S.p.A.** comunica, in ottemperanza dell'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **CORGARD “80 mg 30 compresse”**;

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

Vista l'istanza presentata dalla **Sanofi Aventis S.p.A.**, prot. ALFA n. 68954 del 27/06/2013, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ l'autorizzazione all'importazione del medicinale **CORGARD “80 mg 28 comprimés secable”**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale **“80 mg 28 comprimés secable”** in confezionamento francese (in lingua francese) è analoga a quella attualmente registrata in Italia con AIC n. **024341012** fatta eccezione per il numero di compresse (30 in Italia, 28 in Francia);

Vista le precedenti determinazioni 23/09/2009, del 05/01/2012, del 16/07/2012, del 18/10/2012 e del 10/04/2013,

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la Società: **Sanofi Aventis S.p.A.** è autorizzata ad importare il medicinale:

“80 mg 28 comprimés secable”

n. confezioni 1087 da 28 compresse n. lotto AREE1M con scadenza Aprile 2016

in confezionamento francese (in lingua francese).

Prodotto da (**Sanofi Aventis Sp.zo.o, 52 Lubelska Str., 35-233 Rzeszów (Polonia)**):

La **Sanofi Aventis 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 **Corgard 80 mg 30 compresse**

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:

DHL Exel Supply Chain (Italy) S.p.A, Via delle Industrie, 2 Settala (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.

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 **CORGARD "80 mg 28 comprimés sécable"** in confezionamento francese (in lingua francese), importato dalla **Sanofi Aventis S.p.A.**, allo scopo di assicurare la prosecuzione dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Le Strutture Sanitarie e i Servizi Farmaceutici delle Aziende Sanitarie Locali che hanno richiesto la fornitura dovranno verificare la corrispondenza del lotto autorizzato.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **Sanofi Aventis S.p.A.** dovrà trasmettere ad AIFA, su CD – rom in formato Excel come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale fornite.

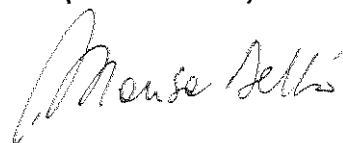
I dati dovranno essere trasmessi entro i 30 giorni successivi al compimento dei termini della presente autorizzazione.

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, 02 LUG 2013

Il Dirigente

(Marisa Delbò)



DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE: _____

AGGIORNATI AL _____

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

