

Determinazione Dirigenziale del Direttore della S.C. ABS

N. 1482

del 28.09.2022

Oggetto: Affiancamento fornitura farmaco estero "AVALOX 400mg/250ml – 1 Flasche mit 250ml" al farmaco "AVALOX 400mg/250ml – 1 flacone in vetro da 250ml", di cui alla Deliberazione n. 1057 del 12.09.2022. Ditta Bayer SpA. Codice CIG 9391577E80.

PDTD/2022/1565

Publicata all'Albo Pretorio dell'Azienda a partire da 28.09.2022 per 15 giorni consecutivi e posta a disposizione per la consultazione

S.S.D. Affari Generali Ufficio Delibere

La presente Determinazione Dirigenziale prevede un impegno di spesa a carico dell'Azienda Ospedaliera Brotzu

SI NO

Il Direttore della S.C. ABS

- Vista** la deliberazione n. 589 del 15.04.2015 con la quale è stata conferita delega in diversi ambiti di attività al Direttore della S.C. Acquisti Beni e Servizi;
- Dato atto** che, con delibera n. 673 del 30.04.2020, si è provveduto ad integrare ulteriormente gli atti di competenza del Direttore della S.C. Acquisti Beni e Servizi, rispetto a quelli di cui alla deliberazione n. 589 del 15.04.2015;
- Premesso** che, con deliberazione n. 1057 del 12.09.2022, è stata affidata, ai sensi dell'art. 63, comma 2 lett. b) n. 3, del D.Lgs. n. 50/16, in favore della Ditta Bayer SpA, la fornitura triennale del farmaco "AVALOX 400mg/250ml – 1 flacone in vetro da 250ml", da destinare alla S.C. di Farmacia dell'ARNAS G. Brotzu, per un importo complessivo triennale pari a € 121.230,00 oltre Iva di Legge;
- Considerato** che, con nota prot. n. 1604 del 21.09.2022, il Direttore della S.C. Farmacia ha richiesto l'affiancamento del farmaco estero "AVALOX 400mg/250ml – 1 Flasche mit 250ml" al farmaco "AVALOX 400mg/250ml – 1 flacone in vetro da 250ml", di cui alla deliberazione sopraccitata (All. A fg. 1);
- Precisato** che l'importazione del farmaco in parola è stata autorizzata con Determinazione AIFA PQ-PhCC n. 30/2022, su istanza della Ditta Bayer SpA, a causa dello stato di carenza sul mercato nazionale del farmaco "AVALOX 400mg/250ml – 1 flacone in vetro da 250ml" (All. B fg. 6)

Segue determinazione n. 1482 del 28.09.2022

Ritenuto pertanto, al fine di garantire la continuità assistenziale, di dover autorizzare l'affiancamento del farmaco estero "AVALOX 400mg/250ml – 1 Flasche mit 250ml" al farmaco "AVALOX 400mg/250ml – 1 flacone in vetro da 250ml", di cui alla Deliberazione n. 1057 del 12.09.2022, in confezionamento in lingua tedesca, mantenendo inalterate le condizioni negoziali;

Visto il D.Lgs n. 50/16.

D E T E R M I N A

Per i motivi esplicitati in premessa:

1. di autorizzare, al fine di garantire la continuità assistenziale, l'affiancamento del farmaco estero "AVALOX 400mg/250ml – 1 Flasche mit 250ml" al farmaco "AVALOX 400mg/250ml – 1 flacone in vetro da 250ml", di cui alla Deliberazione n. 1057 del 12.09.2022, in confezionamento in lingua tedesca, mantenendo inalterate le condizioni negoziali;
2. di dare atto che l'esecuzione del relativo contratto avrà inizio contestualmente alla pubblicazione del presente atto, ai sensi dell'art. 32, comma 13 del D.Lgs. n. 50/2016;
3. di autorizzare la S.C. Contabilità, Bilancio e Gestione Aziendale dell'Azienda all'emissione dei relativi ordini di pagamento, a seguito di presentazione dei giustificativi recanti l'attestazione di regolarità della fornitura e dei lavori da parte degli Uffici competenti.

IL DIRETTORE DELLA S.C. A.B.S.
Avv. Federica Pillai

URGENTE

Prot. 1604 del 21/09/2022

Al sig Dir. Servizio Acquisti

SEDE

OGGETTO: Affiancamento farmaco estero AVALOX

Con riferimento alla delibera 1057 – 2022 di acquisto del farmaco AVALOX 400 mg/250 mL (AIC 034436194), si chiede di procedere all'affiancamento del farmaco estero distribuito con confezione in lingua tedesca, come da autorizzazione AIFA PQ-PhCC n 30/22 del 01/03/2022.

La composizione qualitativa e quantitativa è identica al prodotto con confezionamento italiano, e non comporta variazioni di prezzo.

Quanto sopra fino al termine della carenza nazionale del prodotto.

Cordiali saluti.

Il Direttore della SC Farmacia

Dr.ssa Michela Pellecchia

S.S.



Ufficio Qualità dei Prodotti
e Contrasto al Crimine Farmaceutico

All. "B" Pg. 1 di Fg. 6

Spett.le Bayer S.p.A.
Viale Certosa 130
20156 Milano

e

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

**OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "AVALOX®
(moxifloxacin) 400mg/250ml - 1 Flasche mit 250ml Infusionslösung"**

Si trasmette in allegato la determinazione AIFA PQ-PhCC n. **30/2022**, con la quale la **Bayer S.p.A.** 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 **Bayer S.p.A.** 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.

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. 30/2022

**AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "AVALOX® (moxifloxacin)
400mg/250ml - 1 Flasche mit 250ml Infusionslösung"**

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 15 gennaio 2020, con cui il Dott. Nicola Magrini è stato nominato Direttore generale dell'Agenzia Italiana del Farmaco e il relativo contratto individuale di lavoro sottoscritto in data 2 marzo 2020 e con decorrenza in pari data;

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. 0140949 del 02/12/2021-AIFA-PQ_PhCC-A con la quale la **Bayer S.p.A.** ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **"AVALOX® (moxifloxacin) 400 mg/250 ml soluzione per infusione, 1 flacone in vetro da 250 ml"** (AIC 034436194).

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

Vista l'istanza presentata dalla **Bayer S.p.A.**, in atti AIFA prot. n. 0022924 del 25/02/2022-AIFA-PQ_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'Autorizzazione all'importazione del medicinale **"AVALOX® (moxifloxacin) 400mg/250ml - 1 Flasche mit 250ml Infusionslösung"** in confezionamento e lingua **tedesca**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale **"AVALOX® (moxifloxacin) 400mg/250ml - 1 Flasche mit 250ml Infusionslösung"** in confezionamento e lingua **tedesca**, è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con n. **A.I.C. 034436194;**

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la **Bayer S.p.A.** è autorizzata a importare il medicinale:

- **AVALOX® (moxifloxacin) 400mg/250ml - 1 Flasche mit 250ml Infusionslösung**

n. **1.400** confezioni; n. Lotto **BXJKT1**; scadenza **30/06/2025**;

in confezionamento e in lingua **tedesca**.

Prodotto da Bayer AG Kaiser-Wilhelm-Allee 51368 Leverkusen Germania.

La **Bayer S.p.A.** 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 "AVALOX® (moxifloxacin) 400 mg/250 ml soluzione per infusione, 1 flacone in vetro da 250 ml" (AIC 034436194) 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:

- **CHIAPPAROLI LOGISTICA, VIA CASCINA NUOVA SNC, 26818 LIVRAGA (LODI).**

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 "AVALOX® (moxifloxacin) 400mg/250ml - 1 Flasche mit 250ml Infusionslösung" in confezionamento e lingua tedesca, importato dalla **Bayer S.p.A.**, allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale:

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



- la **Bayer S.p.A.** 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 **Bayer S.p.A.**, **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, 25 Febbraio 2022

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: AVALOX® (moxifloxacin)
400mg/250ml - 1 Flasche mit 250ml Infusionslösung

autorizzate all'importazione con determinazione AIFA PQ-PhCC n.30/2022

AGGIORNATI AL __/__/20__

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

