

PQ-PhCC/OTB/DDG



Roma,

Alla Spett.le **LABORATOIRES DELBERT**  
**3, Villa Poirier**  
**75015 Paris (France)**

Alla Spett.le **Di Renzo Regulatory Affairs**  
**Viale Manzoni 59 – 00185 Roma**  
**PEC: [affariregolatori@pec.it](mailto:affariregolatori@pec.it)**  
e

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

**OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "OXACIL® (Oxacilline)**  
**1g /flacon poudre pour préparation injectable"**

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 241/2020 del 26/08/2020, con la quale la **LABORATOIRES DELBERT** è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **LABORATOIRES DELBERT** e gli Assessorati dovranno trasmettere in formato Excel ad AIFA, 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 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](mailto:qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it)**



## UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

### DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC N°241/2020

#### AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "OXACIL® (OXACILLINE) 1G /FLACON POWDRE POUR PRÉPARATION INJECTABLE"

#### 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. n. 0028718 del 12/03/2019 con la quale la **LABORATOIRES DELBERT**, comunica, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, lo stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale "**PENSTAPHO® (oxacillina) "1 g/5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile" 1 flacone + fiala solvente 5 ml (A.I.C. 020711065)**".

**Considerata** l'assenza, sul territorio italiano, di altri medicinali a base di oxacillina sodica e di medicinali aventi le medesime indicazioni terapeutiche del Penstapho;

**Vista** l'istanza presentata dalla **LABORATOIRES DELBERT**, prot.0093177-26/08/2020-AIFA-AIFA\_PQ\_PhC con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'Autorizzazione all'importazione del medicinale "**OXACIL® (OXACILLINE) 1G /FLACON POUFRE POUR PRÉPARATION INJECTABLE**" in confezionamento e lingua **francese**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

**Acquisita** la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa del medicinale "**OXACIL® (Oxacilline) 1g**" in confezionamento e lingua **francese**, è **analoga** a quella del medicinale "**PENSTAPHO® (oxacillina) "1 g/5 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile" 1 flacone + fiala solvente 5 ml** autorizzato in Italia con n. **A.I.C. 020711065** e differisce esclusivamente per il confezionamento (Oxacil: 25 flaconcini polvere; Penstapho: 1 flaconcino polvere + 1 fiala solvente);

**Viste** le precedenti determinazioni del 15/03/2019; 05/04/2019; 10/06/2019; 15/11/2019; 15/01/2020, del 12/03/2020;

adotta la seguente

#### **DETERMINAZIONE**

la **LABORATOIRES DELBERT** è autorizzata a distribuire il medicinale (in confezionamento e lingua **francese**

**OXACIL® (Oxacilline) 1g /flacon poudre pour préparation injectable,**

e nello specifico:

n° **1.800** confezioni x 25 flaconcini del Lotto n° **80**; scadenza **Agosto 2022**;

n° **1.600** confezioni x 25 flaconcini del Lotto n° **81**; scadenza **Agosto 2022**;

**I lotti su indicati sono prodotti da** LABORATOIRES UNIMED SA, Z.I. Kaala Kebira, PO Box 38 – 4060 – Sousse (Tunisia) e sottoposti a riconrollo da Haupt Pharma Latina Srl, Borgo San Michele S.S. 156 Km 47,600 - 04100 Latina.

La **LABORATOIRES DELBERT** dovrà far pervenire almeno un foglietto illustrativo in lingua italiana ed una nota informativa a ciascuna struttura ricevente il farmaco.

Il medicinale deve essere preparato presso la suddetta officina in conformità alle Norme di Buona Fabbricazione.

Il medicinale **OXACIL® (Oxacilline) 1g /flacon poudre pour préparation injectable”** dovrà essere fornito alle strutture sanitarie ed ospedaliere richiedenti, **al prezzo di € 1,37 per unità posologica, facendo riferimento al prezzo ex - factory (al netto dei margini della distribuzione/tagli di legge) e mantenendo inalterate le eventuali condizioni negoziali.**

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:

- **Alloga Italia Srl - Corso Stati Uniti 9/A - 35127 Padova.**

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 in tal senso, “temporanea autorizzazione” ad acquistare, per il tramite delle Strutture Sanitarie e dei Servizi di Farmacia Territoriale che ne necessitano, il medicinale “**OXACIL® (Oxacilline) 1g**” in confezionamento e lingua **francese**, importato dalla **LABORATOIRES DELBERT**, allo scopo di assicurare la i programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **LABORATOIRES DELBERT**, come da fac-simile allegato, e gli Assessorati dovranno trasmettere in formato Excel ad AIFA, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e acquisite al 30 giugno e al 31 dicembre.

Inoltre, , **i dati riepilogativi dovranno essere comunicati da LABORATOIRES DELBERT non appena le scorte importate in base alla presente determinazione saranno esaurite.**

La presente autorizzazione all'importazione, che consente la fornitura del prodotto importato, 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, 26 Agosto 2020

**Il Dirigente**

*Domenico Di Giorgio*



---

ALLEGATO

All'Agenzia Italiana del Farmaco  
Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico  
Via del Tritone, 181  
00187 Roma

**DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE: "OXACIL® (Oxaciline) 1g"**

AGGIORNATI AL \_\_/\_\_/20\_\_

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

