



AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO
Ufficio Qualità dei Prodotti
e Contrasto al Crimine
Farmaceutico

Roma,

Alla Sanofi S.p.A.
Viale Bodio n. 37
00187 Milano

Agli Assessorati alla Sanità presso le
Regioni e le Province Autonome
LORO SEDI
p.c.

Dott. F.P. Maraglino Ufficio VDG
Prevenzione Sanitaria Ministero
della Salute E-mail:
f.maraglino@sanita.it
PEC: dgprev@postacert.sanita.it

**OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE
"VAXIGRIP TETRA® vaccin grippal quadrivalent (inactivé, à virion fragmenté) –
suspension injectable en seringue préremplie/quadrivalent influenza vaccine
(split virion,inactivated) – suspension for injection in pre-filled syringe"**

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 327/2020 del 04/12/2020, con la quale la **Sanofi S.p.A.**, legale rappresentante in Italia della **Sanofi Pasteur Europe** è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

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



**UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE
FARMACEUTICO**

DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC N°327 /2020

**AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "VAXIGRIP TETRA®
vaccin grippal quadrivalent (inactivé, à virion fragmenté) – suspension
injectable en seringue préremplie/quadrivalent influenza vaccine (split
virion,inactivated) – suspension for injection in pre-filled syringe"**

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;

Domenico Di Giorgio
Pagina 2 di 8



**UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE
FARMACEUTICO**

Acquisita la dichiarazione di identità attestante che la composizione qualitativa dei medicinali **“VAXIGRIP TETRA® vaccin grippal quadrivalent (inactivé, à virion fragmenté) – suspension injectable en seringue préremplie/quadrivalent influenza vaccine (split virion,inactivated) – suspension for injection in pre-filled syringe”** in confezionamento e lingua **francese/inglese**, è **identica** a quella attualmente registrata in Italia con n. **A.I.C. 044898017**;

Viste le precedenti determinazioni del 23/10/2020, del 26/10/2020, del 30/11/2020 e successiva rettifica del 02/12/2020;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

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

[**VAXIGRIP TETRA® vaccin grippal quadrivalent (inactivé, à virion fragmenté) – suspension injectable en seringue préremplie/quadrivalent influenza vaccine (split virion,inactivated) – suspension for injection in pre-filled syringe**

- n° **9.453** dosi; n° Lotto **U3L073V**; scadenza **31/08/2021**;

Batch Release Certificate **BR-20D03774-01** rilasciato da: **ANSM** (Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des Produits de Santé- France) **il 24/11/2020**.

- n° **30.575** dosi; n° Lotto **U3L081V**; scadenza **31/08/2021**;

Batch Release Certificate **BR-20D03775-01** rilasciato da: **ANSM** (Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des Produits de Santé- France) **il 14/10/2020**.

- n° **12.600** dosi; n° Lotto **U3K611V**; scadenza **31/07/2021**;

Batch Release Certificate **BR-20D03636-01** rilasciato da: **ANSM** (Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des Produits de Santé- France) **il 20/10/2020**.

- n° **5.000** dosi; n° Lotto **U3K603M**; scadenza **31/07/2021**;

Nomenico N. Pringis
Pagina 4 di 8



**UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE
FARMACEUTICO**

Batch Release Certificate **BR-20D03635-01** rilasciato da: **ANSM** (Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des Produits de Santé- France) **il 09/10/2020.**

- n° **257.200** dosi; n° Lotto **U3K761V**; scadenza **31/08/2021**;

Batch Release Certificate **BR-20D03879-01** rilasciato da: **ANSM** (Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des Produits de Santé- France) **il 20/10/2020.**

in confezionamento e in lingua **francese/inglese.**

Prodotto da: Sanofi Pasteur S.A. VdR –Parc Industriel d’Arcarville BP 101- 27100 Val de Reuil - Lione (Francia).

La **Sanofi S.p.A.** dovrà far pervenire almeno un foglietto illustrativo in lingua italiana e la nota esplicativa, in allegato, 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 “VAXIGRIP TETRA® (Vaccino influenzale quadrivalente preparato con virus frammentati “split”, inattivati) sospensione iniettabile in siringa preriempita” (A.I.C. 044898017)” 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:

[**DHL SUPPLY CHAIN S.p.A. - Via delle Industrie, 2, 20090 Settala, Milano**);

Nomenico M. Pignone
Pagina 5 di 8



UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE

FARMACEUTICO

[**DHL SUPPLY CHAIN S.p.A. - Via Ardeatina, 2479, “Zona Industriale S. Palomba”, 00134 Roma.**

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 “**VAXIGRIP TETRA® vaccin grippal quadrivalent (inactivé, à virion fragmenté) – suspension injectable en seringue préremplie/quadrivalent influenza vaccine (split virion,inactivated) – suspension for injection in pre-filled syringe**” in confezionamento e in lingua **francese/inglese**, importato dalla **Sanofi 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 **Sanofi S.p.A.** 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.

La **Sanofi S.p.A.** dovrà trasmettere in formato Excel ad AIFA, come da fac-simile allegato, i dati riepilogativi delle confezioni del medicinale rispettivamente fornite e dovrà includere il dettaglio per mese.

Inoltre, la **Sanofi S.p.A.**, **doirà comunicare i dati riepilogativi non appena le scorte importate in base alla presente determinazione saranno esaurite.**



**UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE
FARMACEUTICO**

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, 04 Dicembre 2020

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

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:

**VAXIGRIP TETRA® vaccin grippal quadrivalent (inactivé, à virion fragmenté) –
suspension injectable en seringue préremplie/quadrivalent influenza vaccine
(split virion,inactivated) – suspension for injection in pre-filled syringe”**

AGGIORNATI AL __/__/20__

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