

# Décision d' autorisation d'importation parallèle accordée le 28/07/2021 - OMACOR 1000 mg, capsule molle

**La Directrice générale de l'Agence Nationale de sécurité du médicament et des produits de santé,**

**Vu** le Code de la santé publique, cinquième partie, notamment les articles L. 5124-13, R. 5121-108, R. 5121-115 à R. 5121-132 ;

**Vu** la demande d'Autorisation d'Importation Parallèle présentée par :

BB Farma s. r. l.  
Viale Europa, 160  
21017 Samarate (VA)  
Italie  
Le 19 mai 2021

## **Décide**

### **Article 1<sup>er</sup>**

L'autorisation d'importation parallèle est octroyée à la spécialité pharmaceutique :

OMACOR 1000 mg, capsule molle

autorisée par les autorités sanitaires espagnoles sous la dénomination OMACOR 1000 mg capsulas blandas et présentée en boîte de 28 capsules molles,

à

BB Farma s. r. l.  
Viale Europa, 160  
21017 Samarate (VA)  
Italie,

en vue de sa mise sur le marché en France sous une présentation en boîte de 28 capsules molles.

### **Article 2**

La spécialité pharmaceutique mentionnée à l'article 1<sup>er</sup>, importée d'Espagne, est autorisée à être mise sur le marché en tant qu'importation parallèle de la spécialité pharmaceutique OMACOR 1000 mg, capsule molle bénéficiant d'une autorisation de mise sur le marché (AMM) en France, dont le titulaire est BASF AS - PO Box 420 - 1327 Lysaker - NORVEGE.

### **Article 3**

La spécialité pharmaceutique mentionnée à l'article 1<sup>er</sup> est soumise aux dispositions de l'AMM de la spécialité pharmaceutique autorisée en France, relatives au résumé des caractéristiques du produit et au classement du produit dans les catégories mentionnées à l'article R. 5121-36 du Code de la santé publique.

### **Article 4**

Conformément aux dispositions de l'article R. 5121-118 du Code, l'étiquetage de la spécialité pharmaceutique mentionnée à l'article 1<sup>er</sup>, diffère de celui de la spécialité pharmaceutique ayant une AMM en France par les mentions suivantes :

- Le nom et l'adresse de l'établissement chargé d'effectuer la modification du conditionnement, en sus de la mention des nom et adresse de l'entreprise exploitant la spécialité pharmaceutique et de ceux du fabricant ;
- La mention « Médicament autorisé n° » suivie du numéro de l'autorisation d'importation parallèle mentionné à l'article 9 et du numéro de l'AMM de la spécialité pharmaceutique dans l'Etat de provenance, en lieu et place du numéro de l'AMM de la spécialité pharmaceutique en France.

**Article 5**

Conformément aux dispositions de l'article R. 5121-119 du Code, la notice de la spécialité pharmaceutique mentionnée à l'article 1er, diffère de celle de la spécialité pharmaceutique ayant une AMM en France par les mentions suivantes :

- Le nom et l'adresse de l'établissement chargé d'effectuer la modification du conditionnement, en sus de la mention des nom et adresse de l'entreprise exploitant la spécialité pharmaceutique et de ceux du fabricant ;
- La date de la dernière révision de la notice au lieu de la date de la dernière révision de la notice de la spécialité pharmaceutique autorisée en France

**Article 6**

Conformément aux dispositions de l'article R. 5121-130 du Code, l'exploitation de la spécialité pharmaceutique mentionnée à l'article 1er est assurée par le titulaire de la présente autorisation :

BB Farma s. r. l.

Viale Europa, 160

21017 Samarate (VA)

Italie,

qui est titulaire d'une autorisation d'ouverture d'établissement pharmaceutique délivrée par les autorités sanitaires italiennes.

**Article 7**

La validité de la présente autorisation est de cinq années à compter de sa date de notification. Elle est renouvelable dans les conditions prévues à l'article R. 5121-125 du Code de la santé publique.

**Article 8**

La présente autorisation est délivrée sans préjudice du droit relatif à la protection de la propriété industrielle et commerciale.

**Article 9**

La présente décision sera publiée sur le site internet de l'Ansm avec la mention du code identifiant suivant :

- Code CIS : 6 033 925 4
- Code CIP : 34009 490 047 3 7 : 1 flacon(s) polyéthylène haute densité (PEHD) de 28 capsule(s)

Fait le 28 juillet 2021

La Directrice des Affaires Juridiques et Réglementaires

Carole LE SAULNIER