

PQ-PhCC/OTB/DDG



Roma,

Alla Spett.le  
**Boehringer Ingelheim Italia S.p.A.**  
Via Lorenzini 8  
20130 Milano

e

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

**OGGETTO: PROROGA DEI TERMINI DI DISTRIBUZIONE DEI LOTTI IMPORTATI CON DETERMINAZIONE AIFA PQ-PHCC N° 104/2019 del 26/09/2019 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "CATAPRESAN 150® (clonidinhydrochlorid) 100 tabletten e CATAPRESAN 300® (clonidinhydrochlorid) 100 tabletten"**

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 136/2020 del 17/04/2020, con la quale la **BOEHRINGER INGELHEIM Italia S.p.A.** è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **BOEHRINGER INGELHEIM Italia 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](mailto:qualita.prodotti@pec.aifa.gov.it)**



## UFFICIO QUALITÀ DEI PRODOTTI E CONTRASTO AL CRIMINE FARMACEUTICO

### DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC N°136/2020

**PROROGA DEI TERMINI DI DISTRIBUZIONE DEI LOTTI IMPORTATI CON DETERMINAZIONE AIFA PQ-PHCC N° 104/2019 del 26/09/2019 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "CATAPRESAN 150® (clonidinhydrochlorid) 100 tabletten e CATAPRESAN 300® (clonidinhydrochlorid) 100 tabletten"**

#### 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. 0042978-153/04/2019-AIFA-AIFA\_PQ\_PhCC-A con la quale la **BOEINGER INGELHEIM Italia S.p.A.** comunica, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **"CATAPRESAN® (clonidina cloridrato) "150 microgrammi compresse" 30 compresse" (A.I.C. 021502012)** e **"CATAPRESAN® (clonidina cloridrato) "300mcg compresse" 30 compresse (A.I.C. 021502024).**

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

**Vista** l'istanza presentata dalla **BOEINGER INGELHEIM Italia S.p.A.**, prot. 0044185-17/04/2020-AIFA-AIFA\_PQ\_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC la **PROROGA DEI TERMINI DI DISTRIBUZIONE DEI LOTTI IMPORTATI CON DETERMINAZIONE AIFA PQ-PHCC N° 104/2019 del 26/09/2019 - Autorizzazione all'importazione del medicinale "CATAPRESAN 150® (clonidinhydrochlorid) 100 tabletten e CATAPRESAN 300® (clonidinhydrochlorid) 100 tabletten"** 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 dei medicinali **"CATAPRESAN 150® (clonidinhydrochlorid) 100 tabletten"** sono **identiche** a quelle attualmente registrate in Italia con n. **A.I.C. 021502012** e n.**A.I.C. 021502024** differiscono per il numero delle unità posologiche: in Italia è di 30 compresse, il confezionamento tedesco è di 100 compresse;

**Vista** le precedenti determinazioni del 11/07/2019, del 25/07/2019, del 26/09/2019 e rettifica del 27/09/2019;

adotta la seguente

## DETERMINAZIONE

la **BOEINGER INGELHEIM Italia S.p.A.** è autorizzata a distribuire il medicinale **già importato con Determinazione AIFA PQ-PHCC N° 104/2019 del 26/09/2019:**

- **CATAPRESAN 150® (clonidinhydrochlorid) 100 tabletten;**

n° **743** confezioni; n° Lotto **190334**; scadenza **Febbraio 2022**;

- **CATAPRESAN 300® (clonidinhydrochlorid) 100 tabletten;**

n° **1.412** confezioni; n° Lotto **181638**; scadenza **Novembre 2021**;

in confezionamento e in lingua **tedesca**.

**Prodotto da:** Delpharm Reims, 10 Rue Colonel Charbonneaux, 51100 Reims;

La **BOEINGER INGELHEIM Italia 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 **“CATAPRESAN® (clonidina cloridrato) "150 microgrammi compresse" 30 compresse” (A.I.C. 021502012)”** e **“CATAPRESAN® (clonidina cloridrato) “300mcg compresse” 30 compresse (A.I.C. 021502024)** dovranno essere forniti alle strutture sanitarie ed ospedaliere richiedenti, **al prezzo calcolato in base al numero delle unità posologiche 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:

- **Silvano Chiapparoli Logistica (Magazzino Livagra 2) - Via Cascina Nuova, Livagra - 26814 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 in tal senso, "temporanea autorizzazione" ad acquistare, per il tramite delle Strutture Sanitarie e dei Servizi di Farmacia Territoriale che ne necessitano, il medicinale "**CATAPRESAN 150® (clonidinhydrochlorid) 100 tabletten e CATAPRESAN 300® (clonidinhydrochlorid) 100 tabletten**" in confezione e lingua **tedesca**, importato dalla **BOEINGER INGELHEIM Italia 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 **BOEINGER INGELHEIM Italia 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 **BOEINGER INGELHEIM Italia S.p.A.**, **dovrà comunicare i dati riepilogativi 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, 17 Aprile 2020

**Il Dirigente**

*Domenico Di Giorgio*



**ALLEGATO**

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

**DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE: "CATAPRESAN 150®  
(clonidinhydrochlorid) 100tabletten e CATAPRESAN 300® (clonidinhydrochlorid)  
100tabletten"**

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

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