

PQ-PhCC/OTB/DDG



Roma,

Alla Spett.le **AbbVie S.r.l.**  
**S.R. 148 Pontina km 52 s.n.c.**  
**04011 Campoverde di Aprilia (LT)**

e

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

**OGGETTO: RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC/N. 30/2020 del 06/03/2020 - AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "KALETRA® (Lopinavir + Ritonavir) 200 mg/50 mg õhukese polümeerikattega tabletid/200 mg/50 mg apvalkotās tabletes e KALETRA® (Lopinavir + Ritonavir) 80mg+20mg /ml oral solution"**

Si trasmette in copia la determinazione AIFA PQ-PhCC/N. 32/2020 del 06/03/2020, con la quale la **ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH & CO. KG legale rappresentante in Italia AbbVie S.r.l.** è stata autorizzata ad importare il medicinale in oggetto.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **AbbVie S.r.l.** 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°32/2020

**RETTIFICA ALLA DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC/N. 30/2020 del 06/03/2020 -  
AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE "KALETRA® (Lopinavir + Ritonavir)  
200 mg/50 mg õhukese polümeerikattega tabletid/200 mg/50 mg apvalkotās tabletes e  
KALETRA® (Lopinavir + Ritonavir) 80mg+20mg /ml oral solution"**

#### 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. 27734 -06/03/2020- AIFA-AIFA\_PQ\_PhCC-A comunica, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **"KALETRA® (Lopinavir + Ritonavir) "200mg/50mg- compressa rivestita con film- uso orale- blister(pvc)" 120 compresse(A.I.C. 035187071); - 300 ml soluzione orale in 5 flaconi da 60 ml ciascuno + 5 siringhe (A.I.C. 035187032)"**.

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

**Vista** l'istanza presentata dalla **AbbVie S.r.l.**, prot. 27734 -06/03/2020-AIFA-AIFA\_PQ\_P, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC l'autorizzazione all'importazione del medicinale **"KALETRA® (Lopinavir + Ritonavir) 200 mg/50 mg õhukese polümeerikattega tabletid/200 mg/50 mg apvalkotās tabletes** in confezionamento e lingua **estone/lettone e KALETRA® (Lopinavir + Ritonavir) 80mg+20mg /ml oral solution"** in confezionamento e lingua **inglese**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

**Acquisita** la dichiarazione di identità attestante che la composizione quali-quantitativa dei medicinali **"KALETRA® (Lopinavir + Ritonavir) 200 mg/50 mg õhukese polümeerikattega tabletid/200 mg/50 mg apvalkotās tabletes** in confezionamento e lingua **estone/lettone e KALETRA® (Lopinavir + Ritonavir) 80mg+20mg /ml oral solution"** in confezionamento e lingua **inglese**, sono **identiche** a quelle attualmente registrate in Italia con **n. A.I.C. 035187071 e 035187032**;

**Vista** la precedente determinazione del 13/02/2020;  
adotta la seguente

#### **DETERMINAZIONE**

la **AbbVie S.r.l.** è autorizzata ad importare il medicinale:

- **KALETRA® (Lopinavir + Ritonavir) 200 mg/50 mg õhukese polümeerikattega tabletid/200 mg/50 mg apvalkotās tabletes**

n° **300** confezioni; n° Lotto **1096272**; scadenza **30/04/2020**; in confezionamento e in lingua **estone/lettone**

- **KALETRA® (Lopinavir + Ritonavir) 80mg+20mg /ml oral solution”;**

n° **500** confezioni; n° Lotto **6086292**; scadenza **31/05/2021**;

in confezionamento e in lingua **inglese**.

Prodotto da: **AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG, Knollstrasse, 67061 Ludwigshafen, Germania** e da **Aesica Queenborough Limited, Queenborough, Kent ME11 5EL, Regno Unito**.

La **AbbVie S.r.l.** 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 dovrà essere fornito alle strutture sanitarie ed ospedaliere richiedenti, **senza apportare modifiche al prezzo di vendita in Italia del medicinale “KALETRA® ”200mg/50mg- compressa rivestita con film- uso orale- blister(pvc)” 120 compresse(A.I.C. 035187071); - 300 ml soluzione orale in 5 flaconi da 60 ml ciascuno + 5 siringhe (A.I.C. 035187032)”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 S.p.A., Viale delle Industrie snc – 26814 Livraga (LO).**

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 **“KALETRA® (Lopinavir + Ritonavir) 200 mg/50 mg õhukese polümeerikattega tabletid/200 mg/50 mg apvalkotās tabletes** in



confezionamento e lingua **estone/lettone e KALETRA<sup>®</sup> (Lopinavir + Ritonavir) 80mg+20mg /ml oral solution**” in confezionamento e lingua **inglese**, importato dalla **AbbVie S.r.l.** , allo scopo di assicurare la prosecuzione dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale, la **AbbVie S.r.l.** 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 **AbbVie S.r.l.** 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.

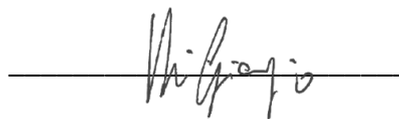
Inoltre, la **AbbVie S.r.l.**, **dovrà comunicare i dati riepilogativi non appena le scorte importate in base alla presente determinazione saranno esaurite.**

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, 06 Marzo 2020

**Il Dirigente**

*Domenico Di Giorgio*

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Di Giorgio', is written over a horizontal line.

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: "KALETRA® (Lopinavir + Ritonavir)  
200 mg/50 mg õhukese polümeerikattega tabletid/200 mg/50 mg apvalkotās tabletes e  
KALETRA® (Lopinavir + Ritonavir) 80mg+20mg /ml oral solution"

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

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

