

PQ/MD/MD

AIFA/PQ/P/ 80177

Roma, 26 LUG 2013



Ufficio Qualità dei Prodotti

REGIONE LAZIO Dipartimento Programmazione Economica e Sociale	
- 6 AGO. 2013	
N. PROTOCOLLO 150065	CLASSIFICAZIONE 27/02

OGGETTO Comunicazioni concernenti la produzione e distribuzione del medicinale a denominazione generica D - penicillamina 150 mg capsule rigide - Nuovo aggiornamento luglio 2013

Si fa seguito alle precedenti comunicazioni* per informare che la produzione e la distribuzione del medicinale a denominazione generica D-penicillamina 150 mg capsule rigide da parte dell'Agenzia Industrie Difesa - Stabilimento Chimico Farmaceutico Militare (S.C.F.M.) sono ormai consolidate.

La D-penicillamina 150 mg capsule rigide continuerà ad essere prodotta ai sensi dell'art. 5 del D. L.vo n. 219/2006, "su richiesta, scritta e non sollecitata, del medico, a ciò ritenuto idoneo dalle norme in vigore," il quale si impegna ad utilizzare il suddetto medicinale su un determinato paziente proprio o della struttura in cui opera, sotto la sua diretta e personale responsabilità.

Pertanto, si invitano le strutture sanitarie a trasmettere direttamente le richieste per il fabbisogno dei pazienti e delle strutture secondo le consuete modalità, utilizzando l'allegato modello debitamente aggiornato e firmato dal medico con riferimento alle necessità per i pazienti in terapia, per l'utilizzo come antidoto negli avvelenamenti, per le necessità diagnostiche e per le scorte di reparto.

Per i pazienti che abbiano cambiato residenza o struttura di riferimento rispetto alla precedente fornitura è necessario specificare il centro e/o la struttura sanitaria dalla quale è

- * prot. AIFA/PQ/P/92425 del 08/08/2012
 prot. AIFA/PQ/8533/P del 7.07.2010,
 comunicato stampa n° 161 del 26.07.2010,
 prot. AIFA/PQ/97403/i.1/3 del 6.08.2010,
 prot. AIFA/PQ/121070/P/i.1/3 del 25.10.2010
 prot. AIFA/PQ/125618/i.1/3 del 5.11.2010
 prot. AIFA/PQ/28542/P del 16.03.2011 e
 prot. AIFA/PQ/77887/P del 25.07.2011

Si ricorda che i medicinali che costituiscono l'elenco istituito ai sensi della legge in argomento, possono essere prescritti e dispensati con oneri a carico del SSN, nel rispetto delle indicazioni e modalità specificate nei singoli provvedimenti, fino al permanere delle esigenze che ne hanno determinato l'inserimento.

L'uso di detti medicinali è monitorato mediante l'invio trimestrale a questa Agenzia dei dati di spesa, da parte di codesti Assessorati e dei dati clinici da parte delle strutture prescrittici, utilizzando le apposite schede emanate con i sottoindicati provvedimenti della Commissione Unica del Farmaco.

- Provvedimento 20 luglio 2000 pubblicato nella G.U. n. 219 del 19/9/00 con E.c. sulla G.U. n. 232 del 4/10/00.
- Provvedimento 31 gennaio 2001 pubblicato nella G.U. n. 70 del 24/3/01.

Quanto sopra premesso, si invitano codesti Assessorati e le strutture sanitarie interessate, ciascuno per la parte di competenza, a porre particolare cura nella regolare trasmissione dei dati richiesti.

Cordialmente,



(Luca Pani)

stato richiesto il fabbisogno annuale 2012-2013 del medicinale D-penicillamina 150 mg capsule rigide.

La richiesta di fabbisogno dovrà essere inviato all'Agenzia Industrie Difesa - Stabilimento Chimico Farmaceutico Militare (Via R. Giuliani 201, 50141 Firenze (Fax 055 4250568) con l'ordinativo sulla base del prezzo stabilito pari ad euro 15,18 per ciascuna confezione di 50 capsule da 150 mg di D-Penicillamina.

Per qualsiasi altro riferimento di carattere tecnico-amministrativo si faccia riferimento al sito www.farmaceuticomilitare.it

Si ricorda che, con determinazione del 7 giugno 2011 consultabile sul portale AIFA all'indirizzo:

http://www.agenziafarmaco.gov.it/sites/default/files/morbo_di_wilsonalxsito.pdf, la D-penicillamina è stata inserita nell'elenco dei medicinali erogabili a totale carico del Servizio Sanitario Nazionale (SSN) ai sensi della legge 23 dicembre 1996, n. 648, per la terapia del Morbo di Wilson (G.U. n. 141 del 20 giugno 2011).

Con determinazioni dell'8 luglio 2011, pubblicate sulla G.U. del 20 luglio 2011, la D-penicillamina è stata, altresì, inserita nel suddetto elenco per le seguenti indicazioni terapeutiche:

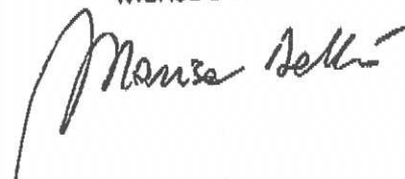
- Terapia della cistinosi/cistinuria in tutti i casi in cui si ritenga indispensabile l'impiego di tale farmaco, in alternativa o in associazione con altri presidi terapeutici compatibili
- Terapia delle intossicazioni professionali, accidentali o terapeutiche da piombo ed oro. Test di Ohlsson per la diagnosi di intossicazione da piombo

Nel rispetto delle condizioni previste dalla predetta L. 648/1996 sarà valutata ogni ulteriore richiesta.

La continuità del trattamento terapeutico è stata e continuerà ad essere assicurata a tutti i pazienti.

Il Dirigente

Marisa Delbò



GIULIANI 27/02

ALL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO
Ufficio Qualità dei Prodotti
Via del Tritone, 181
00187 ROMA
via PEC: qualita.prodotti@aifa.mailcert.it

DATI RIEPILOGATIVI DELLE CONFEZIONI DI MEDICINALE:

AGGIORNATI AL:

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

Handwritten signature