

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

**DETERMINAZIONE AIFA PQ-PhCC
PROROGA DEI TERMINI DI DISTRIBUZIONE DEI LOTTI IMPORTATI CON DETERMINAZIONE
AUT IMP 32-2025 AUTORIZZAZIONE ALL'IMPORTAZIONE DEL MEDICINALE
"ALDACTONE®(spironolacton) 100 mg Hartkapseln – 50 Hartkapseln"**

IL DIRIGENTE

Visti gli articoli 8 e 9 del D.Lgs. 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.Lgs. 30 marzo 2001, n. 165 e s.m.i.;

Visto il Decreto 20 settembre 2004 n. 245 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze: "Regolamento recante norme sull'organizzazione ed il funzionamento dell'Agenzia Italiana del Farmaco (di seguito "Regolamento"), a norma dell'articolo 48, comma 13, del decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito, con modificazioni, dalla legge 24 novembre 2003, n. 326", come da ultimo modificato dal Decreto 8 gennaio 2024, n.3 del Ministro della salute, di concerto con i Ministri della funzione pubblica e dell'economia e delle finanze, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale, Serie Generale n. 11 del 15 gennaio 2024;

Visto il vigente regolamento di organizzazione, del funzionamento e dell'ordinamento del personale dell'Agenzia italiana del farmaco, pubblicato sul sito istituzionale dell'Agenzia (comunicazione in Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana - Serie generale n. 140 del 17 giugno 2016);

Visto il decreto del Ministro della salute 5 aprile 2024 con cui, a decorrere dalla data dello stesso, il prof. Robert Giovanni Nisticò è stato nominato Presidente del Consiglio di amministrazione dell'Agenzia italiana del farmaco, ai sensi dell'articolo 7 del citato decreto del Ministro della salute 20 settembre 2004, n. 245 e s.m.;

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 "*Testo Unico delle leggi sanitarie*";

Visto il D.M. 11 febbraio 1997, concernente le 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 riguardante la definizione di procedure da applicarsi in caso di temporanea carenza di specialità medicinali nel mercato nazionale;

Visto il D.Lgs. 24 aprile 2006, n. 219, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana n. 142 del 21 giugno 2001, concernente l'attuazione della direttiva 2001/83/CE e successive modificazioni, relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano, nonché della direttiva 2003/94/CE;

Visto il D.M. 2 dicembre 2016, recante "*Disposizioni sull'importazione ed esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti*" e s.m.i. (GU Serie Generale n.131 del 08-06-2018);

Vista la nota, in atti AIFA prot. n. 2841 del 10/01/2024-AIFA-PQ_PhCC-A (e successivi aggiornamenti), con la quale la **CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH** ha comunicato, in ottemperanza all'art. 2 del D.M. 11/05/2001, il possibile stato di carenza sul mercato nazionale del medicinale **"ALDACTONE (SPIRONOLATTONE) 100 MG COMPRESSE RIVESTITE - 10 COMPRESSE" AIC 019822030**;

Accertato il rischio dello stato di carenza del predetto medicinale nel normale circuito distributivo a livello nazionale;

Vista l'istanza presentata dalla **CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH**, in atti AIFA prot. n. 113624 del 10/09/2025-AIFA-PQ_PhCC-A, con la quale è stata richiesta all'Ufficio PQ-PhCC la proroga dei termini di distribuzione dei lotti importati da **CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH** con determinazione AUT IMP 32-2025 di l'autorizzazione all'importazione del medicinale **"ALDACTONE®(spironolacton) 100 mg Hartkapseln – 50 Hartkapseln"** in confezionamento e lingua **austriaci**, al fine di consentire l'approvvigionamento agli Assessorati alla Sanità;

Acquisita, ai fini del rilascio della Determinazione AUT IMP 32-2025 la documentazione tecnica relativa alle caratteristiche del medicinale **"ALDACTONE® (spironolacton) 100 mg Hartkapseln – 50 Hartkapseln"** che evidenzia che il contenuto per unità posologica in termini di spironolattone (100 mg) è il medesimo nel medicinale importato e nel medicinale

“ALDACTONE (SPIRONOLATTONE) 100 MG COMPRESSE RIVESTITE - 10 COMPRESSE” AIC 019822030 autorizzato in Italia;

Preso atto delle differenze tra il medicinale importato **“ALDACTONE® (spironolacton) 100 mg Hartkapseln – 50 Hartkapseln”** e il medicinale **ALDACTONE AIC 019822030** autorizzato in Italia, elencate all’interno dell’Informativa che sarà fornita alle strutture sanitarie riceventi il medicinale importato;

adotta la seguente

DETERMINAZIONE

la **CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH** è autorizzata a distribuire le 6000 confezioni del lotto n. X001 importate con determinazione AUT IMP 32-2025 di:

ALDACTONE®(spironolacton) 100 mg Hartkapseln – 50 Hartkapseln

-n. **6000** confezioni; n. Lotto **X001**; scadenza **30/04/2029**;

in confezionamento e lingua **austriaci**.

Prodotto e rilasciato da:

Kern Pharma S.L. Polígono Ind. Colón Il Venus, 72 - 08228 Terrassa (Barcelona) Spain

La **CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH** dovrà far pervenire una nota informativa a ciascuna struttura ricevente il medicinale importato e fornire un foglietto illustrativo in lingua italiana (ovvero traduzione letterale del foglietto illustrativo del medicinale importato) per ciascuna confezione del medicinale importato distribuita; il foglietto illustrativo viene allegato anche alla presente determinazione, **cui si rimanda per l'utilizzo e per la verifica di tutte le informazioni relative al medicinale importato di cui non è fatta menzione nella presente determina.**

Si fa presente che il medicinale importato potrà essere utilizzato in accordo a quanto riportato sul foglietto illustrativo approvato per il medicinale e unicamente per le indicazioni terapeutiche autorizzate per il medicinale commercializzato in Italia e attualmente carente.

Il medicinale del quale si autorizza l’importazione deve:

- essere preparato in conformità a quanto previsto dalla Farmacopea Europea, presso la sopra menzionata officina, regolarmente autorizzata alla produzione secondo le Norme di Buona Fabbricazione (GMP).

- essere fornito alle strutture sanitarie e ospedaliere richiedenti, **senza apportare modifiche al prezzo di vendita per unità applicato in Italia al medicinale “ALDACTONE (SPIRONOLATTONE) 100 MG COMPRESSE RIVESTITE - 10 COMPRESSE AIC 019822030” e mantenendo inalterate le eventuali condizioni negoziali.**

- essere distribuito nel rispetto delle Norme di Buona Distribuzione dei medicinali (GDP).

Il medicinale potrà essere depositato in Italia, unicamente presso il magazzino di seguito indicato:

- **Chiapparoli Logistica SpA – Via delle Industrie snc - 26814 Livraga**

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 al riguardo, *“temporanea autorizzazione”* ad acquistare, per il tramite delle Strutture Sanitarie e dei Servizi di Farmacia Territoriale che ne necessitano, il medicinale **“ALDACTONE®(spironolacton) 100 mg Hartkapseln – 50 Hartkapseln”** in confezionamento e lingua **austriaci**, importato dalla **CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH**, allo scopo di assicurare la continuità dei programmi di trattamento a beneficio dei propri pazienti.

Ai fini del monitoraggio della distribuzione del medicinale:

- la **CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH** è tenuta a comunicare, allo scrivente ufficio: farmacicarenti@aifa.gov.it, la data in cui prodotto importato risulterà disponibile presso il proprio/i propri magazzini e pronto alla distribuzione;
- la **CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH** è tenuta a trasmettere ad AIFA, in formato Excel, i dati riepilogativi (numero di confezioni importate, numero di confezioni distribuite e loro destinazione, numero di confezioni residue, specificandone la destinazione qualora i termini dell'autorizzazione alla distribuzione delle stesse siano scaduti) delle confezioni del medicinale fornite al 30 giugno e al 31 dicembre, salvo nel caso in cui le confezioni importate si esauriscano prima di tali date, in tal caso, i dati

riepilogativi dovranno essere trasmessi appena le scorte importate in base alla presente determinazione saranno esaurite.

La presente autorizzazione all'importazione 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 **12/09/2025**

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio
