

Ufficio Certificazioni e Importazioni Parallele



CE	RTIFICATO DI PRODOTTO FARMACEUTICO <sub>1</sub> CERTIFICATE OF A PHARMACEUTICAL PRODUCT <sub>1</sub>				
1.	Esportatore (Paese certificante): ITALIA  Exporting (certifying country)				
2.	Importatore (Paese richiedente): Vietnam  Importing (requesting country)				
3.	Nome e confezione del prodotto: Buprenorfina Molteni 2 mg compresse sublinguali, 7 compresse  Name and dosage form of the product				
4.	Principi attivi <sup>2</sup> e quantità per unità di dose <sup>3</sup> : Buprenorfina cloridrato 2.16 mg/compressa (equivalenti a 2.00 mg/compressa di Buprenorfina base)  Active ingredient(s) <sup>2</sup> and amount(s) per unit dose <sup>3</sup>				
	Per la composizione completa compresi gli eccipienti <sup>4</sup> si faccia riferimento all'allegato.  For complete composition including excipients, see attached <sup>4</sup> .				
5.	Il medicinale è autorizzato per essere commercializzato in Italia SI I NO II  This product is licensed to be placed on the market for use in Italy				
	Il richiedente dichiara che il medicinale è in commercio in Italia SI NO NO The applicant declares that the product is actually on the market in Italy				
6.	Numero di AIC e data del provvedimento di autorizzazione della confezione: 040325045 del 21/03/2011  Number of product licence and date of the marketing authorization decree				
7.	Titolare AIC (nome e indirizzo): L. Molteni & C. dei F.lli Alitti Società di Esercizio SpA  Strada Statale 67 Fraz. Granatieri-50018 Scandicci (Firenze), Italy  Product licence holder (name and address)				
8.	Status del titolare AIC <sup>5</sup> : a  (indicare la categoria come definita nella nota 5)  Status of product licence holder <sup>5</sup> (Key in appropriate category as defined in note 5)				
9.	Per le categorie b e c specificare nome e indirizzo del produttore/i responsabile/i per il rilascio dei lotti della forma farmaceutica <sup>6</sup> ;				
	For categories b and c the name and address of the manufacturer(s) responsible for the batch release of the dosage form is/are				
10.	L'autorità certificante effettua ispezioni periodiche nell'officina farmaceutica responsabile per il rilascio dei lotti nella quale la forma farmaceutica è prodotta?  Si V Non applicabile 7 V Se la risposta è "non applicabile", non completare le sezioni 11, 12 e 13.				
	Does the certifying authority arrange for periodic inspection of the manufacturing plant responsible for the batch release in which the dosage form is produced?  If "not applicable", do not complete sections 11, 12 and 13.				



# Ufficio Certificazioni e Importazioni Parallele

CER	TIFICATO DI PRODOTTO FARMACEUTICO <sub>1</sub> CERTIFICATE OF A PHARMACEUTICAL PRODUCT <sub>1</sub>		
11.	Periodicità normalmente prevista per le ispezioni:		
	ad una frequenza appropriata basata sul rischio		
	Periodicity of routine inspections		
	at an appropriate frequency based on risk		
12.	Il produttore è stato ispezionato per questo tipo di forma farmaceutica?		
	Has the manufacturer of this type of dosage form been inspected?		
13.	L'officina e le operazioni di produzione sono conformi alle GMP dell'Unione Europea e in accordo agli standard GMP raccomand dall'OMS <sup>8</sup> ?		
	Do the facilities and operations conform to European Union GMP and GMP requirements as recommended by the WHO®?		

		DA COMPLETARE A CURA DELL'AUTORITA' CERT TO BE COMPLETED BY THE CERTIFYING AUTH	
14.	CIP/GI/AG	Pratica N°AIN/2019/2598	N*CPP/2019/2645
15.	SIPI NOTI	dente soddisfano l'autorità certificante sotto tutti gli as e applicant satisfies the certifying authority on all aspe	
16.	ufficio e delle informazioni dispo	nibili nella Banca Dati dell'Agenzia Italiana del Farmaco	h Organization, is being issued having regard to the
17.	Italiana del Farmaco al seguente The Summary of Product Charac	del Prodotto ed il Foglio Illustrativo del prodotto medio indirizzo web: teristics and the Patient Leaflet are available at the web gov.it/bancadatifarmaci/cerca-farmaco	
18.	Indirizzo dell'autorità certificante Address of the certifying authori Ufficio Certificazioni e Importazio Agenzia Italiana del Farmaco / /t Via del Tritone, n. 181 - 00187 Re	ty: oni Parallele / Certification and Parallel Import Office alian Medicines Agency	

Roma, 23/12/2019

Data del rilascio (giorno/mese/anno)

Release date (day/month/year)

Pratica N° AIN/2019/2598

THE DIRECTOR (Dott. Antonio GALLUCCID)

2



## Ufficio Certificazioni e Importazioni Parallele

# CERTIFICATO DI PRODOTTO FARMACEUTICO1

# CERTIFICATE OF A PHARMACEUTICAL PRODUCT<sub>1</sub>

### Note esplicative

- Questo certificato, conforme al formato raccomandato dall'OMS, stabilisce lo stato del prodotto farmaceutico e del richiedente il
  certificato nel Paese esportatore. È predisposto solo per un singolo prodotto dal momento che la situazione della produzione e le informazioni
  autorizzate per le differenti forme farmaceutiche e i differenti dosaggi possono variare.
- 2. Usare, ove possibile, l'international Nonproprietary Names (INNs) o il National Nonproprietary Names.
- 3. La formula (composizione completa) della forma farmaceutica può essere riportata nel certificato o allegata.
- 4. I dettagli della composizione quantitativa sarebbero preferibili, ma il loro invio è soggetto agli accordi con il titolare del prodotto.
- 5. Specificare se il titolare AIC:
  - a. è il produttore della forma farmaceutica responsabile per il rilascio dei lotti;
  - b. confeziona e/o etichetta la forma farmaceutica prodotta da una compagnia indipendente; o
  - c. non è coinvolto in nessuna delle attività sopraccitate.
- L'informazione inerente il sito di produzione è parte dell'autorizzazione all'immissione in commercio. Se il sito di produzione è cambiato, l'autorizzazione deve essere aggiornata altrimenti non è più valida.
- 7. Non applicabile significa che l'officina di produzione responsabile per il rilascio dei lotti è situata in un Paese diverso dall'Italia e l'ispezione è condotta sotto l'egida del Paese di produzione.
- 8. I requisiti per le norme di buona fabbricazione e controllo di qualità dei medicinali a cui si fa riferimento nel certificato sono quelli inclusi nel 32<sup>th</sup> report del Export Commettee on Specifications for Pharmaceutical Preparations, WHO Technical Report Series No 823, 1992, Annex 1. Raccomandazioni specificatamente applicabili ai prodotti biologici sono state formulate dal WHO Export Commettee on Biological Standardization (WHO Technical Report Series No 822, 1992, Annex 1).
- Questa sezione è particolarmente importante quando nella produzione sono coinvolti terzisti stranieri. In questa circostanza il richiedente deve fornire all'autorità certificante le informazioni necessarie a identificare i terzisti responsabili per ciascuna fase di produzione della forma farmaceutica finita nonché i limiti e la tipologia dei controlli effettuati da ciascuno dei terzisti coinvolti.

### Explanatory notes

- This certificate, which is in the format recommended by WHO, establishes the status of the pharmaceutical product and of the applicant
  for the certificate in the exporting country. It is for a single product only since manufacturing arrangements and approved information for
  different dosage forms and different strengths can vary.
- Use, whenever possible, International Nonproprietary Names (INNs) or national Nonproprietary Names.
- The formula (complete composition) of the dosage form should be given on the certificate or be appended.
- 4. Details of quantitative composition are preferred but their provision is subject to the agreement of the product-licence holder.
- 5. Specify whether the person responsible for placing the product on the market:
  - a. is the manufacturer of the dosage form responsible for the batch release;
  - b. packages and/or labels a dosage form manufactured by an independent company; or
  - c. is involved in none of the above.
- 6. This information can only be provided with the consent of the product-licence holder. Non-completion of this section indicates that the party concerned has not agreed to inclusion of this information. It should be noted that information concerning the site of production is part of the product licence. If the production site is changed, the licence has to be updated or it is no longer valid.
- 7. Not applicable means the manufacture in the site responsible for the batch release is taking place in a country other than Italy and inspection is conducted under the aegis of the country of manufacture.
- 8. The requirements for good practices in the manufacture and quality control of drugs referred to in the certificate are those included in the thirty-second report of the Expert Committee on Specifications for Pharmaceutical Preparations, WHO Technical Report Series No. 823, 1992, Annex 1. Recommendations specifically applicable to biological products have been formulated by the WHO Expert Committee on Biological Standardization (WHO Technical Report Series, No. 822, 1992, Annex 1).
- This section is of particular importance when foreign contractors are involved in the manufacture of the product. In these circumstances the applicant should supply the certifying authority with information to identify the contracting parties responsible for each stage of manufacture of the finished dosage form, and the extent and nature of any controls exercised over each of these parties.

# Elenco officine del prodotto finito Finished medicinal product manufacturer(s)

Ripetere le informazioni richieste per ogni officina autorizzata a produrre il prodotto finito in accordo all'AIC Information on the manufacturers of the finished product according to the Marketing Authorisation, repeat for each site as applicable

	Data della MIA o data dell'ispezione indicata nel certificato GMP (generalmente non anteriore a tre anni): gg/mm/aaaa  MIA authorization date or Inspection date as stated in the GMP certificate	MIA number or number of a valid GMP certificate issued by an EU national competent authority or a National competent authority under a GMP Mutual Recognition Agreement with the EU	Numero della MIA o numero del Certificato GMP in corso di validità rilasciato da un'autorità competente UE/autorità competente nazionale nell'ambito di un accordo di mutuo riconoscimento con l'UE:	product license (manufacturing, primary and secondary packing, quality control testing, batch release)	Specificare le fasi produttive autorizzate nell'AIC per il sito (produzione, confezionamento primario e secondario, controlli analitici, rilascio dei lotti):  Specify manufacturina operations authorized for the site accordina to the	Address, Post Code, City, Country	Indirizzo, Codice Postale, Città, Paese:	Denominazione officina: Site name
Contract South	22/05/2019 SAWIBUA MAN TENNA MAN TEN	SOUTH TOP UBLICA AND TO SOUTH	aM-76/2019		All the manufacturing process, including batch release	24041 Brembate (Bergamo), Italia	Via Grignano 43	Fine Foods & Pharmaceuticals N.T.M. S.p.A.

Site name	L. Molteni & C. dei F.lli Alitti Società di Esercizio SpA
Indirizzo, Codice Postale, Città, Paese:	Strada Statale 67 Fraz. Granatieri
Address, Post Code, City, Country	50018 Scandicci (Firenze)
	Italy
Specificare le fasi produttive autorizzate nell'AIC per il sito (produzione,	Batch control testing and batch release
confezionamento primario e secondario, controlli analitici, rilascio dei lotti):	
Specify manufacturing operations authorized for the site according to the	
product license (manufacturing, primary and secondary packing, quality control	
testing, batch release)	
Numero della MIA o numero del Certificato GMP in corso di validità rilasciato	aM - 65/2019
da un'autorità competente UE/autorità competente nazionale nell'ambito di	
un accordo di mutuo riconoscimento con l'UE:	
MIA number or number of a valid GMP certificate issued by an EU national	
competent authority or a National competent authority under a GMP Mutual	
Recognition Agreement with the EU	
Data della MIA o data dell'ispezione indicata nel certificato GMP	08/05/2019
(generalmente non anteriore a tre anni): gg/mm/aaaa	E C
MIA authorization date or Inspection date as stated in the GMP certificate	ACT

# DICHIARAZIONE SULLA COMPOSIZIONE QUANTITATIVA STATEMENT OF QUANTITATIVE COMPOSITION

Codice di Autorizzazione all'Immissione in Commercio: 040325 045 Marketing Authorisation Number

Composizione qualitativa e quantitativa del prodotto farmaceutico Qualitative and quantitative composition of the pharmaceutical product

Principio(i) Attivo(i): Active ingredient(s)	Quantità e unità di misura: 1 compressa contiene  Quantities and units: 1 tablet contain
Buprenorfina cloridrato (Buprenorfina base) Buprenorophine hydrochloride (Buprenorphine base)	2.16 mg (2.00 mg)
Eccipienti: Excipient(s)	Quantità e unità di misura: 1 compressa contiene  Quantities and units: 1 tablet contain
Lattosio Monoidrato Lactose monohydrate Mannitolo Mannitol	47.84 mg 30.00 mg
Amido di mais Maize starch	15.00 mg
Acido citrico anidro Citric acid	1.50 mg
Citrato di sodio Sodium citrate	0.70 mg
Povidone K30 Povidone K30	2.00 mg
Magnesium Stearate	0.80 mg
Acqua purificata Purified water	q.s.



