

Circular Informativa

N.º 168/CD/100.20.200

Data: 05/12/2016

Assunto: **Boostrix - Autorização de Utilização de Lote rotulado em língua estrangeira**

Para: Divulgação geral

Contacto: Centro de Informação do Medicamento e dos Produtos de Saúde (CIMI); Tel. 21 798 7373; Fax: 21 111 7552; E-mail: cimi@infarmed.pt; Linha do Medicamento: 800 222 444

Na sequência da Circular Informativa n.º 139/CD/100.20.200, de 30/09/2016, e verificando-se não ter sido ainda restabelecida a comercialização do medicamento Boostrix, suspensão injetável em seringa pré-cheia, o Infarmed autorizou, a título excecional, a utilização de 15000 unidades de um medicamento similar rotulado em língua espanhola:

Medicamento	Boostrix, associação, suspensão injetável em seringa pré-cheia
Titular de AIM	SmithKline & French Portuguesa - Produtos Farmacêuticos, Lda.
País de origem	Espanha
Entidade autorizada	GlaxoSmithKline - Produtos Farmacêuticos, Lda.
Lote	AC37B225BE
Prazo de validade	09/2018

As embalagens pertencentes ao referido lote serão acompanhadas de folheto informativo em português.

Sendo uma autorização de utilização excecional, a prescrição deste medicamento deverá estar reservada aos doentes para os quais se considere imprescindível a imunização com esta vacina.

Para facilitar a acessibilidade ao medicamento, o número de registo e preço desta apresentação serão os mesmos do medicamento Boostrix, associação, suspensão injetável em seringa pré-cheia, de 1 unidade (3399482), pelo que a prescrição e dispensa poderão ocorrer conforme habitual.

O Conselho Diretivo