

REGIONE SICILIANA



Direttore:  
Dott. Calogero Russo  
farmaciaterritoriale.enna@pec.asp.enna.it

**AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE**  
U.O.C. FARMACIA TERRITORIALE

Protocollo n. \_\_\_\_\_

Enna \_\_\_\_\_

**Ai Direttori di Distretto**

**Alla U.O.C. Cure Primarie**

**Alla U.O.C. Direzione Sanitaria P.O. Umberto I e FBC Enna**

**Alla U.O.S. Direzione Sanitaria P.O. Chiello Piazza Armerina**

**Alla U.O.S. Direzione Sanitaria P.O. Basilotta Nicosia**

**Al Direttore UOC Farmacia Ospedaliera**

**Alla Direzione Sanitaria IRCCS "Oasi Maria SS." di Troina**

**Al Segretario FIMMG**

**Al Segretario SNAMI**

**Al Segretario FISMU**

**A Federfarma Enna**

**LORO SEDI**

**OGGETTO: AGGIORNAMENTO IMPORTANTE SPECIALITA' MEDICINALI PER IL TRATTAMENTO DEL DISTURBO DA DEFICIT DELL'ATTENZIONE ED IPERATTIVITA' (ADHD)**

Con la presente si trasmette la nota dell'Assessorato Regionale della Salute, prot. n. 57074 del 31/10/2023, con la quale si comunica che l'AIFA, con propria Determina pubblicata sulla GU n. 244 del 18/10/2023, ha esteso la rimborsabilità SSN del **metilfenidato** (esclusivamente la specialità medicinale **MEDIKINET**) nella **popolazione adulta di nuova diagnosi**.

A tal proposito si ricorda che il MEDIKINET è un farmaco di fascia A-PHT prescrivibile solo dai Centri Specialistici individuati dalla Regione su PT Web AIFA e ricetta ministeriale a ricalco (RMR). Eventuali richieste di riconoscimento di Centri Prescrittori del MEDIKINET per la popolazione adulta devono essere inoltrate entro il 30/11/2023.

Relativamente alla specialità **STRATTERA (atomoxetina)**, l'AIFA comunica l'**interruzione dalla commercializzazione** dalle seguenti date:

- STRATTERA 10 MG 7 CPS dal 30/01/2024;
- STRATTERA 25 MG 28 CPS dal 15/01/2024;



- STRATTERA 40 MG 28 CPS dal 31/12/2023;
- STRATTERA 10 MG 28 CPS dal 15/02/2024;
- STRATTERA 60 MG 28 CPS dal 15/11/2023.

Pertanto i Medici Prescrittori non dovranno emettere nuove prescrizioni ed i pazienti in trattamento dovranno essere rivalutati e guidati verso un trattamento alternativo adeguato.

Si invitano le SS.LL. In indirizzo a dare ampia diffusione della presente nota.

La stessa per una maggiore fruibilità sarà pubblica sul sito istituzionale [www.aspenna.it](http://www.aspenna.it) nella sezione "Prescrizione Farmaci".

Distinti saluti

Il Farmacista Dirigente

Dott.ssa Paola Greca

Il Direttore

U.O.C. Farmacia Territoriale

Dr. Calogero Russo

REPUBBLICA ITALIANA  
Regione Siciliana



ASSESSORATO DELLA SALUTE  
Dipartimento Regionale per la Pianificazione Strategica  
Servizio 7 - Farmaceutica

Prot. n. 57076

Palermo 31.10.2023

Oggetto: Aggiornamento Piano Terapeutico WEB AIFA – Specialità medicinale *Medikinet*.

Ai Direttori Generali delle Aziende Sanitarie

Ai Responsabili dei Servizi di Farmacia  
delle Aziende Sanitarie

Ai Referenti Aziendali per i *MEA*

L'Agenzia Italiana del farmaco (AIFA) comunica che è stato aggiornato il Piano Terapeutico web del Metilfenidato per il trattamento dell'ADHD negli adulti.

In particolare, a seguito della pubblicazione della Determina AIFA nella GU n. 244 del 18/10/2023, a partire dal 19/10/2023 è possibile utilizzare, in regime di rimborsabilità SSN, il medicinale MEDIKINET per la seguente indicazione terapeutica:

o *Disturbo da deficit dell'attenzione e iperattività (Attention-Deficit/Hyperactivity Disorder - ADHD) nella popolazione adulta di nuova diagnosi.*

Nel ricordare che le prescrizioni a carico del SSN devono essere effettuate nel rispetto dei criteri di eleggibilità e appropriatezza prescrittiva previsti dal Piano Terapeutico Web in argomento, si evidenzia che l'impiego per l'indicazione sopra riportata è consentito esclusivamente per la specialità medicinale Medikinet, e non può essere estesa alle altre specialità medicinali a base del p.a. metilfenidato.

Nel chiedere di dare massima diffusione della presente a tutti i clinici interessati, si invitano le SS.LL. in indirizzo a voler formulare eventuali richieste di riconoscimento di Centri prescrittori per la popolazione adulta del medicinale in argomento, secondo quanto previsto dalle vigenti disposizioni in materia, entro il 30 novembre 2023.

Il Responsabile dell'U.O. 7.2

*Dr.ssa Claudia La Cava*

Il Responsabile del Servizio

*Dr. Pasquale Cananzi*

Il Dirigente Generale  
*Dr. Salvatore Iacolino*

REPUBBLICA ITALIANA  
Regione Siciliana



ASSESSORATO DELLA SALUTE  
Dipartimento Regionale per la Pianificazione Strategica  
Servizio 7 - Farmaceutica  
Centro Regionale di Farmaco e Vaccinovigilanza

Prot. 56 PP8

Del 31.10.2023

**Oggetto: Nota Informativa Importante – aggiornamento interruzione commercializzazione del medicinale Strattera (atomoxetina)**

Ai Commissari Straordinari delle Aziende Sanitarie  
Ai Servizi di Farmacia delle Aziende Sanitarie  
Ai Responsabili di Farmacovigilanza  
Ai Referenti Aziendali delle carenze medicinali  
Agli Ordini Provinciali dei Medici  
Agli Ordini Provinciali dei Farmacisti  
Alla Federfarma Sicilia  
Ad Assofarm  
All'AIOP  
e p.c. Ai Centri di riferimento di Farmacovigilanza  
LORO SEDI

In data 14/04/2023 l'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) ha inviato una Nota Informativa Importante (NII) per informare gli operatori sanitari in merito **alla interruzione definitiva della commercializzazione del medicinale Strattera (atomoxetina) capsule rigide dal 30 settembre p.v.** dovuta a limiti di fornitura e non a problemi di sicurezza o di efficacia.

Con la nota prot. n. 0111811 del 12/09/23 l'Agenzia ha informato in merito al posticipo della cessata commercializzazione.

Con la nota prot. n. 0133277 del 30/10/23 l'AIFA comunica che, rispetto a quanto previsto e riportato nella NII, la cessata commercializzazione subirà uno slittamento pertanto le nuove date di inizio della cessazione sono quelle indicate nella nota allegata.

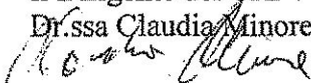
Per assicurare un'interruzione sicura del trattamento con **Strattera capsule rigide** e, se necessario, per passare a una terapia alternativa, l'Agenzia raccomanda:

- ai pazienti di consultare i propri medici prescrittori e non interrompere l'assunzione di **Strattera capsule rigide** senza consultare il proprio medico;
- ai medici prescrittori di non emettere prescrizioni nuove o ripetute di **Strattera capsule rigide**;
- ai medici prescrittori di rivalutare i pazienti attualmente in trattamento e di passare a un trattamento alternativo adeguato;
- ai farmacisti di indirizzare i pazienti al proprio medico o altro medico prescrittore per un consiglio sulla terapia.

Si chiede alle SS.LL. in indirizzo la massima collaborazione per la diffusione della presente.

Il documento è disponibile sul sito istituzionale dell'Assessorato alla sezione "Farmacovigilanza – Note Informative e comunicati".

Il Dirigente del CRFV  
Dr.ssa Claudia Minore



Il Dirigente del Servizio  
Dott. Pasquale Cananzi



Gentilissimi,

la presente per fornire un aggiornamento in merito al medicinale Strattera.

In data 14/04/2023 sul sito AIFA è stata pubblicata una NII (Nota Informativa Importante) in merito alla cessata commercializzazione definitiva, a partire dal 30 settembre 2023, del medicinale Strattera (atomoxetina); a tale Nota, che si allega per pronta consultazione e che è stata inviata dal titolare AIC Eli Lilly Italia Spa ad Associazioni e Società scientifiche, è seguito un aggiornamento, anch'esso allegato per pronta consultazione, inviato in data 12 settembre 2023 via PEC dall'Ufficio Qualità dei Prodotti e Contrasto al Crimine Farmaceutico alle Regioni e alle Società scientifiche interessate, per comunicare lo slittamento della data di inizio della cessazione.

Con la presente si informa che, rispetto a quanto previsto e riportato nel suddetto aggiornamento, la cessata commercializzazione subirà un ulteriore slittamento pertanto le nuove date di inizio della cessazione sono le seguenti:

	DATA inizio cessata commercializzazione
STRATTERA 10MG X 7 CPS	30/01/2024
STRATTERA 25MG X 28 CPS	15/01/2024
STRATTERA 40MG X 28 CPS	31/12/2023
STRATTERA 18MG X 28 CPS	15/02/2024
STRATTERA 60MG X 28 CPS	15/11/2023

Tali informazioni sono presenti nell'Elenco dei medicinali carenti, costantemente aggiornato e pubblicato al seguente link: <https://www.aifa.gov.it/farmaci-attualmente-carenti>

**Si ribadisce che per assicurare un'interruzione sicura del trattamento con Strattera capsule rigide e, se necessario, per passare a una terapia alternativa,**

- i pazienti devono consultare i propri medici prescrittori e non interrompere l'assunzione di Strattera capsule rigide senza consultare il proprio medico;
- si consiglia ai medici prescrittori di non emettere prescrizioni nuove o ripetute di Strattera capsule rigide;
- si consiglia ai medici prescrittori di rivalutare i pazienti attualmente in trattamento e di passare a un trattamento alternativo adeguato;
- si consiglia ai farmacisti di indirizzare i pazienti al proprio medico o altro medico prescrittore per un consiglio sulla terapia;
- informazioni sull'interruzione del trattamento con Strattera capsule rigide sono riportate nel Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto e nel Foglietto Illustrativo, consultabili nella banca Dati Farmaci dell'AIFA al seguente link <https://farmaci.agenziafarmaco.gov.it/bancadatifarmaci/farmaco?farmaco=037063>

Si prega di dare massima diffusione di tali informazioni  
L'Ufficio rimane a disposizione per chiarimenti