



REGIONE CALABRIA

Regione Calabria
Aoo REGCAL
Prot. N. 402340 del 18/09/2023

Dipartimento Tutela della Salute e Servizi Socio Sanitari
Settore n. 3 "Assistenza Farmaceutica, Assistenza Integrativa e Protesica,
Farmacie Convenzionate, Educazione all'uso consapevole del Farmaco"

Ai Direttori Generali

Ai Direttori Sanitari

Ai Direttori Farmacie Territoriali e Farmacie Ospedaliere

Ai Responsabili Locali di Farmacovigilanza

Azienda Sanitaria Provinciale di Cosenza

Azienda Sanitaria Provinciale di Reggio Calabria

Ai Commissari Straordinari

Ai Direttori Sanitari

Ai Direttori Farmacie Territoriali e Farmacie Ospedaliere

Ai Responsabili Locali di Farmacovigilanza

Aziende Sanitarie Provinciali di Catanzaro

Aziende Sanitarie Provinciali di Crotona

Aziende Sanitarie Provinciali di Vibo Valentia

Azienda Ospedaliera di Cosenza

Azienda Ospedaliero-Universitaria di Catanzaro

Azienda Ospedaliera di Reggio Calabria

Ai MMG e PLS

per il tramite dei Direttori di Distretto

All'Ufficio DPC

Azienda Sanitaria Provinciale di Cosenza

Agli Ordini Provinciali dei Medici

Agli Ordini Provinciali dei Farmacisti

A Federfarma Calabria

Oggetto: Interruzione definitiva della commercializzazione di Strattera® (atomoxetina) capsule rigide

Facendo seguito alla NII pubblicata da AIFA lo scorso 14 aprile relativa all'interruzione definitiva della commercializzazione del medicinale **Strattera®** (atomoxetina), attualmente disponibile in Italia in capsule rigide da 10, 18, 25, 40, 60, 80 e 100 mg ed autorizzato per il trattamento del disturbo da deficit dell'attenzione e iperattività (ADHD), in data 12 settembre è stato comunicato uno slittamento delle date di cessazione della commercializzazione.

Nello specifico l'interruzione della commercializzazione di questo medicinale, inizialmente stabilita al 30 settembre 2023, dovuta a limiti di fornitura e non a problemi di sicurezza o di efficacia, **subirà uno slittamento**, secondo la nuova calendarizzazione riportata di seguito:

Farmaco	DATA inizio cessata commercializzazione
STRATTERA 10MG X 7 CPS	31/12/2023
STRATTERA 25MG X 28 CPS	30/11/2023
STRATTERA 40MG X 28 CPS	30/10/2023
STRATTERA 18MG X 28 CPS	31/01/2024
STRATTERA 60MG X 28 CPS	30/10/2023
STRATTERA 80MG X 28 CPS	15/10/2023
STRATTERA 100MG X 28 CPS	30/11/2023

Queste informazioni sono chiaramente riportate anche nell'Elenco dei medicinali carenti, costantemente aggiornato e pubblicato sul sito dell'Agenzia Italiana del Farmaco al seguente link: <https://www.aifa.gov.it/farmaci-attualmente-carenti>.

Per come già evidenziato e comunicato per il tramite della Rete di Farmacovigilanza, al fine di assicurare un'interruzione sicura del trattamento con Strattera® capsule rigide e, ove necessario, passare a una terapia alternativa, l'Agenzia Italiana del Farmaco raccomanda una serie di indicazioni pratiche riportate di seguito:

- 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.

Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo <https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>, gli eventi avversi possono essere segnalati contattando Eli Lilly Italia S.p.A. al numero verde 800-117678.

Informazioni dettagliate 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 link <https://farmaci.agenziafarmaco.gov.it/bancadatifarmaci/farmaco?farmaco=037063>

Si chiede di garantire la diffusione a tutti i soggetti interessati.

Cordiali saluti

Il Responsabile del Procedimento
Dott.ssa Claudia Chiefalo

Il Dirigente del Settore
Dott.ssa Rita Francesca Scarpelli