

REPUBBLICA ITALIANA
Regione Siciliana



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

Prot. 50201

Del 12. 11. 2024

Oggetto: carenza delle specialità medicinali *Trulicity (dulaglutide)*, *Ozempic (semaglutide)* e *Victoza (liraglutide)*. **PRESCRIVIBILITÀ LIMITATA AD UNA SOLA CONFEZIONE**

Ai Direttori Generali delle Aziende Sanitarie
Agli Ordini Provinciali dei Medici
Agli Ordini Provinciali dei Farmacisti
Ai Servizi di Farmacia delle Aziende Sanitarie
Ai Referenti Aziendali dell'appropriatezza prescrittiva di cui al
D.D.G. 325/2023
Ai Referenti Aziendali delle carenze medicinali
Alla Federfarma Sicilia
Ad Assofarm
All'AIOP
All'ARIS
All'ACOP
LORO SEDI

Come è noto, le specialità medicinali *Trulicity (dulaglutide)*, *Ozempic (semaglutide)* e *Victoza (liraglutide)* sono da tempo inserite nell'elenco farmaci carenti aggiornato e pubblicato dall'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA).

Pertanto, preso atto del permanere dello stato di indisponibilità dei medicinali citati, che si protrarrà presumibilmente almeno fino al 31/12/2024 a causa di elevata richiesta e di problemi produttivi, si esortano nuovamente i Medici prescrittori a valutare ed individuare un trattamento farmacologico alternativo alle specialità medicinali *Trulicity (dulaglutide)*, *Ozempic (semaglutide)* e *Victoza (liraglutide)*. L'AIFA specifica che la scelta in ordine alla modifica terapeutica deve sempre tener conto delle condizioni cliniche del singolo paziente, ed in particolare della presenza di storia di malattia cardio o cerebro-vascolare. L'eventuale passaggio ad altre classi di farmaci deve,

altresì, tenere in considerazione tutta la storia clinica del paziente, oltre alla situazione attuale, le comorbidità, la terapia concomitante, il rischio di eventi avversi, etc.

Per le alternative di cui sopra, l'Agencia raccomanda di fare riferimento alle singole schede tecniche dei medicinali relative a posologia, modo di somministrazione, controindicazioni, avvertenze e precauzioni di impiego, interazioni farmacologiche ed effetti indesiderati.

A tal proposito, si rappresenta che con la nota prot. n. 40851 del 13 settembre 2024, al fine di evitare fenomeni di accaparramento e di provare a contrastare la predetta criticità è stata, altresì, ribadita la **limitazione a prescrivere una sola confezione per volta per le tre specialità medicinali in argomento.**

Successivamente, con la nota prot. n. 41964 del 20 settembre u.s., sono state fornite indicazioni inerenti le modalità di gestione informatizzata, sul portale Gopen PT, dei Piani Terapeutici (PT), redatti antecedentemente alla data del 30/09/2024, con timbro e firma in originale ed in corso di validità, riportanti la dicitura "*copia valida per due confezioni*".

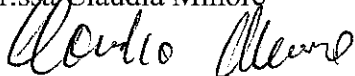
Poiché sono emerse alcune criticità in relazione alla sopra citata modalità di gestione informatizzata dei PT prescritti per due confezioni, si dispone la revoca delle indicazioni di cui alla nota prot. 41964/24.

Infine, in caso di necessità a continuare il trattamento farmacologico con i medicinali in argomento, ed al fine di non aggravare lo stato di carenza, **si raccomanda al Medico di prescrivere una sola confezione.**

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 "*Farmaceutica-Appropriatezza d'uso dei farmaci*".

Il Dirigente del CRFV
Dr.ssa Claudia Minore



~~Il Dirigente del Servizio
Dott. Pasquale Gananzi~~



Il Dirigente Generale
Dr. Salvatore Iacolino