

**NOTA INFORMATIVA IMPORTANTE CONCORDATA CON L'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO (AIFA)  
RELATIVA ALL'INTERRUZIONE DEFINITIVA DELLA COMMERCIALIZZAZIONE**

14 Aprile 2023

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

Gentile Dottoressa, Egregio Dottore,

Eli Lilly Italia S.p.A. desidera informarLa relativamente all'interruzione definitiva della commercializzazione di Strattera® (atomoxetina) capsule rigide.

Strattera è attualmente disponibile in Italia in capsule rigide da 10, 18, 25, 40, 60, 80 e 100 mg. Eli Lilly Italia S.p.A. interromperà la commercializzazione di Strattera capsule rigide in Italia **dal 30 settembre 2023**. L'interruzione della commercializzazione di questo medicinale è dovuta a limiti di fornitura e non a problemi di sicurezza o di efficacia. Dopo la scadenza dei lotti di Strattera capsule rigide attualmente in commercio, non saranno disponibili nuovi lotti di medicinale.

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>

Per qualsiasi aggiornamento sullo stato della carenza si prega di fare riferimento all'elenco dei medicinali carenti pubblicato sul sito AIFA all'indirizzo <https://www.aifa.gov.it/web/guest/farmaci-carenti>.

**Segnalazione degli eventi avversi**

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.

Questa lettera non prevede una descrizione completa dei rischi associati all'utilizzo di Strattera. Si prega di contattare Eli Lilly Italia S.p.A. al numero verde 800-117678 in caso di qualsiasi domanda sulle informazioni contenute in questa lettera, o sull'utilizzo sicuro ed efficace di Strattera.  
Cordiali saluti.

**L'AIFA coglie l'occasione per ricordare a tutti gli Operatori Sanitari l'importanza della segnalazione delle sospette reazioni avverse da farmaci, quale strumento indispensabile per confermare un rapporto beneficio rischio favorevole nelle reali condizioni di impiego. Le segnalazioni di Sospetta Reazione Avversa da farmaci devono essere inviate al Responsabile di Farmacovigilanza della Struttura di appartenenza dell'Operatore stesso. La presente Nota Informativa viene anche pubblicata sul sito dell'AIFA ([www.aifa.gov.it](http://www.aifa.gov.it)) la cui consultazione regolare è raccomandata per la migliore informazione professionale e di servizio al cittadino.**