

INFORMAZIONE PROFESSIONALE N. 34/2017

18 aprile 2017 – Prot.n. 201700404

ORDINE DEI FARMACISTI DELLA PROVINCIA DI TREVISO

DEFINIZIONE DEL REGIME DI FORNITURA E DEI PRESCRITTORI PER I MEDICINALI A BASE DI LEVONOGESTREL NELLA FORMA FARMACEUTICA SISTEMA A RILASCIO INTRAUTERINO

Rif. Circolare Fofi n. 10404

Si segnala che l'AIFA, con determina 22 marzo 2017, ha definito il regime di fornitura e degli specialisti utilizzatori per i medicinali a base del **principio attivo levonorgestrel** nella forma farmaceutica **sistema a rilascio intrauterino**.

Il regime di fornitura e degli specialisti utilizzatori per i suddetti medicinali è il seguente:

- per la confezione da un sistema a rilascio intrauterino regime di fornitura RNR – Medicinale soggetto a prescrizione medica da rinnovare volta per volta;

- per la confezione da cinque sistemi a rilascio intrauterino regime di fornitura USPL – Medicinale soggetto a prescrizione medica

limitativa, utilizzabile esclusivamente dallo specialista ginecologo.

Il regime di fornitura e degli specialisti utilizzatori per i medicinali autorizzati all'immissione in commercio, a base del principio attivo levonorgestrel nella forma farmaceutica sistema a rilascio intrauterino, è modificato nei termini seguenti:

medicinale MIRENA: da A.I.C. n. 029326016 «20 microgrammi/24 ore sistema a rilascio intrauterino» un sistema, classificazione ai fini della fornitura: RR medicinale soggetto a prescrizione medica, a: A.I.C. n.029326016 «20 microgrammi/24 ore sistema a rilascio intrauterino»



ORDINE DEI FARMACISTI DELLA PROVINCIA DI TREVISO

Via Cortese 8
31100 TREVISO

Telefono 0422 544873
Fax 0422 412466

E-Mail :

posta@ordinefarmacistitreviso.it

PEC:

ordinefarmacistitv@pec.fofi.it

Sito:

www.ordinefarmacistitreviso.it

Orari di apertura al pubblico:
dal lunedì al giovedì
dalle 10.30 alle 16.00
il venerdì dalle 10.30 alle 14.00

un sistema classificazione ai fini della fornitura RNR - Medicinale soggetto a prescrizione medica da rinnovare volta per volta;

medicinale JAYDESS: da: A.I.C. n. 042522019 «13,5 mg sistema a rilascio intrauterino» 1 blister PTEG/PE, classificazione ai fini della fornitura: RR medicinale soggetto a prescrizione medica; A.I.C. n. 042522021 «13,5 mg sistema a rilascio intrauterino» 5×1 blister PETG/PE, classificazione ai fini della fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile esclusivamente da specialisti identificati, secondo le disposizioni delle regioni o delle province autonome (USPL), a: A.I.C. n. 042522019 «13,5 mg sistema a rilascio

intrauterino» 1 blister PTEG/PE, classificazione ai fini della fornitura: RNR - Medicinale soggetto a prescrizione medica da rinnovare volta per volta; A.I.C. n. 042522021 «13,5 mg sistema a rilascio intrauterino» 5×1 blister PETG/PE, classificazione ai fini della fornitura: USPL - Medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa, utilizzabile esclusivamente dallo specialista ginecologo;

medicinale BENILEXA: da: A.I.C. n. 043233016 «20 microgrammi/24 h sistema a rilascio intrauterino» un sacchetto monouso con dispositivo di rilascio intrauterino in blister PE, classificazione ai fini della fornitura: RR medicinale soggetto a prescrizione

medica, a: A.I.C. n. 043233016 «20 microgrammi/24 h sistema a rilascio intrauterino» un sacchetto monouso con dispositivo di rilascio intrauterino in blister PE, classificazione ai fini della fornitura: RNR - Medicinale soggetto a prescrizione medica da rinnovare volta per volta.

E' autorizzato l'esaurimento delle scorte per i medicinali Mirena, Jaidess e Benilexa a base del principio levonorgestrel nella forma farmaceutica sistema a rilascio intrauterino. I lotti già prodotti al 6 aprile 2017 possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta.

IL SEGRETARIO
Lucia Sartori

LA PRESIDENTE
Maria Cama