
S.C. Politiche del Farmaco, Dispositivi medici, Protesica ed integrativa

Allegati n. 1

Genova, data del protocollo

Direttori Sanitari Aziende ed Enti del SSR

Direttori S.C. Farmaceutiche

Ospedaliere e Territoriali Aziende ed Enti del SSR
Ordini dei Medici Regione Liguria

Ordini dei Farmacisti Regione Liguria

Rappresentanze sindacali MMG, medici
specialisti ambulatoriali e ospedalieri

ASSOFARM

FEDERFARMA Liguria

Distributori Intermedi

Oggetto: trasmissione comunicazione AIFA – CESSATA COMMERCIALIZZAZIONE YENTREVE® (Duloxetina cloridrato)

Si trasmette in allegato la comunicazione AIFA di CESSATA COMMERCIALIZZAZIONE dei farmaci YENTREVE® 28 CAPSULE da 40 mg (AIC 036581027) e YENTREVE® 56 CAPSULE da 20 MG (AIC 036581015), acquisita con prot. A.Li.Sa. n. **1157** del 20.01.2025.

I medicinali in oggetto sono indicati nelle donne adulte per il trattamento dell'Incontinenza urinaria da Sforzo (SUI) di entità da moderata a grave.

Si chiarisce che l'interruzione definitiva della commercializzazione non è correlata ad alcun difetto di qualità del medicinale o a problemi di sicurezza.

Si precisa che i sopracitati farmaci, classificati in classe C, sono gli unici di questo principio attivo a possedere l'indicazione sopraindicata.

AIFA evidenzia che per assicurare un'interruzione sicura del trattamento con Yentreve e, se necessario, per passare a una terapia alternativa:

- i pazienti devono consultare i propri medici prescrittori e non interrompere l'assunzione di Yentreve senza consultare il proprio medico;
- si consiglia ai medici prescrittori di non emettere prescrizioni nuove o ripetute di Yentreve;
- 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.

Per ogni aggiornamento si prega di fare riferimento agli Elenchi dei farmaci carenti, aggiornati periodicamente e pubblicati sul sito di AIFA al seguente link: <https://www.aifa.gov.it/farmaci-carenti>.

A.Li.Sa. – Azienda Ligure Sanitaria della Regione Liguria

C.F. / P. IVA 02421770997

Sede legale Piazza della Vittoria, n. 15, 16121 Genova (GE) – Tel. 010 548 4162

MAIL: direzione.alisa@regione.liguria.it PEC: protocollo@pec.alisa.liguria.it



Alisa

Sistema Sanitario Regione Liguria

Si prega di dare massima diffusione della presente presso le strutture ed i soggetti interessati.

Cordiali saluti.

Il Direttore
(Dott.ssa Barbara Rebesco)

C.C.
Direzione Sanitaria



Ufficio Qualità dei Prodotti
e Contrasto al Crimine Farmaceutico

FIMMG - Federazione Italiana Medici di Medicina Generale (RM)
fimmg@legalmail.it

SIMG - Società Italiana di Medicina Generale e delle Cure Primarie (FI)
simg@pec.it

FADOI - Federazione Delle Associazioni Dirigenti Ospedalieri Internisti (RM)
segreteria@fadoi.org

SIMI - Società Italiana di Medicina Interna (RM)
info@simi.it

AIMEF - Associazione Italiana Medici di Famiglia (FI)
info@pec.aimef.it

SIU - Società Italiana di Urologia
segreteria@siu.it; info@siu.it

SIUD - Società Italiana di Urodinamica
amministrazione@siud.it; segreteria@siud.it

SIGO - Società Italiana di Ginecologia e Ostetricia
federazione@sigo.it; sigo@legalmail.it

Federfarma
box@federfarma.it

SIFO
sifo@pec.sifoweb.it

Lista Referenti regionali

OGGETTO: Cessata commercializzazione definitiva **YENTREVE** (Duloxetina cloridrato)

Gentile Dottoressa, Egregio Dottore

L'Agenzia Italiana del Farmaco desidera informarLa relativamente all'interruzione definitiva della commercializzazione del medicinale:

YENTREVE (Duloxetina cloridrato) 28 CAPSULE DA 40 MG AIC 036581027

YENTREVE (Duloxetina cloridrato) 56 CAPSULE DA 20 MG AIC 036581015

YENTREVE è indicato nelle donne per il trattamento dell'Incontinenza urinaria da Sforzo (SUI) di entità da moderata a grave; YENTREVE è indicato negli adulti.

Il titolare AIC ELI LILLY NEDERLAND B.V. ha comunicato l'interruzione definitiva della commercializzazione del medicinale, come di seguito riportato:

YENTREVE (Duloxetina cloridrato) 28 CAPSULE DA 40 MG AIC 036581027: cessata commercializzazione definitiva dal 15/05/2025

YENTREVE (Duloxetina cloridrato) 56 CAPSULE DA 20 MG AIC 036581015: cessata commercializzazione definitiva dal 15/06/2025

L'interruzione definitiva della commercializzazione non è correlata ad alcun difetto di qualità del medicinale o a problemi di sicurezza.

Per ogni aggiornamento si prega di fare riferimento agli Elenchi dei farmaci carenti, aggiornati periodicamente e pubblicati al seguente link: <https://www.aifa.gov.it/farmaci-carenti>

Per assicurare un'interruzione sicura del trattamento con Yentreve e, se necessario, per passare a una terapia alternativa,

- i pazienti devono consultare i propri medici prescrittori e non interrompere l'assunzione di Yentreve senza consultare il proprio medico;
- si consiglia ai medici prescrittori di non emettere prescrizioni nuove o ripetute di Yentreve;
- 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.

L'AIFA resta a disposizione per ogni ulteriore informazione e supporto.

Cordiali saluti.

Il Dirigente

Domenico Di Giorgio

