



Roma, 13/07/2026

Ufficio: DAR/PF
Protocollo: 202606344/A.G.
Oggetto: **AIFA Nuove modalità di gestione degli elenchi dei medicinali carenti**

Circolare n. 15983

SS
4.1
IFO SI

AI PRESIDENTI DEGLI ORDINI
DEI FARMACISTI
e p.c. AI COMPONENTI IL COMITATO
CENTRALE DELLA F.O.F.I.
LORO SEDI

**AIFA nuovi criteri di elaborazione degli elenchi dei farmaci carenti:
a partire dal 13 luglio p.v. sarà disponibile una nuova versione degli elenchi dei
farmaci carenti redatti sulla base di nuovi criteri nei casi di cessata
commercializzazione temporanea o definitiva.**

Si informa che l'AIFA ha condiviso alcune anticipazioni sui nuovi criteri di formazione degli elenchi dei farmaci carenti pubblicati sul portale istituzionale dell'Agenzia.

A partire **dal 13 luglio p.v.**, saranno infatti introdotti nuovi criteri di elaborazione degli elenchi in questione con l'intento di mettere in rilievo i casi di maggiore attualità e rilevanza per i pazienti e per i professionisti sanitari, eliminando le informazioni obsolete e di mero interesse amministrativo.

Nel rinviare ad una attenta lettura del documento ([clicca qui](#)) - con l'invito ad assicurarne la massima diffusione presso gli iscritti - si evidenziano in sintesi alcune delle principali novità.

Criteri adottati per l'elenco dei farmaci in cessata commercializzazione temporanea o permanente

Per assicurare uniformità e coerenza nella predisposizione dei diversi elenchi di riferimento, sono stati definiti specifici criteri nei casi di cessata commercializzazione temporanea o definitiva.

Una confezione in cessata commercializzazione, temporanea o definitiva, continuerà a essere inclusa negli elenchi pubblicati, qualora ricorra almeno una delle seguenti condizioni:

- quando tra l'inizio della cessata commercializzazione e la data di generazione dell'elenco pubblicato non siano trascorsi più di sei mesi;
- quando sia prevista un'indicazione relativa alla possibilità di importare un analogo farmaco dall'estero;
- quando sia presente una nota pubblica AIFA;
- solo nei casi di cessata commercializzazione "temporanea", anche quando si sia a conoscenza di una data presunta di fine carenza.

Nei casi in cui non ricorra nessuna delle suddette condizioni, la confezione non sarà più riportata negli elenchi dei farmaci carenti pubblicati sul portale AIFA.

L'applicazione dei nuovi criteri riguarda esclusivamente la formazione degli elenchi e non determina la cancellazione della documentazione acquisita dai sistemi AIFA.

* * *

Per verificare lo stato di commercializzazione di ogni singola confezione di medicinale autorizzata in Italia sarà possibile fare riferimento al servizio di informazione sui medicinali ad uso umano "Medicinali AIFA" [<https://medicinali.aifa.gov.it>].

Utilizzando il campo di ricerca disponibile in home page ("Cerca un farmaco"), è ora possibile verificare se una confezione sia:

- ☐ **in commercio**
- ☐ **carente**
- ☐ **non in commercio**
- ☐ **mai commercializzato.**

Nella scheda di ogni singola confezione sono inoltre riportate, se disponibili, le seguenti informazioni:

- ☐ la motivazione della carenza
- ☐ la data di inizio
- ☐ la data di presunta conclusione
- ☐ i suggerimenti o le indicazioni di AIFA
- ☐ eventuali note pubbliche.

* * *

L'assenza di una confezione dai nuovi elenchi dei medicinali carenti non deve essere interpretata automaticamente come ripresa della commercializzazione o come disponibilità del medicinale sul mercato.

In caso di dubbio, l'AIFA raccomanda di verificare sempre lo stato della singola confezione sulla banca dati "Medicinali AIFA".

IL SEGRETARIO
(Dr. Maurizio Pace)

IL PRESIDENTE
(Dr. Andrea Mandelli)