



Roma, 07/09/2026

Ufficio: DAR/PF/DC
Protocollo: 202607779/A.G.
Oggetto: AIFA – Nota informativa importante medicinali contenenti desogestrel ed etonogestrel

Circolare n. 16061

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

Nota Informativa Importante di Sicurezza (NIIS) su medicinali contenenti desogestrel ed etonogestrel.

Si informa che l'AIFA ha reso disponibile, sul proprio portale istituzionale, una Nota Informativa Importante di Sicurezza ([clicca qui](#)) relativa ai medicinali contenenti desogestrel ed etonogestrel, utilizzati come contraccettivi, per informare gli operatori sanitari sul rischio di meningioma e sulle conseguenti misure di minimizzazione del rischio.

Nel rinviare ad una attenta lettura del documento – che riporta anche i punti di contatti delle aziende per ulteriori informazioni – si evidenzia quanto segue:

- Esiste un lieve aumento del rischio di meningioma associato all'uso corrente e prolungato (≥ 1 anno) di medicinali contenenti desogestrel o etonogestrel.
- L'uso di desogestrel o etonogestrel è controindicato nelle donne con meningioma o anamnesi di meningioma.
- Le donne trattate con desogestrel o etonogestrel devono essere monitorate per la comparsa di segni e sintomi di meningioma.
- In caso di diagnosi di meningioma, l'assunzione di desogestrel o etonogestrel deve essere interrotta.
- Il rischio può essere più elevato nelle donne precedentemente esposte all'utilizzo di progestinici già noti per essere associati a un aumento del rischio di meningioma (ad esempio ciproterone, nomegestrolo, medrossiprogesterone e clormadinone); ciò deve essere considerato prima di iniziare il trattamento con desogestrel o etonogestrel.

- Complessivamente, si stima che si verifichi circa un caso aggiuntivo di meningioma ogni 67.300 donne trattate con desogestrel.

L'AIFA ricorda a tutti gli Operatori Sanitari l'importanza della **segnalazione delle sospette reazioni avverse**, quale strumento fondamentale per confermare un rapporto beneficio- rischio favorevole dei medicinali nelle reali condizioni di impiego.

Le segnalazioni di sospette reazioni avverse possono essere effettuate o compilando la scheda di segnalazione e inviandola via e-mail al Responsabile di farmacovigilanza della propria struttura di appartenenza (<https://www.aifa.gov.it/responsabili-farmacovigilanza>) o all'Azienda titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio (AIC) del medicinale che si sospetta abbia causato la reazione avversa, o direttamente on line sul sito AIFA (<https://servizionline.aifa.gov.it/schedasegnalazioni/#/>).

Per ulteriori informazioni ed opportuni approfondimenti si rinvia alla nota allegata, pubblicata anche sul sito dell'AIFA (<https://www.aifa.gov.it/>), la cui consultazione regolare è raccomandata per la migliore informazione professionale e di servizio al cittadino.

IL SEGRETARIO
(Dr. Maurizio Pace)

IL PRESIDENTE
(Dr. Andrea Mandelli)