


AspFarmInforma
(Adeguatezza Prescrittiva In Pratica)

SCHEDA FARMACO · RNRL · PIANO TERAPEUTICO



Acitretina

Neotigason® · Zorias® · ATC: D05BB02 · Retinoide orale sistemico ·

📄 CLASSE E REGIME PRESCRITTIVO

Farmaco soggetto a **Ricetta Non Ripetibile Limitativa (RNRL)** — la prima prescrizione spetta esclusivamente allo **Specialista Dermatologo** operante in struttura autorizzata dalla Regione, che redige il Piano Terapeutico (PT).

Le prescrizioni successive possono essere effettuate anche dal **Medico di Medicina Generale (MMG)** sulla base del PT redatto dallo specialista.

⚠️ RISCHIO TERATOGENO - ATTENZIONE

⚠️ **Retinoide sistemico** — **FARMACO TERATOGENO**. Obbligatorio verificare lo stato di gravidanza nelle donne in età fertile prima di ogni prescrizione e dispensazione.

💊 OBBLIGHI DEL FARMACISTA



Dosaggio e durata

Verificare sulla ricetta (uomini e donne) il dosaggio giornaliero (mg/die o cps/die) e la durata della terapia (massimo 30 giorni)



Donne a rischio di gravidanza

Verificare la presenza dell'esito negativo del test di gravidanza e la relativa data di certificazione



Donne non a rischio

Verificare la presenza della dichiarazione che attesta la condizione di non rischio di gravidanza



Validità ricetta

Controllare la data di emissione rispetto alle scadenze previste per genere e condizione

♀ DONNE in età fertile

♂ UOMINI

7 giorni

dalla data di certificazione del test di gravidanza negativo

30 giorni

dalla data di compilazione della ricetta

📄 Il 13 Marzo 2024 è stata pubblicata una Nota Informativa importante concorsata con AIFA consultabile al link:

https://www.aifa.gov.it/documents/20142/2254729/2024.03.13_NII_retinoidi_IT.pdf

avente ad oggetto un promemoria delle misure di minimizzazione del rischio nell'ambito del Programma di Prevenzione della Gravidanza (PPP) legato all'utilizzo dei Retinoidi Orali (Acitretina, Alitretinoina e Isotretinoina) dal momento che studi recenti condotti in diversi Paesi Europei hanno rilevato un basso livello di aderenza alle misure PPP e continuano a verificarsi gravidanze in donne esposte ai retinoidi orali.

📄 Il 17 Maggio 2024 è stata diramata una Nota Informativa relativa al Materiale Educazionale approvato e finalizzato al buon uso dei medicinali a base di Retinoidi orali, consultabile sul sito AIFA al link:

<https://www.aifa.gov.it/misure-di-gestione-del-rischio>

- Medicinali a base di Retinoidi

Da questa pagina è possibile effettuare il download dei materiali Educazionali Ultimi Approvati:

[Checklist per il farmacista](#)

[Materiale per il medico](#)

[Materiale per il paziente](#)

* INN (Denominazione Comune Internazionale) : da sostituirsi con il nome del principio attivo.

🚨 INVITO ALLA SEGNALAZIONE

⚠️ La **segnalazione delle reazioni avverse sospette** (ADRs) che si verificano dopo l'autorizzazione del medicinale è **importante**, in quanto permette un **monitoraggio continuo** del rapporto beneficio/rischio del medicinale.

Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il Sistema Nazionale di segnalazione dell'Agenzia Italiana del Farmaco.

Sito web: <https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>

Le segnalazioni di Sospetta Reazione Avversa da Farmaci devono essere inviate al **Responsabile di Farmacovigilanza** della Struttura di appartenenza dell'Operatore stesso.

Ultima modifica 26.03.2026

Azienda Sanitaria Provinciale Vibo Valentia - UOC Farmaceutica Territoriale

Via F. Protetti Pal. Rosano Piano Terra - 89900 Vibo Valentia (VV)

Tel. 0963 962938 - Mail: farmterr@aspvv.it