



DIREZIONE GENERALE
CURA DELLA PERSONA, SALUTE E WELFARE

SETTORE ASSISTENZA FARMACEUTICA
LA RESPONSABILE
ELISA SANGIORGI

Alle Direzioni sanitarie
Ai Direttori dei Dipartimenti
Farmaceutici
Ai Servizi Farmaceutici territoriali e
ospedalieri
Agli Specialisti diabetologi ed
endocrinologi
Ai Dipartimenti delle cure primarie, con
richiesta di diffusione a tutti i MMG
delle Aziende sanitarie
Ai Presidenti delle Associazioni di
categoria delle Farmacie convenzionate
della Regione Emilia-Romagna

Oggetto: Rybelsus (semaglutide) – approvvigionamento nuovi confezionamenti in DPC e
coerenza prescrizione-erogazione

Con la presente, facendo seguito alla nota regionale Prot. 27/02/2026.0188402.U si
richiamano ulteriori indicazioni operative relative al canale di Distribuzione per Conto (DPC) e alla
gestione della corretta corrispondenza tra prescrizione e confezionamento erogato, nella fase di
coesistenza delle formulazioni.

Considerata la progressiva disponibilità sul mercato dei nuovi dosaggi (1,5 mg, 4 mg e 9 mg in
sostituzione rispettivamente di 3 mg, 7 mg e 14 mg), le Aziende sanitarie sono invitate ad
avviare tempestivamente le procedure di acquisto delle nuove confezioni destinate
all'erogazione tramite DPC, in modo da garantire continuità terapeutica e ridurre il rischio di
errori connesso alla coesistenza dei confezionamenti.

In base alle necessità, le Aziende sanitarie possono consentire la distribuzione in DPC dei nuovi
dosaggi di Rybelsus, in quanto la lista DPC regionale è già stata aggiornata con i nuovi prodotti:

- RYBELSUS*30CPR 1,5MG (minsan 048719177);
- RYBELSUS*30CPR 4MG (minsan 048719227);
- RYBELSUS*30CPR 9MG (minsan 048719278).





Dal punto di vista prescrittivo ed erogativo, la ricetta deve riportare esattamente il confezionamento oggetto di erogazione. In presenza di prescrizione recante un nuovo dosaggio ma con disponibilità esclusiva del vecchio dosaggio corrispondente, non è ammessa una sostituzione automatica in erogazione.

Pertanto, la ricetta deve essere modificata dal prescrittore (MMG o specialista) affinché il confezionamento prescritto coincida con quello effettivamente erogato.

Per agevolare la gestione operativa in questa fase transitoria, si richiama nuovamente la corrispondenza tra dosaggi:

- 3 mg (vecchio) ↔ 1,5 mg (nuovo)
- 7 mg (vecchio) ↔ 4 mg (nuovo)
- 14 mg (vecchio) ↔ 9 mg (nuovo)

Si ribadisce massima diffusione ai prescrittori e alle farmacie convenzionate delle informazioni utili a prevenire errori di prescrizione ed erogazione del prodotto.

Cordiali saluti,

Elisa Sangiorgi
(firmato digitalmente)