

NORMATIVA

Fonte: Gazzetta Ufficiale

AIFA ha autorizzato nuovo farmaco Noku a base di metilfenidato

Pubblicato il 2026-04-01

L'Agenzia Italiana del Farmaco ha autorizzato la vendita di Noku, un nuovo medicinale contenente metilfenidato. L'autorizzazione è stata pubblicata il 31 marzo 2026.

L'AIFA (Agenzia Italiana del Farmaco) ha dato il via libera alla commercializzazione di un nuovo farmaco chiamato Noku. Il medicinale contiene metilfenidato, una sostanza usata principalmente per trattare l'ADHD (disturbo da deficit di attenzione e iperattività) nei bambini e negli adulti. Il metilfenidato è lo stesso principio attivo presente in altri farmaci già conosciuti come Ritalin e Concerta. L'autorizzazione significa che ora il farmaco può essere venduto nelle farmacie italiane con prescrizione medica. La decisione è stata ufficializzata con la pubblicazione in Gazzetta Ufficiale del 31 marzo 2026. Il nuovo farmaco si aggiunge alle opzioni terapeutiche già disponibili per i pazienti che soffrono di disturbi dell'attenzione. Come tutti i medicinali contenenti metilfenidato, anche Noku sarà soggetto a prescrizione medica controllata e non potrà essere acquistato liberamente.

COME TI RIGUARDA

Se tu o un tuo familiare soffrite di ADHD e siete già in cura con farmaci a base di metilfenidato, ora avete una nuova opzione terapeutica disponibile. Il medico che vi segue potrà valutare se Noku è più adatto al vostro caso rispetto ai farmaci che usate attualmente. Non potete comprare questo farmaco senza ricetta medica: dovete sempre consultare uno specialista che valuterà se è il trattamento giusto per voi. Se state già assumendo altri farmaci per l'ADHD, non cambiate terapia da soli ma parlate sempre prima con il vostro medico.

DATI DELL'ATTO

Atto:	26A01542
Data:	31/03/2026
Entra in vigore:	31/03/2026

Fonte ufficiale: <http://www.gazzettaufficiale.it/eli/id/2026/03/31/26A01542/SG>