

# farma7

Settimanale di notizie sul mondo farmaceutico

## ● Il Punto

45

### BILANCIO 2015: UN ANNO INTENSO PER FEDERFARMA E LA FARMACIA

*In una lettera aperta a tutti i Colleghi, il presidente di Federfarma, Annarosa Racca, ricorda il cammino fatto in difesa della farmacia e per la sua valorizzazione come primo Centro sanitario sul territorio. Al bilancio di fine anno si accompagnano i più sinceri e affettuosi auguri di Buone Feste e di un 2016 ricco di soddisfazioni (a pag. 3).*

**Fascicolo sanitario  
elettronico  
Che cosa stabilisce  
il decreto  
pubblicato in G.U.**

**Medicinali  
a base di Cannabis  
Ecco cosa prevede  
il decreto  
ministeriale**

**Buon Natale  
e felice  
Anno  
Nuovo**



Organo ufficiale della **federfarma** ([www.federfarma.it](http://www.federfarma.it))

# Irritazioni della superficie oculare<sup>1</sup> e discomfort da occhio secco<sup>2</sup>



Euphrasia officinalis 3 DH e Chamomilla vulgaris 3 DH, componenti di **Euphralia**<sup>®</sup> collirio, soluzione sono tradizionalmente utilizzate dalla farmacologia omeopatica<sup>3</sup> e le diluizioni sono preparate in conformità alla Farmacopea Europea in vigore.

Uno studio clinico<sup>2</sup> e una valutazione ambulatoriale<sup>1</sup> su **Euphralia**<sup>®</sup> hanno rispettivamente dimostrato che:

“Per quanto riguarda la terapia con Collirio E-C, si è rivelato utile nel migliorare non solo i valori dei tests di funzionalità lacrimale, ma anche le condizioni dell’epitelio corneale”.

“La tollerabilità al preparato è stata giudicata eccellente e non si sono verificate reazioni indesiderabili”.

*(E.M. Vingolo, P. Del Beato, M. Barcaroli, L. Rapagnetta. Il trattamento del discomfort da occhio secco con collirio monodose bottelpack<sup>®</sup> a base di Euphrasia-Chamomilla Boiron (ndr: Euphralia<sup>®</sup>) in dosi omeopatiche vs placebo. Università degli studi di Roma “La Sapienza” Cattedra di Clinica Oculistica. Bollettino di Oculistica Anno 76 - N. 4 - 1997)*

“Le conclusioni del nostro studio indicano che i colliri omeopatici, basati sugli estratti di Euphrasia officinalis e Matricaria chamomilla, possono essere utilizzati con effetti benefici nel trattamento dei disturbi relativi alla superficie oculare, in cui l’infiammazione gioca un ruolo patogenetico importante. Possono essere quindi potenzialmente utili in una serie di condizioni cliniche che comprendono, oltre all’occhio secco, le congiuntiviti allergiche stagionali, e quelle forme di irritazione oculare legate a condizioni ambientali non favorevoli,

all’uso di videoterminali o conseguenti a terapie irritanti sia topiche che sistemiche”.

“Anche per quanto riguarda la sicurezza del prodotto i risultati sono positivi in quanto non si sono riscontrati fenomeni di intolleranza nei pazienti trattati”.

*(Aragona P., Spinella R., Rania L., Postorino E., Sommario S., Angelo G. Use of homeopathic eye drops for the treatment of ocular surface irritation. Department of Surgical Specialties, Section of Ophthalmology, Unit for the Diagnosis and Treatment of Ocular Surface Diseases, University of Messina. Evision. Rivista scientifica di oftalmologia. IX Anno 2/2011)*

Il collirio **Euphralia**<sup>®</sup> è composto da due diluizioni omeopatiche e dagli eccipienti sodio cloruro 0,9% e acqua depurata. È una soluzione isotonica che non ha azione irritante sull’occhio<sup>4</sup>. L’assenza di vasocostrittori, conservanti ed EDTA permette, laddove necessario e consigliato dal medico, un utilizzo quotidiano e continuativo in tutti i soggetti, anche nei portatori di lenti a contatto.

È prodotto con tecnologia Bottelpack<sup>®</sup>, riempimento antisettico integrato, che garantisce la sterilità senza l’uso di conservanti<sup>5,6</sup>.

**Euphralia**<sup>®</sup>, in quanto medicinale omeopatico, è adatto ad adulti, bambini<sup>7</sup>, anziani e pazienti politrattati<sup>8</sup>.

Può essere utilizzato anche dai portatori di lenti a contatto<sup>9</sup>.

1-2 gocce in ciascun occhio, 2-6 volte al giorno.

**BOIRON**<sup>®</sup>

D. Lgs. 219/2006 art. 85: “Medicinale omeopatico senza indicazioni terapeutiche approvate”.

D. Lgs. 219/2006 art. 120 1 bis: “Trattasi di indicazioni per cui non vi è, allo stato, evidenza scientificamente provata dell’efficacia del medicinale omeopatico”.

Medicinale non a carico del SSN.

1. Aragona P., Spinella R., Rania L., Postorino E., Sommario S., Angelo G. Use of homeopathic eye drops for the treatment of ocular surface irritation. Department of Ophthalmology, Unit for the Diagnosis and Treatment of Ocular Surface Diseases, University of Messina. Evision. Rivista scientifica di oftalmologia. IX Anno 2/2011. 2. E.M. Vingolo, P. Del Beato, M. Barcaroli, L. Rapagnetta. Il trattamento del discomfort da occhio secco con collirio monodose bottelpack<sup>®</sup> a base di Euphrasia-Chamomilla Boiron in dosi omeopatiche vs placebo. Università degli studi di Roma “La Sapienza” Cattedra di Clinica Oculistica. Bollettino di Oculistica Anno 76 - N. 4 - 1997. 3. Kent J.T.: Repertorio della Materia Medica Omeopatica. Tomo II. IPSA editore; 1992. p. 945-1034. 4. Chelab: Epicocular eye irritation test for the prediction of acute eye irritation 2009. 5. Berrebi H.: Le système Bottelpack répond aux besoins de la pharmacie. Emballage Magazine; 1985. p. 4-9. 6. Bourny E., Dumolard L., Peronnet A.: Remplissage intégré aseptique: la technologie blow-fill-seal (BFS) dans l’industrie pharmaceutique. S.T.P. Pharma Pratiques 1995;5:203-214. 7. Boulet J.: Homéopathie – L’enfant. Marabout; 2003. p. 14-17. 8. Jouanny J., Crapanne J.B., Dancer H., Masson J.L. Terapia omeopatica: possibilità in patologia acuta. I volume. Ariete Salute; 1993. p. 81. 9. Agenzia Italiana del Farmaco. Guida all’uso dei farmaci. 12. Oculistica. Anno 2008/5. p. 251.

# Il Punto

*Lettera aperta del presidente Annarosa Racca*

## BILANCIO 2015: UN ANNO INTENSO PER FEDERFARMA E PER LA FARMACIA

**C**aro Collega, l'anno che si chiude è stato ricco di avvenimenti per la farmacia italiana e altrettanto costante e pieno è stato l'impegno di Federfarma non solo nell'ottica di tutelare il ruolo e l'immagine delle farmacie, ma anche di fornire alle farmacie stesse strumenti, informazioni, indicazioni operative, per agevolare e rendere meno oneroso il lavoro quotidiano dietro al banco, al servizio dei cittadini.

Molto intensa è stata l'attività di informazione e sensibilizzazione nei confronti del Governo e del Parlamento per far conoscere la reale situazione delle farmacie e garantire la sostenibilità dei provvedimenti varati.

L'anno si è aperto con una buona notizia su questo fronte. La Legge di Stabilità 2015 ha abrogato una disposizione veramente odiosa e penalizzante per i titolari di farmacia: l'obbligo di nomina di un direttore al raggiungimento dell'età pensionabile, introdotta dal Dl Cresci-Italia. Federfarma è riuscita a far cancellare una disposizione punitiva che avrebbe comportato oneri insostenibili per molti colleghi.

Sul versante dei rapporti istituzionali Federfarma ha svolto un lavoro costante ed estremamente impegnativo in rela-

zione al Ddl Concorrenza, approvato dal Consiglio dei ministri del 20 febbraio, ma la cui gestazione è andata avanti per mesi. Gli interventi di Federfarma sono stati volti, innanzitutto, a evitare che il Ddl recepisce devastanti proposte di ulteriore deregolamentazione, tra cui, in particolare, la vendita dei medicinali con ricetta medica negli esercizi commerciali. Federfarma si è quindi impegnata a far introdurre nel Ddl norme per fare in modo che l'ingresso del capitale nella proprietà e la possibilità di creare catene siano sostenibili e compatibili con il modello italiano di farmacia professionale. Questo lavoro di sensibilizzazione è proseguito tutto l'anno e continuerà ancora nelle prossime settimane, in quanto l'iter parlamentare non si è ancora concluso. Alcuni primi risultati sono stati ottenuti, con le modifiche introdotte al Ddl alla Camera sul fronte della trasparenza e delle garanzie per i cittadini. Bisogna continuare a lavorare per ottenere norme rispettose della specificità della farmacia, difendere la farmacia dagli attacchi delle lobby della Gdo e smentire informazioni e dati errati e fuorvianti.

Un altro tema al quale Federfarma ha dedicato grandi energie è quello della valorizzazione del ruolo sociale e sanitario della farmacia. La Farmacia dei servizi

è un percorso obbligato per rafforzare il legame con il Ssn e su questo versante si è concentrato l'impegno della Federazione: fondamentale a questo fine è il rinnovo della convenzione farmaceutica nazionale. Il confronto portato avanti con il Governo e con le Regioni nel 2015 ci ha consentito di ottenere alcuni risultati importanti: il Ministero della Salute ha sbloccato la situazione chiarendo le competenze della Sisac in materia di rinnovo della convenzione, mentre il Comitato di settore Sanità delle Regioni ha emanato l'atto di indirizzo, cioè le linee guida per la trattativa che dovranno essere seguite dalla Sisac stessa. L'atto di indirizzo riconosce l'importanza del ruolo della farmacia come prima interfaccia del Ssn, che non solo eroga il farmaco e ne monitora l'utilizzo, ma fornisce anche una serie di prestazioni aggiuntive di alto valore sociale e sanitario.

Sempre su questo fronte Federfarma ha promosso un'ampia serie di iniziative. Mi riferisco all'attivazione del servizio gratuito di consegna a domicilio dei farmaci a favore dei soggetti anziani e fragili, impossibilitati a recarsi in farmacia, tramite il numero verde nazionale 800.189521, che ha avuto un grande impatto sui mezzi di comunicazione e un forte gradimento da parte dei cittadini.

Dal 20 luglio alla fine dell'anno sono state circa 3.000 le telefonate rivolte al call center. Ringrazio, quindi, tutti i Colleghi per la collaborazione a questa importante campagna. Un'altra iniziativa di grande rilevanza sociale è stata la presentazione della Carta della qualità delle farmacie, realizzata insieme a Cittadinanzattiva-Tribunale per i Diritti del Malato, con l'obiettivo di sottolineare l'impegno quotidiano delle farmacie, la qualità del servizio, l'attenzione alle esigenze dei soggetti più fragili e, in generale, il rispetto dei diritti delle persone. Anche per la concreta attuazione di questo progetto di alta valenza sociale faccio affidamento sulla collaborazione di tutti i Colleghi.

Ma l'attività di Federfarma è stata volta anche a predisporre concreti strumenti operativi per consentire alle farmacie di svolgere al meglio il proprio lavoro e fornire in modo efficace, controllato e sicuro i nuovi servizi tanto attesi dalla popolazione. Grazie al supporto di Promofarma, sono state messe a disposizione delle farmacie le piattaforme informatiche DigitalCare Farma, per fornire prestazioni di telemedicina, servizi di altri operatori sociosanitari, monitorare il corretto uso del farmaco (attraverso il portale DottorFarma). Sono stati implementati ulteriori servizi come la fatturazione elettronica, che ha consentito a 8.500 farmacie di fatturare alla P.A., nei modi previsti dalla legge, a costi estremamente contenuti, garantendo un notevole risparmio alla categoria (1,5 milioni di euro nel solo anno 2015).

È proseguita, inoltre, l'attività di supporto di Federfarma e Promofarma ai fini dell'implementazione sul territorio della ricetta elettronica. Grazie all'informatizzazione delle farmacie e all'attività di assistenza fornita da Promofarma, tale novità si sta progressivamente diffondendo senza creare difficoltà ai cittadini. Avviata inoltre l'attività di supporto alle farmacie per la trasmissione dei dati relativi alle spese sanitarie da inserire nel 730 precompilato.

Intensa l'attività anche sul fronte della formazione: ricordo il progetto Farminte-

gra, che consiste in un corso di formazione Ecm Fad sugli integratori alimentari e la loro gestione in farmacia, accessibile, a titolo gratuito per i titolari e i loro collaboratori, dal sito internet di Federfarma, per gli anni 2015 e 2016. Sono 2.000 i Colleghi che hanno usufruito di questa importante opportunità nel corso del 2015. Ricordo anche il convegno sui nutraceutici organizzato nell'ambito di Expo e segnalò il progetto "100 province", promosso insieme a Gsk per mettere in grado le farmacie di monitorare i pazienti affetti da Bpco nell'ambito di attività di pharmaceutical care. Più in generale, mi sembra importante sottolineare l'impegno di Federfarma per rafforzare la collaborazione con le aziende produttrici sul tema della valorizzazione del canale farmacia.

Risultati importanti sono stati ottenuti anche sul fronte della tutela legale degli interessi delle farmacie. La Corte di Giustizia Europea ha respinto anche il rinvio pregiudiziale del Tar Catania sulla questione della vendita dei medicinali con ricetta fuori farmacia, ribadendo come la tutela della salute, garantita dalle farmacie, sia un interesse fondamentale e preminente rispetto al diritto alla concorrenza. Sempre in tema di assetto territoriale del servizio, ricordo la sentenza del Consiglio di Stato che ha annullato il provvedimento della Regione Veneto, istitutivo di una farmacia in un centro commerciale, accogliendo il ricorso dell'Associazione titolari di Venezia, di Federfarma Veneto e di Federfarma nazionale. Il provvedimento, infatti, non aveva tenuto conto delle condizioni previste dalla legge per l'istituzione di farmacie aggiuntive.

Anche per quanto riguarda la distribuzione dei farmaci abbiamo ottenuto due importantissime sentenze: il Consiglio di Stato ha, infatti, annullato le delibere con cui l'Aifa aveva classificato in Pht il medicinale Forsteo, per il trattamento dell'osteoporosi, e il medicinale Mirapexin, utilizzato nella terapia del Parkinson. Entrambe le decisioni dell'Aifa non tenevano conto delle preminenti valutazioni di carattere sanitario. Tali sentenze sono un

importante riconoscimento dell'impegno di Federfarma per portare in farmacia i medicinali oggetto di distribuzione diretta, garantendo così la massima trasparenza, il controllo della spesa e l'agevole accesso ai farmaci da parte dei cittadini.

Tante altre iniziative sono state promosse nel corso dell'anno 2015. Non posso elencarle tutte per motivi di spazio. Ci tengo, però, prima di concludere, a ricordare attività che ritengo estremamente importanti per la categoria: il salvataggio e il rilancio di Credifarma, che, attraverso un paziente lavoro di confronto con gli altri soci, consentirà ai colleghi di usufruire ancora dei servizi di questa società che opera nell'esclusivo interesse della farmacia. Strategica è stata anche la partecipazione di Federfarma al Tavolo sulla Fertilità, voluto dal ministro Lorenzin, per informare e sensibilizzare l'opinione pubblica su un tema di fondamentale importanza per la salute e il benessere della popolazione. La partecipazione al tavolo ci ha permesso di sottolineare e valorizzare anche in questo contesto il ruolo della farmacia come presidio di salute sul territorio.

Ringrazio i componenti del Consiglio di Presidenza che hanno contribuito attivamente al raggiungimento di tutti questi risultati positivi e tutti gli altri colleghi che a vario titolo, nell'ambito degli organismi statuari, hanno garantito il loro impegno per il bene delle nostre farmacie. Ringrazio l'Assemblea nazionale, i Presidenti regionali e provinciali e tutti Voi Colleghi che, con l'impegno quotidiano dietro al banco e con la partecipazione alle iniziative promosse dal Sindacato a livello nazionale e locale, contribuite in modo decisivo a tenere alto il nome della Farmacia italiana. Sicuramente, c'è ancora molto da lavorare per rilanciare la nostra professione, ma con l'impegno di tutti sono sicura che riusciremo a conquistare altri traguardi importanti per la farmacia italiana.

Auguro a tutti Buone Feste e un 2016 ricco di soddisfazioni.

**Annarosa Racca**

*Intervista al segretario generale dell'Unione nazionale consumatori*

## MASSIMILIANO DONA: SEMPRE PIÙ NECESSARIO IL RUOLO SOCIALE DELLE FARMACIE

*Una lunga conversazione in occasione della celebrazione dei 60 anni di vita dell'Unc: bilanci e prospettive della più antica associazione consumeristica italiana e una riflessione sul rapporto tra cittadino e farmacia*

L'Unione nazionale consumatori, la prima associazione consumeristica italiana, ha festeggiato quest'anno il suo sessantesimo anniversario: fu infatti fondata nel 1955 da Vincenzo Dona con l'obiettivo di far valere i diritti e gli interessi dei consumatori italiani. In occasione di questa importante ricorrenza, abbiamo intervistato Massimiliano Dona, segretario generale della Unc.

**› Dottor Dona, quest'anno l'Unc compie 60 anni e ha alle spalle tante battaglie per i diritti dei consumatori. Quali sono i traguardi di cui è più soddisfatto?**

Sono tanti i traguardi di cui andiamo fieri: quando la nostra Unione nazionale consumatori è nata, nel 1955, dilagavano sofisticazioni e frodi nel campo alimentare, favorite da una legislazione tra le più arretrate; i prezzi erano praticati ad arbitrio di produttori e venditori, senza alcuna relazione con i costi; le lacune normative riguardavano ogni settore della produzione e della distribuzione, per non parlare dei servizi di interesse collettivo, gestiti in regime di monopolio e senza alcun riguardo per gli utenti. Il ruolo della nostra associazione era principalmente quello di sostenere l'affermazione dei diritti dei cittadini (ancor prima di tutelarli) e dobbiamo ammettere che oggi esistono norme e regole di protezione anche grazie a molte delle battaglie che la nostra organizzazione ha portato avanti con coraggio e lungimiranza in anni nei quali i

consumatori non sapevano neppure di esserlo. In tempi recenti, andiamo orgogliosi di aver patrocinato la prima (e finora unica) azione di classe vittoriosa in Italia.

**› Dai tempi della nascita dell'associazione -creata da Suo padre, un appassionato antesignano del consumerismo- come è cambiato il ruolo di Unc in anni in cui il consumatore è divenuto sempre più attivo e informato anche grazie ai mezzi di comunicazione, fino a internet?**

Oggi stiamo vivendo una fase di grandi cambiamenti, sia dal punto di vista delle imprese, che per sopravvivere alla crisi stanno cambiando pelle, sia per i consumatori, le cui esistenze digitalizzate si evolvono rapidamente, ma non sempre con l'adeguato livello di consapevolezza. Prendiamo, per esempio, la sharing economy, che noi dell'Unione nazionale consumatori abbiamo sostenuto fin dagli albori: non si acquista più un prodotto, ma si gode di un servizio. Cambiano però anche i diritti dell'utenza, ma direi che questa è una fortuna anche per noi: abbiamo nuove sfide con cui confrontarci, forti di una esperienza di sessant'anni.

**› Il vostro evento annuale "Premio Vincenzo Dona" quest'anno si è incentrato più sulle "persone" che sui "consumatori". Si tratta di una prospettiva che la farmacia ha da sempre nei confronti del cliente che viene assistito**

**con consigli e informazioni su più fronti. Come valuta l'evoluzione della farmacia in questi ultimi anni?**

Sembra strano che proprio noi, la più antica associazione dei consumatori, proponiamo il superamento del concetto di consumatore, ma non è una provocazione: guardare alla "persona" equivale a guardare al di là del consumatore, coltivando l'ambizione di una maggiore pienezza nelle scelte. Probabilmente i farmacisti lo hanno capito prima di molti altri, vista l'importanza del loro ruolo sociale e la capillarità della loro presenza sul territorio.

**› Anni fa l'Unc fece una ricerca per valutare quale impatto i processi di liberalizzazione potevano avere sui servizi pubblici e approfondì il caso delle farmacie rurali. I risultati della ricerca sottolinearono che il sistema garantisce una buona distribuzione del farmaco su tutto il territorio nazionale e, in particolare, che le farmacie rurali operano anche in zone prive di molti servizi pubblici, fatto che accresce ancor più la loro utilità sociale, oltre che sanitaria. Che cosa pensa dei tentativi in atto da parte di soggetti economici che spingono per la liberalizzazione dei farmaci di fascia C con ricetta?**

In linea teorica una sana concorrenza tra operatori professionali produce benefici effetti in capo ai consumatori (in termini di capillarità dell'offerta e minori prezzi) e per il mercato (in termini di competitività per le imprese e migliore occupazione). Tuttavia, nel settore della vendita dei farmaci, i processi di liberalizzazione potrebbero avere effetti socialmente ed economicamente in-

desiderabili; da quella ricerca si evidenziò il ruolo sociale delle farmacie, soprattutto nei piccoli centri, come presidio sul territorio esattamente come il municipio, l'ufficio postale, la scuola, l'esercizio commerciale. Oggi, complice la crisi, probabilmente questo ruolo è ancora più necessario per dare risposte concrete alle persone, soprattutto a quelle che vivono situazioni di disagio.

› **Unc e Federfarma -anche nelle sue articolazioni provinciali- hanno avuto più vicende di collaborazione sul territorio negli anni per migliorare insieme la qualità del servizio offerto ai cittadini. Su quali temi possono utilmente collaborare oggi?**

È fondamentale divulgare il messaggio che la salute non è un settore del mercato come gli altri, per cui, sia dal punto di vista istituzionale sia da parte degli operatori, ci vuole una particolare sensibilità. Dobbiamo continuare a collaborare per aumentare il livello di consapevolezza dei consumatori, aiutandoli a riconoscere i facili allarmismi (e talvolta le "bufale mediatiche"), fornendo loro corrette informazioni sulla prevenzione di alcune patologie sull'uso corretto dei farmaci.

› **Che cosa potrebbe fare il farmacista per approfondire ulteriormente il rapporto di fiducia e il dialogo con cittadini che sono sempre più consapevoli e informati?**

La tecnologia oggi offre un grosso contributo per parlare ai cittadini e offrire loro il servizio di cui hanno bisogno: penso alle App che girano sui nostri smartphone, che permettono la geolocalizzazione della farmacia più vicina o anche di diffondere informazioni di utilità. I farmacisti dovrebbero sfruttare maggiormente i vantaggi dell'innovazione, senza, naturalmente, dimenticare il loro ruolo di guida per le persone: è vero infatti che i consumatori sono attratti dal «nuovo», ma soprattutto nel campo della salute, come risulta da un nostro sondaggio diffuso nei mesi scorsi, scelgono i prodotti fidandosi del consiglio di un esperto e questo forse spiega anche la poca propensione agli acquisti online di farmaci e integratori. (SN)

## COSMOFARMA EXHIBITION XX EDIZIONE NEL 2016

Cosmofarma Exhibition festeggerà i vent'anni nel 2016 a Bologna, all'insegna dello slogan "Creiamo valore, condividiamo il sapere".

La grande manifestazione convegno-espositiva sulla farmacia -patrocinata da Federfarma e sostenuta dal Gruppo Cosmetici in Farmacia di Cosmetica Italia- si svolgerà dal 15 al 17 aprile a BolognaFiere.

Cosmofarma affiancherà Pharmintech, la rassegna triennale (che si aprirà il 13 aprile), dedicata alla filiera tecnologica per l'industria farmaceutica, parafarmaceutica, nutraceutica, e cosmeceutica.

Secondo Duccio Campagnoli, presidente di BolognaFiere, l'edizione 2016 di Cosmofarma Exhibition sarà "una manifestazione che mai come oggi guarda al futuro".

Al centro di Cosmofarma 2016 saranno quattro tematiche cruciali: la cosmesi in farmacia (con la seconda edizione del convegno "Dermocosm - Vita Cutis", organizzato con il professor Antonino di Pietro); l'alimentazione e il crescente successo di integratori e nutraceutici (con un convegno focalizzato sulla nutrizione); medical device/diagnostica e prevenzione; ma-

nagement in farmacia e della farmacia (analisi delle attività di marketing, comunicazione, visual merchandising e di tutte quelle voci gestionali che influenzano il fatturato di una farmacia).

Commenta così l'evento Annarosa Racca, presidente nazionale di Federfarma: "Un'iniziativa che allo slancio e alle potenzialità di un ventenne aggiunge ormai la grande esperienza delle precedenti edizioni, tutte ricche di contenuti e di suggerimenti per la gestione e lo sviluppo della farmacia e il nostro aggiornamento professionale. Anche quest'anno i temi prescelti puntano a rafforzare il presidio sociale e sanitario, sempre più inserito nel Ssn per rispondere a una ampia gamma di esigenze dei cittadini, e sono di aiuto per affrontare un momento di notevoli cambiamenti".

Stefano Fatelli, presidente del Gruppo Cosmetici in Farmacia di Cosmetica Italia, sottolineando il buon andamento del cosmetico in farmacia (+1,5% nel 2015 con un valore di mercato totale di 1800 milioni di euro), afferma che "Cosmofarma Exhibition 2016 sarà una preziosa occasione per ragionare e confrontarsi sugli scenari in evoluzione per la farmacia".

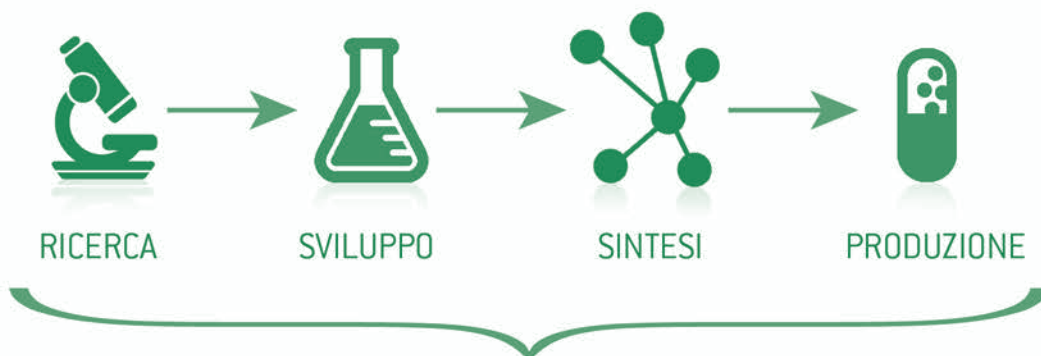
## FONDAZIONE RAVA 2015 CAMPAGNA DI SUCCESSO

L'edizione 2015 di "In farmacia per i bambini" (l'iniziativa della Fondazione Francesca Rava - Nph Italia onlus, patrocinata da Federfarma e Cosmofarma), ha ottenuto un grande successo, migliorando i risultati del 2014. La campagna (svoltasi lo scorso 20 novembre) si proponeva di raccogliere farmaci e prodotti pediatrici in occasione della Giornata mondiale dei diritti dell'infanzia 2015, per poi donarli a bimbi in condizioni di povertà sanitaria. I dati di partecipazione segnalano che hanno aderito 1.115 farmacie in tutta Italia (erano state 810 nel 2014). In Italia sono 258 gli enti beneficiari (a cui va aggiunto l'Ospedale Saint Damien in Haiti) che provvederanno a far avere il materiale raccolto ai bimbi bisognosi.

Hanno lavorato alla riuscita di questa terza edizione della campagna 1.850 volontari, inclusi i collaboratori delle aziende amiche che hanno sostenuto l'iniziativa, i volontari reclutati a livello locale dagli enti e dai farmacisti. Sono stati distribuiti 117.000 "Cruciverba dei diritti" per informare la popolazione sui diritti dei bambini. La raccolta delle confezioni da donare ha nettamente superato i numeri dell'anno scorso: 165.000 confezioni a fronte delle 90.000 del 2014.




# NUOVA DULOXETINA

# 100% Made in Pensa



*Duloxetina Pensa è frutto della ricerca Pensa Pharma e del Gruppo Esteve. Sviluppata interamente in Casa Madre, risponde ai più alti standard produttivi.*

- **Tre presentazioni farmaceutiche**
- **Capsule bicolore**
- **Blister in PVC-PVDC eco-friendly**

Presentazione	Classe	Regime di dispensazione	Prezzo al pubblico
 30 mg 7 cps rigide gastroresistenti	A nota 4	RR	€ 2,19
 30 mg 28 cps rigide gastroresistenti	A nota 4	RR	€ 8,27
 60 mg 28 cps rigide gastroresistenti	A nota 4	RR	€ 17,45

**pensa**

## WELFARE DEL FUTURO FARMACIE PRONTE

Come risponde la "White Economy", cioè la filiera delle attività sia pubbliche sia private riconducibili alla cura e al benessere delle persone, alla crescente domanda di salute, assistenza e previdenza che proviene da una società che invecchia e contingente le risorse per il Ssn? Questo il tema sul quale si è incentrato il convegno "White economy: il futuro del Welfare", svoltosi a Roma, organizzato nell'ambito di una più ampia collaborazione fra Censis e Unipol, le quali, nella comune convinzione che si debba sviluppare anche nel nostro Paese un diverso modello di sicurezza sociale, dal 2010 hanno dato vita a un programma di riflessione sulle tematiche del welfare.

"Per quanto attiene all'assistenza do-

miciliare, il Paese è indietro perché ancora non è stato fatto "sistema" tra i vari soggetti coinvolti", ha osservato Annarosa Racca nell'ambito di un seminario tra esperti del settore che ha preceduto il dibattito con Paolo Bonaretti, consigliere economico del Mise, Yoram Gutgeld, consigliere economico di Palazzo Chigi, e il presidente del Censis Giuseppe De Rita. "Da parte nostra le farmacie sono pronte, hanno attivato le piattaforme necessarie per quella Farmacia dei servizi che si è già sviluppata in molte realtà, a partire dal Cup, dall'educazione sanitaria e dagli screening di prevenzione di patologie a forte impatto sociale. Dopo tanto tempo che si impiegano risorse principalmente negli ospedali, è ora necessario investire sul territorio. La farmacia -ha affermato Racca- in accordo con il medico di medicina generale, è già in grado di gestire molte esigenze dei cittadi-

ni, in un'ottica di integrazione e rafforzamento del Servizio sanitario nazionale e di migliore risposta alla domanda di anziani, cronici e non autosufficienti".

Tra 15 anni in Italia più di 16 milioni di persone saranno ultra65enni (5 milioni con più di 80 anni) e aumenterà la non autosufficienza, oggi a carico soprattutto delle famiglie, sulle quali pesa un enorme carico organizzativo ed economico. Il welfare vuole essere universalistico, ma non riesce più a dare tutto a tutti. Le strutture sanitarie funzionano (abbastanza) bene per le acuzie, ma l'offerta sanitaria si muove con eccessiva lentezza verso un nuovo assetto in grado di rispondere alla crescente domanda di personalizzazione e qualità dei servizi. In tale contesto aumentano le disuguaglianze sociali (sono favoriti coloro che hanno maggiori disponibilità economiche, ma anche culturali per districarsi meglio



Gentile Farmacista

siamo lieti di informarLa che, i prodotti  
a marchio **Akuel®** e **SKYN®**

sono ora distribuiti in farmacia in esclusiva da

**Health Division di Perfetti Van Melle Italia Srl**



**Contatti subito il Suo agente di zona per scoprire le novità  
e le fantastiche offerte commerciali a Lei riservate.**



**Customer Service HD Perfetti Van Melle**

Perfetti Van Melle Srl - Via G. Rossini, 1 - 20020 Lainate (MI)

**[www.perfettivanmelle.it](http://www.perfettivanmelle.it)** - Tel +39 02 93535.256 - Fax +39 02 93935.347

Akuel® e SKYN® sono marchi registrati di proprietà di Ansell Limited o di una delle sue affiliate © 2015 Tutti i diritti sono riservati

nell'offerta di servizi, riuscendo magari anche a ottenerli dal pubblico). Il valore economico della White Economy è pari a 290 miliardi di euro con una occupazione di 3,8 milioni di addetti e può costituire una ampia area di sviluppo per il Paese, come ha osservato Gutgeld. Per Bonaretti serve un terzo sistema che si aggiunga al pilastro pubblico e a quello privato in un'ottica mutualistica che li sorregga entrambi. L'universalismo è stato il primo fattore di integrazione per l'immigrazione e il Ssn un fattore trainante per la civilizzazione, ha concluso De Rita. "Per andare verso una sussidiarietà tra pubblico e privato (e non verso la privatizzazione della sanità, ipotesi che spaventa molti cittadini) è necessario che "domande e risposte si incontrino sul territorio con operatori che sappiano essere contemporaneamente di settore e di territorio". (SN)

## ANNAROSA RACCA: COME COMPORTARSI CON LA PILLOLA DEI 5 GIORNI DOPO

Indicazioni ben precise quelle fornite dal presidente di Federfarma, Annarosa Racca, in merito alla dispensazione dell'Ulipristal acetato, la pillola dei cinque giorni dopo. L'intervento segue la denuncia, apparsa sul quotidiano *La Repubblica*, della difficoltà di reperire il farmaco nelle farmacie milanesi. "Il farmacista deve soltanto accertarsi -ha precisato Annarosa Racca- se chi ha davanti è maggiorenne o minorenni e, in quest'ultimo caso, accertarsi se ha la ricetta. In caso poi sia sprovvisto del farmaco, se lo deve procurare il prima possibile". Anche l'obiezione di coscienza, manifestata da alcuni farmacisti, non deve giustificare il diniego alla consegna del medicinale. "Se in farmacia c'è un obiettore -precisa il presidente di Federfarma- allora ne serve un altro che non lo sia. Rappresentiamo il primo presidio del Ssn sul territorio, quindi dobbiamo dispensare quello che ci viene richiesto".

Queste dichiarazioni esplicative hanno subito registrato il plauso della Sic, la Società italiana della contraccezione. "Siamo lieti della precisazione -ha dichiarato il suo past president Annibale Volpe- perché ribadisce la finalità contraccettiva della pillola dei cinque giorni dopo e invita i farmacisti ad attenersi alle disposizioni di legge".

# TEOFARMA S.r.l.

informa i Signori Farmacisti che i prodotti:

**TUSSAMAG NEO** Sciroppo 200 ML

(AIC 920183377)

**VITEF COSMETICO** 50 ML

*Crema protettiva con vitamina F* (AIC 924928587)

**EKTOGAN NEO** Polvere 20 G (AIC 927117352)

sono regolarmente disponibili.

Sette giorni di notizie, interviste, commenti e approfondimenti

## FARMACIE SEMPRE PIÙ CENTRO DI SERVIZI

*Sui giornali e su internet si parla molto della farmacia e della sua funzione, sempre più rilevante, di presidio sanitario vicino al cittadino. Numerose sui nostri organi di informazione le segnalazioni di iniziative informative e sociosanitarie che hanno la farmacia come protagonista*

“**D**a sempre le farmacie sono disponibili a far arrivare i medicinali a casa del cliente impossibilitato ad andare in farmacia” afferma il presidente di Federfarma Annarosa Racca, parlando del servizio gratuito di consegna a domicilio dei farmaci attivato da Federfarma nazionale a luglio di quest’anno, rivolto alle persone impossibilitate a recarsi di persona o a mandare qualcuno in farmacia. L’iniziativa, spiega Racca, “costituisce un ulteriore impegno in favore della collettività e conferma come la farmacia sia un presidio sanitario vicino ai cittadini, fortemente impegnato a soddisfare le esigenze di una popolazione che invecchia” (*Liberò*, 8.12.15)

### MILANO: UN’APP TROVA LA FARMACIA VICINA

Permette di localizzare la farmacia più vicina alla propria posizione e visualizzare informazioni relative a turni, orari e servizi: si chiama “Latuafarmacia” ed è la nuova app per smartphone realizzata da Federfarma Milano. “La app ha una specificità -spiega il presidente di Federfarma Annarosa Racca- Le informazioni sono inserite direttamente dalla farmacia e questo permette di trovare dentro un’unica app tutte le informazioni delle farmacie sul territorio, con indicazioni precise e di prima mano. Dalla app, come pure dal nostro sito di Federfarma Milano, è possibile accedere a una scheda della singola farmacia che riporta anche i servizi offerti. Stiamo già

lavorando al primo aggiornamento di questa app, per consentire al cittadino di individuare, tra le farmacie più vicine, quella che offre lo specifico servizio richiesto” (*Liberò*, 8.12.15).

### SANITÀ LOMBARDA NUOVA LEGGE

“Il ruolo della farmacia in Lombardia è stato valorizzato dalla precisa indicazione della legge regionale che riconosce tale struttura come parte del sistema sanitario lombardo”. Il presidente di Federfarma Annarosa Racca commenta con soddisfazione la nuova legge sulla sanità varata dalla Regione, che conferma il ruolo centrale svolto dalle farmacie sul territorio e in particolare nei piccoli centri (*Liberò*, 8.12.15).

### VARIE

**Cosmofarma compie 20 anni.** Si svolgerà dal 15 al 17 aprile l’evento europeo più importante nel mondo della farmacia, giunto alla ventesima edizione. “Creiamo valore, condividiamo il sapere” è il claim scelto quest’anno per sottolineare il ruolo di una iniziativa in cui nascono progetti e idee per il futuro della farmacia, con momenti di informazione, di formazione e di presentazione dei prodotti e dei servizi più innovativi del settore (*Corriere della Sera*, 6.12.15).

**Cup nelle farmacie campane.** “Il Cup (erogato attraverso le farmacie - ndr) per-

metterà di abbattere le attese e prenotare la visita a qualsiasi ora del giorno: è il classico esempio di come il privato riesca a fare quello che spetterebbe al pubblico. Ed è anche la conferma che l’offerta sanitaria in Campania è maggiore per qualità e quantità rispetto a quanto percepito dai cittadini”, spiega Michele Di Iorio, numero uno di Federfarma Campania, osservando che “ancora una volta in farmacia maturano idee di organizzazione sanitaria” e che “oggi la Regione Campania è rappresentata da 16 repubbliche sanitarie diverse; è bene che sia il centro a dare il ritmo per andare tutti nella stessa direzione” (*Cronache di Napoli*, 5.12.15).

**Vaccinarsi contro l’influenza** è importante soprattutto per gli anziani, esposti a maggiori rischi a causa del naturale decadimento del sistema immunitario. Eppure, spiega Giovanni Rezza, direttore del Dipartimento di malattie infettive dell’Istituto superiore di sanità, “in questi anni abbiamo registrato un progressivo calo delle vaccinazioni, soprattutto nella popolazione anziana, tanto che, guardando ai dati, con lo scorso anno possiamo dire di aver fatto un salto indietro di ben 15 anni in termini di coperture vaccinali, tornando ai livelli della stagione 2000-2001 e arrivando a vaccinare a malapena il 50 per cento della popolazione anziana” (*Il Giornale*, 9.12.15).

**Troppi vaccini nuovi.** Bisognerebbe piuttosto raggiungere una copertura decente per quelli esistenti. La strategia del nuovo piano vaccinale 2016-2018, con tutti i suoi “nuovi ingressi”, sta suscitando dubbi e perplessità fra i medici e gli esperti di sanità pubblica, che temono un’ulteriore riduzione dei bambini immunizzati per le malattie più gravi. “È

stata presa la lista di tutti i vaccini disponibili in commercio e la si è riversata nel nuovo piano. Ma dov'è la strategia?" si chiede Maurizio Bonati, responsabile del Dipartimento di salute pubblica del Mario Negri (*La Repubblica*, 10.12.15)

**La medicina urgente negata.** I genitori di un neonato affetto da una rara patologia delle vie respiratorie vanno in farmacia per acquistare il farmaco urgente di cui hanno bisogno. Il dottor Andrea Cicconetti -titolare della farmacia e segretario di Federfarma Roma- si attiva subito per ordinare il medicinale, ma, dopo ore passate al telefono, si sente dire dal referente dell'azienda produttrice che "le farmacie del Lazio non possono ordinare questo prodotto perché, pur essendo in fascia A, è inserito anche nel prontuario ospedale-teritorio (Pht) e la ditta non sa se la Regione vorrà inserirlo nella distribuzione per conto" (*Il Messaggero*, 8.12.15).

**Il presidente di Credifarma** Michele Di Iorio commenta la norma del Ddl Concorrenza

-all'esame del Senato- che introduce il capitale nella proprietà della farmacia. "Credifarma dovrà sia essere protagonista sul fronte del cambiamento normativo, sia aprirsi ai potenziali nuovi clienti che giungeranno sul mercato il prossimo anno. Ora si tratta di ragionare con i soci banchieri per valutare come allargare il cruscotto dei prodotti da offrire insieme a quelli nostri più tradizionali" (*L'Indro.it*, 11.12.15).

**Sanità pubblica e sprechi.** "Dopo 20 miliardi di euro di tagli lineari negli ultimi tre anni -scrive *Avvenire*- il risultato nella rete ospedaliera e territoriale pubblica non è stato probabilmente quello sperato". Ci sono ancora quasi 8 miliardi di euro di "sprechi e inefficienza di spesa, di cui 2,3 miliardi nelle aziende ospedaliere e 2 miliardi negli ospedali a gestione diretta che fanno capo alle Asl. E ancora altri 1,8 miliardi di euro di spese per gli ammortamenti e 1,7 miliardi di costi impliciti per il personale". I dati sono contenuti nel tredicesimo rapporto Ospedali & Salute, promosso dall' Aiop (Associazione italiana

ospedalità privata) e realizzato dalla società Ermeneia (*Avvenire*, 11.12.15).

**Rapporto deficit-Pil.** Sembra che il Governo sia intenzionato a far salire il rapporto deficit-Pil del prossimo anno dal 2,2% al 2,4% senza attendere la decisione di Bruxelles sulla flessibilità in merito alla clausola migranti, attesa per la primavera. "L'iniziativa, filtrata da fonti parlamentari -scrive *Repubblica*- consentirebbe all'esecutivo di utilizzare subito 3,2 miliardi (pari allo 0,2% di Pil) da destinare all'iniziativa sicurezza-cultura annunciata da Renzi dopo l'attentato di Parigi. Il ministro dell'Economia, Padoan, tuttavia frena: è una delle ipotesi intorno alle quali si sta ragionando -spiegano fonti del Ministero- e probabilmente non è quella che sarà adottata. Non è nostra intenzione violare le regole europee e la legge di bilancio" (*La Repubblica*, 9.12.15). (US.SM - 16337/492 - 14.12.15)

*\* Gli articoli citati sono disponibili sul sito di Federfarma cliccando i link della circolare*



**Nell'ambito di un rafforzamento della propria presenza nel settore dermatologico è lieta di comunicare l'acquisizione del ramo d'azienda di Sandoz comprendente le linee dermatologiche:**

- OLUX
- BETTAMOUSSE
- SUADIAN
- FINACAPIL
- CRYSTACIDE
- MILICE E MILICE BUBBLE
- COMBILICE
- NIDROX
- FREELICE
- SALAX

**Per ulteriori informazioni vi invitiamo a contattare il numero 02.20541**

## FASCICOLO SANITARIO ELETTRONICO CHE COSA STABILISCE IL DECRETO PUBBLICATO IN G.U.

**Precedenti:** circolari Federfarma n.106 del 9/3/2011; n. 364 del 15/9/2015.

Sulla Gazzetta Ufficiale n. 263 dell'11 novembre 2015 è stato pubblicato il decreto del presidente del Consiglio dei ministri del 29 settembre 2015, n. 178, recante il regolamento in materia di Fascicolo sanitario elettronico (*sul sito di Federfarma è reperibile il testo del provvedimento*).

Il fascicolo sanitario elettronico (Fse), introdotto dall'art.12 del Decreto legge 18 ottobre 2012, n.179, convertito con modificazioni dalla Legge 17 dicembre 2012, n. 22, è "l'insieme dei dati e documenti digitali di tipo sanitario e sociosanitario generati da eventi clinici presenti e trascorsi, riguardanti l'assistito". La finalità del Fse è quella di condividere tra gli operatori del settore sanitario la storia clinica di un individuo per migliorare, sia dal punto di vista qualitativo sia da quello organizzativo, l'assistenza sanitaria. Oltre alla finalità di cura, la legge consente di utilizzare i dati raccolti per finalità di studio e ricerca scientifica.

Parte specifica del Fse è il Dossier farmaceutico (Df), istituito dal legislatore "per favorire la qualità, il monitoraggio, l'appropriatezza nella dispensazione dei medicinali e l'aderenza alla terapia ai fini della sicurezza del paziente". Il Df dovrà essere "aggiornato a cura della farmacia che effettua la dispensazione" (comma 2 bis, introdotto dall'articolo 17, comma 1, del Decreto legge n. 69/2013, convertito, con modificazioni, dalla Legge n. 98/2013).

Il legislatore non aveva definito i contenuti del Fse e del Dossier farmaceutico, ma aveva demandato a un regolamento la definizione degli stessi, nonché le modalità attuative per attivarlo e implementarlo, nel rispetto della legislazione posta a tutela e protezione dei dati personali. Il presidente del Consiglio dei ministri, pertanto, ha adottato proprio tale regolamento, mettendo in condizione le Regioni di poter adempiere al compito di istituire il Fse, previsto dalla legge.

Il Regolamento stabilisce che in tutti i fascicoli sanitari istituiti da Regioni e Province autonome deve essere presente un **nucleo minimo di dati**. Le Regioni e Province autonome hanno comunque la facoltà di consentire l'alimentazione del Fse con altri documenti integrativi, in relazione ai progetti che decidono di porre in essere. È interessante rilevare che nell'ambito del nucleo minimo obbligatorio il regolamento comprende il **Dossier**

**farmaceutico**. Altri elementi del contenuto minimo obbligatorio sono i dati identificativi dell'assistito, i referti, i verbali di pronto soccorso, le lettere di dimissioni, il profilo sanitario sintetico, il consenso o il diniego alla donazione degli organi/tessuti. Il **profilo sanitario sintetico** è il documento sociosanitario informatico, redatto e aggiornato dal medico di medicina generale o dal pediatra, che riassume la storia clinica dell'assistito e la sua situazione corrente.

Oltre ai documenti sopra riportati, il cittadino ha la possibilità di inserire dati e documenti personali relativi ai propri percorsi di cura anche effettuati presso strutture al di fuori del Ssn, in un **proprio taccuino personale**.

Il regolamento, inoltre, stabilisce regole stringenti a tutela della protezione dei dati personali. In particolare, deve essere fornita idonea **informativa** all'assistito sull'utilizzo dei dati personali sanitari. In particolare il cittadino è informato che, per usufruire del

11-11-2015

GAZZETTA UFFICIALE DELLA REPUBBLICA ITALIANA

Serie Generale - n. 263

Ruolo	Dati anagrafici	Dati amministrativi	Dati prescrittivi	Dati clinici	Dati di consenso
Farmacista	Letture		Letture		Letture Scritture
Operatore Amministrativo	Letture	Scritture Letture	Letture		Letture Scritture
Direttore Sanitario	Letture	Letture		Letture	Letture
Medico di Medicina Generale / Pediatra di Libera Scelta	Letture	Letture	Letture Scritture	Letture Scritture	Letture Scritture
Direttore Amministrativo	Letture	Letture			Letture
Medico / Dirigente Sanitario	Letture	Letture	Letture Scritture	Letture Scritture	Letture Scritture
Medico RSA	Letture	Letture	Letture Scritture	Letture Scritture	Letture Scritture
Infermiere o altro professionista sanitario	Letture	Letture	Letture	Letture Scritture	Letture Scritture
Medico Rete di Patologia	Letture	Letture	Letture Scritture	Letture Scritture	Letture Scritture
Professionista del sociale	Letture	Letture	Letture	Letture Scritture	Letture Scritture
Assistito	Letture	Letture	Letture	Letture	Letture Scritture

Fse, deve fornire **consenso specifico**, in mancanza del quale potrà comunque usufruire dei servizi del Servizio sanitario nazionale. Sono disciplinate espressamente regole tecniche e relative misure di sicurezza e, comunque, regole che impongono alle Regioni di consentire l'interoperabilità del Fse nei diversi contesti regionali, nazionali ed europei.

Alcune lacune si osservano nella lettura del disciplinare tecnico, allegato al Regolamento, che tra l'altro specifica: *"I soggetti abilitati all'accesso al Fse, le relative modalità e i profili di accesso ai dati e documenti in esso contenuti sono specificati nel disciplinare tecnico"*.

In effetti, il disciplinare tecnico ha previsto i profili di accesso in funzione dei ruoli professionali e le conseguenti operazioni di accesso alle diverse classi di dati, in termini di lettura e scrittura, da parte dei soggetti abilitati sulla base del ruolo assunto.

Dalla lettura della tabella nella pagina a fianco, si evince che **il farmacista non potrebbe alimentare il Dossier farmaceutico, al contrario di quanto stabilito dalla legge che attribuisce alla farmacia che effettua la dispensazione del farmaco il compito di aggiornarlo** (comma 2 bis, introdotto dall'articolo 17, comma 1, del Decreto legge n. 69/2013 convertito, con modificazioni, dalla Legge n. 98/2013). Inoltre, **il farmacista non avrebbe accesso ai dati clinici**. Al fine di risolvere la questione, Federfarma ha trasmesso una nota al Ministero della Salute (*che potete leggere su [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it)*), chiedendo di perfezionare, implementare e completare la normativa.

Il Regolamento è entrato **in vigore il 26 novembre 2015. Entro il 31 dicembre** dovrà essere attivata l'interoperabilità tra Regione e Regione, con un sistema unificato su tutto il territorio nazionale. (UL.BF - 15992/479 - 4.12.15)

## **SPESE SANITARIE DETRAIBILI: INVIO DATI** *Parte la Piattaforma "SpeseSanitarieOnLine"*

**Precedenti:** circolari Federfarma prot. n. 10777/331 del 6/8/2015; prot. 11760/360 dell'11/9/2015; prot. n. 13135/400 del 9/10/2015.

Nell'ambito dei provvedimenti volti alla realizzazione del "730 precompilato", i commi da 3 a 6 del Decreto legislativo 21 novembre 2014, n. 175 hanno previsto l'obbligo per le strutture sanitarie - e quindi anche per le farmacie - di inviare al Sistema TS i dati relativi alle prestazioni erogate nel 2015 deducibili o detraibili dal reddito (*cf. le circolari citate nei precedenti*).

Federfarma, con il supporto tecnico della propria società Promofarma S.r.l., ha preso parte a una serie di incontri, svoltisi presso la sede della Ragioneria Generale, a cominciare dal 7 novembre 2014, nel corso dei quali è stata richiesta e ottenuta la condivisione delle "specifiche tecniche e modalità operative relative alla trasmissione telematica dei dati" in discorso, con l'obiettivo di rendere quanto più semplice ed efficace la trasmissione delle informazioni richieste.

Con il Dm 31 luglio 2015 (*cf. le circolari citate nei precedenti*) sono stati definitivamente risolti gli aspetti tecnici legati alla raccolta delle informazioni presso le farmacie e al loro invio al Sistema TS. Immediatamente dopo l'emanazione del Dm, Federfarma ha

organizzato una riunione con le principali software house alla quale hanno partecipato anche i rappresentanti di Sogei per fornire indicazioni relativamente all'aggiornamento dei software in uso presso le farmacie e il successivo inoltro al Sistema TS.

Con questa circolare si intendono fornire alle associazioni provinciali e alle singole farmacie tutte le indicazioni utili per la realizzazione degli adempimenti di cui all'oggetto e per i quali Federfarma ha chiesto a Promofarma di realizzare una specifica piattaforma informatica per l'invio al Sistema TS, tramite delega alle organizzazioni territoriali, dei dati relativi agli "scontrini parlanti".

In relazione alla tempistica per l'invio dei dati al Sistema TS, si precisa che gli organismi competenti hanno reso noto che verrà predisposto un apposito calendario, di cui verrà fornita tempestiva informazione. Nel contempo Federfarma è stata sensibilizzata a raccomandare alle farmacie sul territorio un particolare impegno nella trasmissione, nel più breve tempo possibile, dei dati riguardanti la fine del corrente anno. Si segnala, in ogni caso, che la vigente normativa sull'argomento prevederebbe, come termine ultimo per l'invio dei dati, il termine del mese di gennaio dell'anno successivo a cui si riferiscono i dati e quindi per il 2015 sarebbe il 31 gennaio 2016. I dati possono essere trasmessi direttamente dalle farmacie ovvero anche per il tramite delle associazioni di categoria mediante una specifica delega.

Il servizio è riservato solo alle farmacie aderenti alle organizzazioni territoriali ed è completamente gratuito sia per le farmacie sia per le associazioni.

In relazione alle peculiarità previste per la Lombardia, le associazioni di tale regione dovranno attenersi alle specifiche tecniche che verranno comunicate da Federfarma Lombardia.

Operativamente, le organizzazioni territoriali che decideranno di fornire il servizio alle farmacie proprie associate **dovranno innanzitutto comunicarlo a Federfarma con la maggiore sollecitudine possibile**, inviando una e-mail a [box@federfarma.it](mailto:box@federfarma.it), in modo da consentire a Promofarma di procedere, per tali associazioni e per le farmacie aderenti alle medesime, alla configurazione della piattaforma, denominata "SpeseSanitarieOnLine" (Ssol), che sarà accessibile entro la fine dell'anno, sia per le associazioni sia per le farmacie, nella parte riservata del sito [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it) con le ordinarie credenziali.

I servizi disponibili per le associazioni sono la gestione delle deleghe, degli invii e dei relativi esiti. Di seguito vengono sinteticamente indicate le attività a carico dell'associazione che deciderà di accettare le deleghe da parte delle farmacie aderenti.

### **Rilascio e accettazione della delega**

Delle procedure indicate a margine, descritte in dettaglio nel manuale (*reperibile su [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it)*) e simili a quelle previste dell'articolo 50, si riepilogano in sintesi i principali passaggi.

- **Rilascio** - Il rilascio della delega da parte della farmacia deve avvenire mediante l'accesso all'area riservata del sito [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it), nella quale sarà previsto un apposito pulsante **"delega 730"**; dopo aver effettuato la verifica dell'anagrafica, la farmacia dovrà selezionare il link alla pagina di login del portale [www.sistemats.it](http://www.sistemats.it) e inserire le medesime credenziali per gli adempimenti dell'art. 50; la farmacia completerà il rilascio della delega secondo quanto indicato nel manuale (*cf. [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it)*).

*federfarma.it).*

- **Accettazione della delega** - L'associazione, mediante l'accesso, con le credenziali già in uso, alla propria area riservata del sito [www.sistemats.it](http://www.sistemats.it), dovrà visionare e accettare le deleghe che progressivamente le farmacie rilasceranno; il sistema proporrà un elenco delle deleghe accettate che dovrà essere scaricato e trasmesso alla Ragioneria Generale dello Stato (Rgs); la trasmissione potrà avvenire con due diverse modalità:
  - a. a mezzo raccomandata, debitamente firmata indirizzata a Ministero dell'Economia e delle Finanze - Dipartimento della Ragioneria Generale dello Stato - Ispettorato Generale per la Spesa sociale - I.GE.SPES. - Ufficio VI - via XX Settembre, 97 - 00187 Roma
  - b. tramite Pec all'indirizzo mail [rgs.ragioniereregionale.coordinamento@pec.mef.gov.it](mailto:rgs.ragioniereregionale.coordinamento@pec.mef.gov.it) previa apposizione della firma digitale.

Successivamente alla registrazione della delega da parte della Rgs, l'associazione riceverà una notifica di conferma via mail. Le associazioni dovranno, infine, registrare sulla piattaforma Ssol le deleghe ricevute e confermate dalla Rgs.

## Ricezione, controllo e invio dei file

- **Ricezione** - La ricezione del file trasmesso dalla farmacia delegante, avverrà in maniera automatica e sarà visualizzata in un apposito cruscotto a disposizione dell'associazione sulla piattaforma Ssol.
- **Controllo e invio** - La piattaforma opererà specifici controlli sui file ricevuti e, in caso di esito positivo, li invierà in automatico al Sistema TS, senza alcun intervento dell'operatore. In caso di esito positivo anche da parte del Sistema TS, la farmacia riceverà, sempre in automatico, la relativa ricevuta, che sarà esposta anche nel cruscotto dell'associazione sulla piattaforma Ssol. In caso di esito negativo dei controlli effettuati sia dalla piattaforma Ssol sia dal Sistema TS, la farmacia riceverà in automatico una apposita segnalazione con l'indicazione dell'errore riscontrato, che dovrà essere tempestivamente comunicata alla software house ai fini della predisposizione di un nuovo invio. La piattaforma Ssol evidenzierà anche gli eventuali errori riscontrati.

A breve sarà predisposto un apposito manuale per l'utilizzo della piattaforma Ssol, che sarà diffuso a tutte le organizzazioni territoriali. Per eventuali chiarimenti e richieste di assistenza è possibile rivolgersi a Promofarma: [mail@promofarma.it](mailto:mail@promofarma.it) - fax 06.70476289 - tel. 06.7726841.

## I dati di spesa del 2015

In relazione alle tematiche relative alla impossibilità per le farmacie di provvedere alla raccolta dei dati di spesa relativi a tutto il 2015 e alle problematiche inerenti alle sanzioni, la cui applicazione sarà anticipata al 1° gennaio 2016 con l'approvazione del Disegno di legge Stabilità, è a disposizione sul sito di Federfarma la nota trasmessa in proposito alla Ragioneria Generale dello Stato in data 3 dicembre 2015, i cui contenuti erano stati anche oggetto di una audizione presso la Commissione parlamentare bicamerale per l'Anagrafe tributaria.  
(PROMO - 16115/485 - 9.12.15)

## MEDICINALI A BASE DI CANNABIS

### Che cosa prevede il decreto ministeriale

*Il Ministero della Salute ha emanato con Dm del 9 novembre 2015 disposizioni in materia di produzione e di prescrizione di medicinali a base di cannabis. Il decreto entrerà in vigore il 15 dicembre 2015.*

Sulla Gazzetta Ufficiale n. 279 del 30/11/2015 è stato pubblicato il Decreto del Ministero della Salute 9 novembre 2015 "Funzioni di Organismo statale per la cannabis previsto dagli articoli 23 e 28 della convenzione unica sugli stupefacenti del 1961, come modificata nel 1972" (il testo è consultabile su [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it)). Il Decreto ministeriale, che entrerà in vigore il 15 dicembre 2015, consta di 6 articoli e di un allegato tecnico, con i quali sono dettate disposizioni in materia di produzione e di prescrizione di medicinali a base di cannabis.

In particolare, le norme degli articoli 1-6 sono di carattere generale e stabiliscono la competenza del Ministero della Salute in materia di autorizzazione alla coltivazione, individuazione delle aree da destinare a tale scopo, determinazione delle quote di fabbricazione sulla base delle necessità comunicate dalle Regioni, importazione, esportazione e distribuzione. Per quanto riguarda specificamente le condizioni di produzione e di prescrizione, l'articolato rinvia all'*Allegato tecnico*.

L'Allegato stabilisce le condizioni per la produzione di sostanze e preparazioni di origine vegetale a base di cannabis, in conformità alle vigenti norme in materia di medicinali e di stupefacenti, di preparazioni magistrali e di accesso alle cure palliative e alla terapia del dolore.

### L'Allegato tecnico

**Punti 1 e 2** - Per verificare i risultati del provvedimento è prevista una fase, "Progetto Pilota", della durata di 24 mesi, con una produzione, presso lo Stabilimento chimico farmaceutico militare di Firenze (Aid-Scfm), fino a 100 kg di infiorescenze di cannabis, da effettuarsi in base alle esigenze espresse dalle Regioni e, in assenza, "in base al consumo nazionale degli ultimi due anni al fine di assicurare la continuità terapeutica".

• **Punto 3** - Si tratta della parte di maggiore interesse per le farmacie, dal momento che prevede condizioni e modalità di prescrizione, approvvigionamento e allestimento delle preparazioni.

**Prescrizione:** è richiesta ricetta non ripetibile da conservare per due anni dall'ultima registrazione effettuata sul registro stupefacenti, e l'applicazione dell'art. 5, commi 3 e 4 del DI 23/98 (vedasi sotto). La ricetta deve essere "integrata a fini statistici con i dati (anonimi) relativi a età, sesso, posologia in peso di cannabis e esigenza di trattamento da riportare sulla scheda per la raccolta dei dati dei pazienti trattati prevista nel successivo paragrafo 5) Sistema di fitosorveglianza".

**Approvvigionamento:** la sostanza attiva deve essere acquistata mediante buono acquisto e la movimentazione va registrata sul registro di entrata uscita stupefacenti.

**Allestimento:** è previsto che "il farmacista allestisce in farmacia, in osservanza delle Norme di Buona Preparazione (Nbp), preparazioni magistrali a base di cannabis... secondo la posologia e le modalità di assunzione indicate dal medico prescrittore... e

# Ci sono integratori...



# ...e integratori.



SCOPRI MERITENE® VITACHOCO:  
LA NUOVA FORMA DELL'INTEGRATORE ALIMENTARE.

NestléHealthScience  
**Meritene**®  
Vitachoco



Da oggi una risposta in più ai bisogni dei tuoi clienti: nuovo Meritene® Vitachoco, integratore alimentare di Vitamine e Minerali a base di Cioccolato Svizzero fondente o al latte. Con 12 Vitamine e 5 Minerali. Meritene® Vitachoco è fonte di Vitamine A, C, B6, B12. Contiene inoltre Ferro e Zinco che contribuiscono alla normale funzione del sistema immunitario.

Visita [www.meritene.it](http://www.meritene.it) e scopri la nuova gamma Meritene® **Numero Verde 800-434434** Nestlé Italiana S.p.A., Nestlé Health Science

Non adatto per bambini al di sotto dei 3 anni di età. Gli integratori non vanno intesi come sostituti di una dieta varia ed equilibrata.

## PREPARAZIONI CON EFEDRINA

### Divieto di prescrizione e dispensazione

**Precedenti:** circolari Federfarma prot. n. 336/2015, n. 326/2016, n. 317/2015, n. 231/2015.

Sulla G.U. n. 288 del 11/12/2015 è stato pubblicato il Decreto del Ministero della Salute 2 dicembre 2015 "Divieto di prescrizione di preparazioni magistrali contenenti il principio attivo **Efedrina**." (consultabile su [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it)). Il decreto, entrato in vigore il giorno stesso della pubblicazione, vale a dire l'11 dicembre 2015, stabilisce che **"è fatto divieto ai medici di prescrivere preparazioni magistrali contenenti il principio attivo della Efedrina, a scopo dimagrante, e ai farmacisti di eseguire preparazioni magistrali contenenti il predetto principio attivo, a scopo dimagrante"**.  
(UL.AC - 16310/491 - 14.11.15)

alle istruzioni per l'uso medico della cannabis che prevedono l'assunzione orale del decotto e la somministrazione per via inalatoria, mediante l'uso di uno specifico vaporizzatore".

Inoltre, è precisato che "al momento non esistono studi su eventuali effetti collaterali o tossicità acuta di preparazioni vegetali definite come «olio» o «soluzione oleosa» di cannabis, che consistono in non meglio specificati estratti di cannabis in olio e/o altri solventi. Pertanto per assicurare la qualità del prodotto, la titolazione del/i principio/i attivo/i deve essere effettuata per ciascuna preparazione magistrale con metodologie sensibili e specifiche quali la cromatografia liquida o gassosa accoppiate alla spettrometria di massa ovvero il metodo di estrazione deve essere autorizzato ai sensi della normativa vigente".

È, inoltre, stabilito che "al fine della dimostrazione della liceità del possesso della preparazione magistrale a base di cannabis per uso medico, copia della ricetta timbrata e firmata dal farmacista all'atto della dispensazione deve essere consegnata al paziente o alla persona che ritira la preparazione magistrale a base di cannabis", fermo restando il divieto di consegna a persona minore o manifestamente inferma di mente.

**Rimborsabilità:** la rimborsabilità a carico del Servizio sanitario regionale è subordinata alle indicazioni emanate da parte delle Regioni o Province autonome.

• **Punto 4** - Vi sono descritte le patologie trattabili con la cannabis, le proprietà farmacocinetiche, la posologia, le istruzioni d'uso, gli effetti collaterali e le avvertenze.

• **Punto 5** - È prevista una fitosorveglianza, al fine di monitorare, tramite dati forniti dai servizi sanitari regionali, i dati relativi ai trattamenti effettuati, nonché le sospette reazioni avverse riscontrate a seguito di segnalazione all'Istituto Superiore di Sanità da parte degli operatori sanitari tramite apposite schede.

• **Punto 6** - È previsto che la sostanza attiva di origine vegetale a base di cannabis avrà un costo di produzione stimato in euro 5,93 al grammo e che il prezzo della cannabis sarà previsto nella Tariffa nazionale dei medicinali di cui al Dm 18 agosto 1993.

## Art. 5, commi 3 e 4, DI 23/98

3. Il medico deve ottenere il consenso del paziente al trattamento medico e specificare nella ricetta le esigenze particolari che giustificano il ricorso alla prescrizione estemporanea. Nella ricetta il medico dovrà trascrivere, senza riportare le generalità del paziente, un riferimento numerico o alfanumerico di collegamento a dati d'archivio in proprio possesso che consenta, in caso di richiesta da parte dell'autorità sanitaria, di risalire all'identità del paziente trattato.

4. Le ricette di cui al comma 3, in originale o in copia, sono trasmesse mensilmente dal farmacista all'azienda unità sanitaria locale o all'azienda ospedaliera, che le inoltrano al Ministero della sanità per le opportune verifiche, anche ai fini dell'eventuale applicazione dell'articolo 25, comma 8, del decreto legislativo 29 maggio 1991, n. 178.  
(UL.AC - 16165/487 - 10.12.15)

## OSSIGENO TERAPEUTICO

### Aggiornamenti e chiarimenti

**Precedenti:** circolari Federfarma prot. n. 5131/152 del 8 aprile 2015; prot. n. 5415/162 del 14 aprile 2015; prot. n. 7141/218 del 19 maggio 2015; prot. n. 8320/255 del 12 giugno 2015.

Federfarma ritorna sulla questione dell'ossigeno terapeutico per fornire un riscontro alle richieste di delucidazione pervenute da parte di diverse organizzazioni territoriali.

• **Riempimento delle bombole di proprietà dei farmacisti - Proroga** - Come si ricorderà (cfr. circolari citate tra i precedenti), in base alle indicazioni dell'Aifa dello scorso mese di aprile, la possibilità per le aziende produttrici di gas medicali di ricaricare bombole di proprietà dei farmacisti era consentita fino al 31 dicembre 2015. A tale riguardo l'Aifa, con una comunicazione del 4 dicembre 2015 (disponibile sul sito di Federfarma), tenendo conto delle difficoltà segnalate, da parte di Federfarma e dei produttori di gas medicali, **ha concesso una proroga fino al 31 dicembre 2016**.

L'Aifa, inoltre, richiede al titolare dell'Aic che provvede a riempire la bombola di garantire, mediante i controlli e le verifiche di pertinenza previsti per il rilascio del medicinale, che le bombole rilasciate siano conformi alla normativa vigente, sia per quanto riguarda il gas medicinale, sia per quanto concerne i contenitori e le relative valvole.

Pertanto, **fino al 31 dicembre 2016 le aziende titolari di Aic di gas medicali potranno riempire bombole di proprietà dei farmacisti, nel rispetto delle indicazioni tecniche previste dall'Aifa**.

• **Oneri accessori - Posizioni condivise tra Federfarma e Assogastecnici** - Nel corso dei mesi scorsi Federfarma ha incontrato in più occasioni Assogastecnici per individuare una soluzione alla problematica degli oneri accessori quali il noleggio e/o la cauzione, distinti dal costo relativo alla fornitura del medicinale, che con varie formulazioni, le aziende produttrici chiedono alle farmacie e che non trovano, secondo Federfarma, una giustificazione sul piano della normativa sanitaria. Su tale questione non è stata individuata una soluzione definitiva (cfr. documento

congiunto Federfarma/Assogastecnici su [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it)) e entrambe le organizzazioni ritengono necessario l'intervento delle autorità competenti quali Aifa e Ministero della Salute, peraltro già formalmente interpellate.

Su tali premesse **Assogastecnici ha invitato le aziende produttrici di gas medicali a non più addebitare fino al 30 giugno 2016** (a esclusione dei casi relativi a specifici accordi commerciali in essere fra le singole parti) **i costi di noleggio e/o cauzione applicati alle bombole di ossigeno gassoso e, qualora l'avessero già fatto, a mantenere separata tale voce e ad accettare il solo prezzo del farmaco.**

Entro lo stesso termine del 30 giugno 2016 le farmacie, salvo accordi diversi esistenti tra le parti, si impegnano a liquidare:

- **il corrispettivo del farmaco**
- **l'eventuale trasporto al domicilio del paziente;** a tale proposito è stato convenuto che il servizio di consegna del farmaco direttamente al domicilio del paziente potrà essere valorizzato dalle aziende, ma solo per il tragitto corrispondente al percorso farmacia-paziente; è viceversa gratuito e non potrà essere fatturato il tratto azienda-farmacia; l'eventuale valorizzazione, da parte della azienda fornitrice, del trasporto dalla farmacia al domicilio del paziente, per il solo ossigeno gassoso, può, ad avviso di Federfarma, essere posto a carico del paziente, tenuto conto che si tratta di un servizio ulteriore rispetto alla erogazione del farmaco, gratuita, effettuata presso la sede della farmacia

- **il materiale di consumo** (mascherine, cannule nasali, eccetera) eventualmente fatturati dalle società fornitrici; anche in tal caso, queste voci potranno essere richieste dalla farmacia al paziente.

Entrambe le organizzazioni hanno ritenuto che, se alla data del prossimo 30 giugno non sarà possibile ottenere dalle istituzioni una soluzione, accettabile per entrambe, sulle questioni economiche, si incontreranno nuovamente e nel più breve tempo possibile per concordare le modalità di gestione di tali aspetti.

• **Comunicazione Aifa del 1° dicembre - Riduzione dei periodi di validità dei gas medicali** - L'Aifa ha reso disponibile sul proprio sito una Comunicazione per i titolari di Aic di gas medicinali, in data 1 dicembre 2015 (*cf. [www.fedefarma.it](http://www.fedefarma.it)*), concernente, tra l'altro, il "Periodo di validità di gas medicinali ossigeno, aria, protossido di azoto compresi", con la quale ha previsto che le aziende produttrici dovranno presentare, entro un termine di 6 mesi dal comunicato in esame, opportune variazioni per **ridurre il periodo di validità da cinque a due anni per l'ossigeno e l'aria medicale** e da cinque a tre anni per azoto protossido.

La nota precisa che i lotti già prodotti e immessi in commercio alla data di presentazione della variazione potranno rimanere in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

L'Aifa chiarisce che la riduzione del periodo di validità non è in alcun modo correlata alla stabilità del medicinale, bensì unicamente all'esigenza di garantire, entro il termine di validità della confezione, la quantità di gas medicinale presente nella bombola, dal momento



## Novo Nordisk SpA

Comunica ai signori Grossisti e Farmacisti l'immissione in commercio della specialità medicinale

# Saxenda®

*Soluzione iniettabile in penna preriempita - ogni penna preriempita contiene 18 mg di liraglutide in 3 ml ed eroga dosi da 0,6 mg, 1,2 mg, 1,8 mg, 2,4 mg e 3 mg*

**Classe di rimborsabilità: C<sub>(nn)</sub>**

**Confezione:** AIC n. 044018036/E - confezione da 5 penne preriempite

**Prezzo al pubblico:** Euro 365,15 (IVA inclusa) - **Prezzo ex factory:** Euro 221,25 (IVA esclusa)

**GAZZETTA UFFICIALE n. 146 del 26/06/2015 - Determina n. 776/2015**

Il prodotto è già disponibile per gli ordini presso i magazzini di zona di Novo Nordisk SpA

che è stato riscontrato che le valvole, montate sulle bombole dei gas sopra indicati, presentano un naturale tasso di perdita dei gas, non congruo con il periodo di validità attualmente autorizzato (5 anni) per le bombole di questi gas.  
(UE.AA - 16014/481 - 4.12.15)

## BOLLINI SUI MEDICINALI

### Precisazioni su normativa e procedure

**Precedenti:** circolare prot. 10469/322 del 25 luglio 2014.

Federfarma comunica gli aggiornamenti in merito allo stato di attuazione dei nuovi bollini farmaceutici le cui caratteristiche tecniche sono state definite con il Dm 30 maggio 2014, commentato con la circolare citata tra i precedenti. Occorre ricordare che il decreto ha disposto un periodo transitorio per il passaggio dai vecchi ai nuovi bollini, prevedendo la possibilità per il Poligrafico di continuare a produrre bollini con le caratteristiche tecniche di cui al Decreto 2 agosto 2001 fino al 31 dicembre 2015, pur cominciando progressivamente ad avviare la produzione dei bollini con le nuove specifiche tecniche contenute nell'allegato A al decreto.

**I bollini prodotti in conformità al Decreto 2 agosto 2001 potranno essere utilizzati dalle aziende farmaceutiche fino a completo esaurimento delle relative scorte, mentre, a decorrere dal 1° gennaio 2016, il Poligrafico dovrà produrre solo bollini con i nuovi requisiti.**

Ogni anno vengono stampati circa 2,4 miliardi di bollini afferenti a circa 10.000 differenti Aic e dal mese di ottobre 2015 è possibile, per le aziende, ordinare i bollini con il nuovo layout.

Nel rinviare alla circolare citata tra i precedenti per un ampio commento del decreto in oggetto, si ritiene utile ricordare che, tra le novità tecniche contenute nei requisiti di stampa dei nuovi bollini, illustrati in una slide del Poligrafico (*che potete visionare sul sito di Federfarma*), è prevista l'adozione di un codice Datamatrix che contiene le seguenti informazioni:

- numero progressivo di 9 cifre della confezione, più la cifra di controllo
- codice Aic della confezione con sistema di numerazione in base 32.

A quest'ultimo riguardo Federfarma ritiene opportuno evidenziare che, nel corso dei diversi incontri tecnici propedeutici all'adozione del decreto, ha manifestato la necessità di prevedere che gli aggiornamenti tecnici dei bollini richiesti dagli enti istituzionali per finalità antifrode, in particolare l'adozione del codice Datamatrix, non comportassero, necessariamente, l'obbligo per le farmacie di dotarsi di nuovi strumenti di lettura ottica dei nuovi bollini: tale esigenza è stata accolta dal Ministero **in quanto il numero di Aic e il numero progressivo sono presenti, sui nuovi bollini, anche in rappresentazione a barre, leggibili quindi con gli strumenti attualmente presenti nelle farmacie italiane.** In sostanza, si conferma che, pur con l'introduzione dei nuovi requisiti di sicurezza previsti dal decreto in oggetto, è stata mantenuta la struttura del bollino attuale permettendo alle farmacie di leggere i nuovi bollini con gli strumenti in uso senza necessità di cambiarli.  
(UE.AA - 16261/489 - 11.12.15)

## CONVENZIONI ASSICURATIVE FEDERFARMA

### Polizza sui rischi catastrofali: attivazione

*Federfarma ha rinnovato per l'anno 2016 le coperture assicurative in essere con la Zurich Insurance Plc, concordando per gli eventi catastrofali la possibilità di attivare una copertura integrativa su base volontaria.*

**Precedenti:** circolari Federfarma prott. n. 458 del 19/11/2015 e n. 413 del 19/10/2015.

Sebbene le adesioni relative alla opzione assicurativa volontaria inerente ai rischi catastrofali siano pervenute in misura inferiore alla soglia minima richiesta (1500 farmacie), la Zurich Insurance Plc ha comunicato la propria disponibilità ad attivare incondizionatamente la garanzia integrativa volontaria, così come illustrato nella circolare n. 413 19/10/2015, per le farmacie che alla data odierna hanno già confermato la propria adesione inviando alla Federfarma, tramite l'Associazione di appartenenza, l'apposito modulo. La Zurich, inoltre, ha confermato la possibilità di aderire alla polizza integrativa anche nel corso del 2016, ferma restando la scadenza annuale al 31/12/2016. A breve saranno comunicate le modalità di determinazione del premio in tale circostanza.

Pertanto, la Federfarma ha provveduto a inoltrare ad Assifarma, società incaricata della gestione dei contratti tra Federfarma e Zurich, tutti i moduli di adesione sinora pervenuti al fine di poter concludere le procedure di incasso dei premi 2016 entro il 31/12/2015. Sarà cura della Federfarma, trasmettere ad Assifarma le ulteriori adesioni che dovessero pervenire in seguito.  
(AGAP.DR - 16070/483 - 9.12.15)

## ASSISTENZA SANITARIA AI NAVIGANTI

### Gli adempimenti per le ricette Sasn

In riferimento all'assistenza sanitaria per il personale navigante e alle relative ricette Sasn che, come è noto, sono pagate direttamente dal Ministero della Salute, si comunica che gli uffici ministeriali preposti ai rimborsi hanno espressamente raccomandato che le farmacie prestino attenzione a verificare, all'atto della spedizione delle ricette, la loro corretta compilazione, con particolare riguardo alla presenza della firma del medico e del timbro che ne identifichi il numero di iscrizione all'albo o dell'ente di appartenenza. Tali adempimenti -hanno tenuto a precisare gli uffici ministeriali- dal prossimo anno saranno oggetto di accurati controlli preventivamente al pagamento delle ricette in questione.  
(UL.AC - 15929/477 - 3.12.15)

## ADEMPIMENTI TRIBUTARI DI FINE 2015

### Versamento dell'acconto Iva

*Come di consueto, Federfarma segnala alcuni dei più importanti adempimenti tributari posti a carico dei titolari di farmacia, le cui scadenze si ricollegano alla fine dell'anno 2015. Gli adempimenti del mese sono quelli fissati per il 16 dicembre (saldo dell'Imu e della Tasi per l'anno 2015) e per il 28 dicembre (acconto Iva).*

Riportiamo di seguito le indicazioni per il versamento dell'acconto dell'Iva; le parti relative a Imu e Tasi (scadenza già superata mentre leggete questo numero di Farma 7) sono consultabili nel testo integrale della circolare 16413/494, disponibile sul sito di Federfarma.

Il termine per l'effettuazione del versamento dell'acconto Iva, di cui all'art. 6 della Legge 405/1990 scade **lunedì 28 dicembre** (essendo il 27 domenica). La somma è dovuta a titolo di acconto:

- del versamento relativo al mese di dicembre, per i contribuenti mensili
- del versamento da effettuare in sede di dichiarazione annuale per i contribuenti trimestrali

L'importo dell'acconto può essere determinato utilizzando uno dei seguenti metodi:

- secondo il metodo storico, vale a dire calcolato sulla base dei dati dell'anno precedente
- secondo il metodo previsionale, vale a dire calcolato sulla base delle previsioni per il periodo di riferimento dell'anno in corso.

Nel caso di acconto dovuto, il relativo versamento va effettuato presso gli sportelli di qualsiasi concessionario o di qualsiasi banca convenzionata o presso gli uffici postali abilitati, utilizzando il modello F24 telematico con l'indicazione del codice tributo "6013 - Versamento acconto per Iva mensile" (per i contribuenti mensili) o

"6035 - Versamento Iva acconto" (per i contribuenti trimestrali).

L'acconto Iva non deve essere corrisposto se risulta inferiore a euro 103,29.

(UTP.LC - 16413/494 - 15.12.15)

## COMMISSIONI INTERBANCARIE

### Regole Ue per i pagamenti basati su carta

Il 9 dicembre è entrata in vigore la parte del Regolamento (UE) 2015/751 relativa alle commissioni interbancarie sulle operazioni di pagamento basate su carta. In particolare, a decorrere da tale data, è stato disposto un limite all'applicazione di commissioni interbancarie pari allo 0,3% del valore della singola transazione per le carte di credito e allo 0,2% per le carte di debito e prepagate.

Lo scorso 9 dicembre è entrata in vigore la parte del Regolamento (UE) 2015/751 del 29 aprile 2015, pubblicato sulla G.U.C.E. L123 del successivo 19 maggio - già entrato in vigore l'8 giugno 2015 - relativa alle commissioni interbancarie sulle operazioni di pagamento basate su carta.

La lunga e articolata riflessione sviluppatasi negli ultimi anni in sede comunitaria ha portato alla conclusione che le commissioni interbancarie determinano restrizioni della concorrenza in quanto

**Si comunica ai Signori Farmacisti che dall' 11/09/2015, siamo in commercio con 3 nuove confezioni di:**

## SILDENAFIL EG®

Confezione: **SILDENAFIL EG® 8 compresse rivestite 100 mg** - N.AIC 040639179

Classe di rimborsabilità: **C**

Prezzo al pubblico: **65,00 €**

Farmaco di riferimento: **Viagra**

Confezione: **SILDENAFIL EG® 8 compresse rivestite 50 mg** - N.AIC 040639116

Classe di rimborsabilità: **C**

Prezzo al pubblico: **38,00 €**

Farmaco di riferimento: **Viagra**

Confezione: **SILDENAFIL EG® 8 compresse rivestite 25 mg** - N.AIC 040639054

Classe di rimborsabilità: **C**

Prezzo al pubblico: **19,00 €**

Farmaco di riferimento: **Viagra**

*Quando scelgo un generico, chiedo EG®*

**EG®**  
EuroGenerici

gonfiano i costi di accettazione delle carte da parte dei dettaglianti, senza generare benefici per i consumatori. In conseguenza di ciò, il nuovo regolamento stabilisce dei livelli massimi alle commissioni interbancarie per le operazioni di pagamento con carte di credito e di debito.

È importante sottolineare che *il regolamento ha per oggetto le "commissioni interbancarie"*. Tali commissioni sono il corrispettivo che, in ciascuna transazione con carta, l'acquirer (ossia, la banca o il prestatore di servizi di pagamento convenzionato con l'esercente per il servizio di accettazione delle carte) paga all'issuer (ossia alla banca o al prestatore di servizi di pagamento che ha emesso la carta con cui viene effettuato un pagamento).

Le commissioni interbancarie costituiscono la componente principale delle commissioni applicate agli esercenti, da parte dei prestatori di servizi di pagamento convenzionatori, per ogni operazione di pagamento basata su carta.

**A decorrere dal 9 dicembre 2015, le commissioni interbancarie dovranno attenersi ai seguenti livelli massimi:**

- per tutte le operazioni tramite **carta di credito**, lo **0,3%** del valore dell'operazione
- per tutte le operazioni tramite **carta di debito**, lo **0,2%** del valore dell'operazione; tuttavia, per le operazioni nazionali, gli Stati membri potranno autorizzare, a specifiche condizioni, una commissione interbancaria per operazione non superiore a 5 centesimi di euro in combinazione con il massimale dello 0,2%.

**Tali limiti massimi si applicheranno esclusivamente alle carte consumer dei circuiti Visa, Mastercard e PagoBancomat. Viceversa i limiti non si applicheranno né alle carte commerciali, né alle carte emesse e convenzionate dai circuiti di pagamento a tre parti, come nel caso di American Express o Diners.**

\* \* \*

Per maggiore completezza si segnala che nell'iter parlamentare di approvazione del Ddl di Stabilità 2016 (A.S. 2111) è stato presentato un emendamento volto a ridurre il valore dei pagamenti al di sopra dei quali il consumatore può richiedere all'esercente di pagare tramite carte di debito o di credito. Nell'attuale formulazione, l'emendamento in questione, che si prefigge di incoraggiare l'utilizzo di carte di credito e Bancomat, propone l'abbassamento della soglia del corrispettivo dagli attuali 30 a 5 euro, l'introduzione di una disposizione volta a contenere i costi di utilizzo dei Pos, con la previsione che gli stessi non possano essere superiori a quelli che il beneficiario avrebbe sostenuto per l'accettazione di analoghi pagamenti in contanti, e l'introduzione di disposizioni sanzionatorie per i soggetti che non rispettano la norma.

Sarà cura di Federfarma fornire ulteriori comunicazioni sulle citate previsioni normative -la cui entrata in vigore sarà in ogni caso posticipata al 1° aprile 2016- successivamente all'approvazione definitiva del citato Ddl di Stabilità 2016.  
(UTP.LC - 16415/496 - 15.12.15)

Tutti coloro che giocano a **GOLF** e fossero interessati a ricevere informazioni sulla Associazione sono pregati di mandare la loro e-mail a: **[farmaciamodafferi@farmacia.it](mailto:farmaciamodafferi@farmacia.it)**

Potrete conoscere l'attività dell'Associazione, le gare e quant'altro, senza obbligo di iscrizione.

Nel 2016 gioca con noi nei campi di: **Città di Padova, Margara, Città di Bologna, Royal Park i Roveri**

Il Presidente  
**Demetrio Modafferi**

# Unioni&Associazioni

Redazione

## MILANO: NUOVA APP "LATUAFARMACIA"

“I nuovi progetti per il nuovo anno” per gli utenti delle farmacie di Milano, Lodi e Monza sono stati illustrati a Milano, in una conferenza stampa, da Annarosa Racca nella sua veste di presidente di Federfarma Milano. Racca ha innanzitutto presentato la nuova App “latuafarmacia” -resa disponibile in questi giorni negli store degli smartphone (per tutti e tre i sistemi operativi mobili)- che permette di trovare la farmacia più vicina nelle tre province.

L'App “latuafarmacia” è aggiornata direttamente dalla farmacia e questo permette all'utente di trovare tutte le informazioni relative alle farmacie sul territorio con indicazioni precise, di prima mano. Dalla App, come peraltro dal sito [www.federfarmamilano.it](http://www.federfarmamilano.it) è possibile accedere a una scheda che riporta anche i servizi offerti dalla specifica farmacia. “Ora -ha annunciato Annarosa Racca- stiamo lavorando sul primo aggiornamento, che consentirà al cittadino di trovare, tra le farmacie più vicine, direttamente quella che offre lo specifico servizio richiesto”. Locandine affisse da gennaio nelle farmacie permetteranno di scaricare l'App tramite QR code. Anche questa iniziativa nasce per facilitare il cittadino, “come il Cup in farmacia (aumentato dal 2012 al 2014 del 42%), che ha grandi potenzialità di crescita, frenate, però, in parte, dalla mancanza di interfaccia con alcuni ospedali, sia pubblici sia privati, che non mettono a disposizione le liste di attesa”, come ha dichiarato Giampiero Toselli, segretario della Lombardia. O come la consegna a domicilio di farmaci garantita a determinate categorie di malati, particolarmente richiesta nel lodigiano, territorio di piccoli paesini, con un'elevata percentuale di farmacie rurali. O l'attenzione data dall'Associazione alla comunicazione con il cittadino per quanto riguarda la ricerca di farmacie sul territorio (l'App di oggi è solo l'applicazione più recente, dopo il numero verde ProntoFar-

macia, nato già nel 2002, e il sito [www.turnifarmacie.it](http://www.turnifarmacie.it)). Farmacie comunicative, dunque, con il risultato che durante Expo quasi la metà delle persone inviate al centro medico turistico è stata indirizzata proprio dalle farmacie. E farmacie preparate, che lavorano sulla formazione: Paolo Vintani, vicepresidente di Federfarma Milano ha ricordato, in particolare, il grande successo del corso formativo sugli integratori, un comparto che vive un momento particolarmente felice anche grazie al consiglio qualificato del farmacista.

Queste alcune delle iniziative sul territorio che si aggiungono all'impegno sociale presente nelle politiche di Federfarma, che, come ha ricordato il presidente Racca riferendosi alla recentissima audizione sul 730 precompilato, da sempre collaborano con le istituzioni anche su fronti amministrativi (dall'invio dei dati delle ricette) o all'accordo recentemente siglato con l'Anpci (associazione dei piccoli Comuni) per sostenere la farmacia rurale, struttura portante in tanti piccoli centri. Il Ddl Concorrenza sta per introdurre profondi cambiamenti nel settore con l'ingresso del capitale nella proprietà delle farmacie, ma “tale cambiamento epocale deve essere visto in un'ottica di rafforzamento del servizio farmaceutico e di conferma del ruolo sociale e sanitario della farmacia all'interno del Ssn” ha osservato Annarosa Racca, rispondendo alle domande dei giornalisti. “Non dovrà mai essere snaturato il ruolo sociale e la professionalità della rete delle farmacie. E apprezziamo che la Camera dei deputati abbia introdotto alcuni primi elementi di garanzia e di trasparenza”. (SN)

## FARMACIA DEI SERVIZI CONVEGNO AD AREZZO

Si è tenuto ad Arezzo dal 24 al 27 novembre il 10° Forum Risk Management in Sanità, dedicato al tema “Come cambiare la Sanità - L'innovazione equa e sostenibile”. Nell'ambito della manifestazione si è

svolto un convegno organizzato da Federfarma Arezzo sul tema “La farmacia dei servizi: presidio sociosanitario territoriale di innovazione e sostenibilità del servizio sanitario nazionale e regionale”, coordinato da Roberto Giotti, presidente di dell'Associazione dei titolari aretini e che ha visto anche la partecipazione di Annarosa Racca. Dal confronto e dalla discussione svoltasi nel corso dei lavori, è emerso che le farmacie, attraverso lo sviluppo sociosanitario del proprio ruolo sul territorio e l'erogazione di tutti i farmaci (anche innovativi) e di nuove prestazioni nell'ambito della farmacia dei servizi, in collaborazione con i medici di medicina generale, possono contribuire positivamente al potenziamento dell'assistenza territoriale, garantendo un migliore utilizzo delle risorse disponibili con risparmi consistenti per il servizio sanitario.

## ASL CAGLIARI: GRAZIE AI FARMACISTI VOLONTARI

Il Servizio Promozione della Salute della Asl di Cagliari ha voluto esplicitamente ringraziare -con una lettera del direttore dottoressa Silvana Tilocca indirizzata ad Annarosa Racca, presidente di Federfarma -l'Associazione farmacisti volontari per la protezione civile di Cagliari per il loro sostegno nel corso degli sbarchi avvenuto presso il porto cagliaritano nel corso del 2015. Grazie alla segnalazione del presidente di Federfarma Sardegna Giorgio Congiu, è stato possibile usufruire del contributo dell'Associazione, che Tilocca definisce “qualificata e perfettamente integrata nelle procedure previste”. La lettera prosegue sottolineando che i farmacisti volontari “hanno affiancato l'équipe sanitaria della Asl di Cagliari, offrendo un importante supporto non solo nel campo specifico della loro competenza, ma anche in tutte quelle azioni, seppur semplici, ma comunque importanti nel garantire un'adeguata risposta a una emergenza assolutamente straordinaria dal punto di vista sia sanitario sia umano”.



Italia  
Teva Italia S.r.l.

Assago, Dicembre 2015

**Oggetto: Modalità di reperimento del farmaco “DuoResp® Spiromax®” (“Farmaco”) – AIC n. 043366/E**

Gentile Dottore, Gentile Dottoressa,

negli ultimi due mesi, Teva Italia S.r.l. ha registrato in alcune aree d'Italia richieste anomale del farmaco in oggetto che hanno creato alcune difficoltà nel reperimento dello stesso.

Teva Italia S.r.l., al fine di garantire l'accesso al farmaco da parte dei pazienti in trattamento con esso e di ovviare alle difficoltà di reperibilità attraverso gli abituali canali distributivi, **ha messo a disposizione il numero verde per l'evasione di ordini diretti per DuoResp® Spiromax® - AIC n. 043366/E in tutte le formulazioni.**

**Numero Verde 800 894 342 - Fax 02/91390904 - email [clienti.info@tevaitalia.it](mailto:clienti.info@tevaitalia.it)**

Il numero è attivo con orari d'ufficio dalle 8,30 alle 17,30 e con servizio di segreteria telefonica durante la chiusura degli uffici. Potrete lasciare il Vostro numero telefonico e verrete richiamati il prima possibile.

Riceverete i prodotti ordinati tramite il nostro partner distributivo Silvano Chiapparoli S.p.A. o, in alternativa, Vi saranno fornite indicazioni sui grossisti presso i quali reperire il Farmaco.

Il predetto servizio riveste carattere di urgenza e non intende sostituirsi al Suo grossista di fiducia, ma mira a garantire l'accesso al Farmaco da parte del paziente.

Restiamo a disposizione per qualsiasi ulteriore informazione.

Cordiali saluti

**Mariagrazia Sturniolo**  
Customer Operations Director

**Carlo Capo**  
BU Branded Director

# Notiziario economico

Ufficio Rapporti Economici Federfarma

## PAYBACK PER IL 2015 I CRITERI DI APPLICAZIONE

**Precedenti:** circolare Federfarma prot. n. 16056/494 del 5 dicembre 2014 e prot. n. 339/7 del 9 gennaio 2014.

Sulla Gazzetta Ufficiale n. 279 del 30 novembre 2015 è stata pubblicata la Determina Aifa del 26 novembre 2015 recante "Procedura di payback 5% - Anno 2015" con la quale vengono definiti i criteri di applicazione del payback per l'anno 2015, ossia la possibilità per le aziende produttrici di versare direttamente alle Regioni un contributo economico in sostituzione della riduzione dei prezzi del 5%. Il provvedimento contiene in allegato anche l'elenco delle confezioni interessate dalla procedura di payback in base alle scelte comunicate dalle rispettive aziende all'Agenzia del farmaco.

Federfarma ha verificato tale elenco e ha estratto i soli medicinali per i quali sia intervenuta una modifica effettiva di prezzo (*la lista è disponibile su [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it)*) **in vigore dal 1° dicembre 2015**. La Banca dati Federfarma è già aggiornata in base al provvedimento.  
(UE.AA - 15965/478 - 4.12.15)

## REVOCHE DI AIC - ANTICIPAZIONI AIFA

L'Aifa ha fatto pervenire alcune determinazioni, di prossima pubblicazione in G.U., con le quali ha revocato, su rinuncia delle aziende produttrici, l'autorizzazione all'immissione in commercio delle seguenti specialità medicinali.

AIC	Isopuramin Novum - Baxter
029363076	ev 8,5% 20fl
029363088	ev 5% 20fl500

AIC	Beriplast P* - Csl Behring
035941032	fl polv 3ml+fl+set
035941020	fl polv 1ml+fl+set
035941018	fl polv 0,5ml+fl+s

AIC	Pigreco - Takeda Italia
035266016	fl 28cpr div 30mg+10mg

Qualora nel canale distributivo fossero presenti scorte dei suddetti farmaci revocati, ancora in corso di validità, le società titolari dell'Aic sono autorizzate allo smaltimento delle scorte entro e non oltre 180 giorni dalla data di pubblicazione sulla G.U. della Determinazione Aifa.  
(UE.CA - 16132/486 - 9.12.15)

## REVOCA AUTORIZZAZIONE PRODUZIONE GAS MEDICINALI

Sulla G.U. n. 284 del 5 dicembre 2015 è stato pubblicato un ulteriore provvedimento di revoca, su richiesta, dell'autorizzazione

alla produzione di gas medicinali rilasciati alla società Criosalento Srl, per la propria officina, sita in Peveragno (CN), Via Alta Furia n. 82/H.

## REVOCA REGISTRAZIONE P.M.C.

Sulla G.U. n. 284 del 5 dicembre 2015 è stato pubblicato il decreto di revoca della registrazione del presidio medico chirurgico **Pierefarm 8/8 - registrazione n. 4640 della ditta G2B Srl**.

Motivo della revoca: mancata rispondenza ai requisiti per l'autorizzazione alla commercializzazione secondo le attuali conoscenze scientifiche.

## CARENZE DI FARMACI

In applicazione del protocollo d'intesa sottoscritto tra Federfarma, Farmindustria e le altre Associazioni della filiera distributiva concernente la temporanea carenza di farmaci sul territorio, si ha cura di trasmettere le segnalazioni pervenute a Federfarma relative alla temporanea carenza dei farmaci sottoindicati:

AIC	Farmaco	Periodo presumibile di carenza	Presunto ripristino forniture
027231012	DIFIX*30CPS 0,25MCG (Chiesi Farm.)	Dal 14.12.2015	14.2.2016
024402152	EUTIROX*50CPR 200MCG (Merck Serono)	Dal 14.12.2015	23.12.2015
041358021	ELUNKAST*28CPR MAST 5MG (Piam Farm.)	Dal 12.2015	Non disp.
027267095	DIFLUCAN*7CPS 200MG (Pfizer Italia)	Dal 14.12.2015	30.1.2016
026360065	UNASYN*BB OS SOSP 100ML/5G 5% (Pfizer It.)	Dal 14.12.2015	15.1.2016
023202017	SOLUMEDROL*IM IV FL 40MG 1ML (Pfizer It.)	Dal 14.12.2015	15.1.2016
028775094	ZOTON*14CPR ORODISP GASTR30MG (Pfizer It.)	Dal 14.12.2015	15.1.2016
028535019	CLEOCIN*CREMA VAG 40G 2%+7APPL (Pfizer It.)	Dal 14.12.2015	15.1.2016
024249068	FELDENE*IM 6F 1ML 20MG/1ML (Pfizer It.)	Dal 14.12.2015	15.1.2016
023183142	ORUDIS*GEL 50G 5% (Sanofi)	Dal 11.2015	Fine 12.2015
008679021	NOVALGINA*IM IV 5F 1G 2ML (Sanofi)	Dal 9.2015	fine 12.2015
038448080	TESAVEL*28CPR RIV 50MG (SigmaTau)	-	1.2016

## COMUNICAZIONI DALLE AZIENDE

In riferimento alla carenza sul mercato del farmaco **Uropimid\*20cps 400mg - Aic 024482022** (cfr. *Farma 7 n. 27-28/2014*), la società C.T. Lab. Farmaceutico informa del ripristino della commercializzazione della suddetta specialità, a far data dal 4 dicembre 2015.

\* \* \*

La società A. Menarini comunica che, dopo un periodo di carenza sul mercato della specialità medicinale **Neocromaton Bic. 10000\*Os 10fl - Aic 023864022** (vedi *Farma 7 numero 41-42/2015 a pagina 27 all'interno del Notiziario economico*), i problemi sono stati risolti e pertanto è ripresa la regolare distribuzione del farmaco sul mercato.

A seguito della riduzione del periodo di validità da 36 a 24 mesi per la specialità medicinale **Lasix\*Os Fl 100ml 10mg/ML - Aic 023993052**, la Sanofi Spa, ricorda che dal 6 dicembre 2015 le confezioni che non rechino le modifiche del periodo di validità e delle modalità di conservazione non sono più esitabili e sono pertanto oggetto di richiamo. I lotti oggetto del richiamo sono i seguenti:

- **5K0811** scad. 31/5/2018
- **4K0791 e 4K0781** scad. 30/9/2017
- **4K0751** scad. 31/5/2017
- **4K0731 e 4K0721** scad. 28/2/2017
- **4K0711 - 3K0701 - 3K0691** scad. 31/8/2016
- **3K0681** scad. 30/4/2016
- **3K0661 e 2K0651** scad. 31/1/2016

I lotti non più esitabili possono essere resi ad Assinde, con le consuete modalità.

\*\*\*

La società Sit Laboratorio Farmaceutico comunica di aver cessato la commercializzazione delle seguenti specialità medicinali:

- **Katabios\*Os Gtt 15ml+Tapposerb - Aic 006809065**. Le confezioni presenti nel canale distributivo potranno essere esitate fino ad esaurimento scorte.
- **Lamuran\*30conf 20mg - Aic 015596024**
- **Lamuran\*Os Fl Gtt 20ml 2% - Aic 015596051**. Le confezioni della specialità medicinale Lamuran ancora in commercio

potranno essere esitate **fino al 15 maggio 2016**.

\*\*\*

La società Bracco informa di aver interrotto la produzione della specialità medicinale **Klostenal\*Sosp Rett 7fl 60ml+C - Aic 034847020**. Le confezioni ancora presenti nel canale distributivo possono essere esitate fino ad esaurimento scorte.

\*\*\*

La società Sanofi comunica che la titolarità della specialità medicinale Lisomucil Tosse Secca è stata trasferita alla società Zentiva Italia Srl con variazione della denominazione in **Destrometorfano Brom Zen\*16cps - Aic 027026018**.

Tutte le confezioni esistenti nel circuito distributivo con vecchia denominazione saranno esitabili fino alla data di scadenza indicata sulla confezione.

\*\*\*

La società Sandoz informa di aver cessato la commercializzazione delle seguenti specialità medicinali:

- **Rimactazid\*60cpr Riv 150+75mg - Aic 036879029** e informa che l'ultimo lotto prodotto in data 8 ottobre 2015 è il n. **DW8394** **scad. 30/11/2015**. Le confezioni ancora presenti nel canale distributivo possono essere esitate **fino al 2 maggio 2016**.
- **Capecitabina Sand\*60cpr 150mg - Aic 041937350**
- **Capecitabina Sand\*120cpr 500mg - Aic 041937552**.

## Una cassetta degli attrezzi

Investire in "Valori" per costruire il futuro vicino e lontano

Un racconto di Franco Falorni, avvincente e frizzante, che attraverso metafore e parabole invita il farmacista alla riflessione e lo guida all'innovazione e al cambiamento.

La funzione didattica dei tanti fantasiosi attrezzi: dal Lego, al naso rosso, al filo spinato, all'elastico di caucciù ... Quanto serve per investire in "Valori", per una gestione "sociale" della farmacia e del suo capitale umano.



Desidero ricevere n. .... copie del volume "UNA CASSETTA DEGLI ATTREZZI" al costo di euro 12,00

Buono d'ordine da inviare a: **Editoriale Giornalidea Srl - Piazza della Repubblica, 19 - 20124 Milano**

allego assegno  c/c postale 27029206

Nome e Cognome\*

.....

Indirizzo\*

.....

Città\*

.....

Cap\*

Prov.\*

Telefono\*

.....

Farmacia .....

Partita IVA .....

E-mail .....

.....

data .....

firma .....

.....

Autorizzo al trattamento dei dati riportati, ai sensi del D.Lvo. 30 giugno 2003 n. 196 "Codice in materia di protezione dei dati personali".

data .....

firma .....

.....



Le confezioni della specialità Capecitabina Sandoz presenti nel circuito distributivo potranno essere esitate fino ad esaurimento scorte.

\*\*\*

La società Daiichi-Sankyo ha comunicato la cessazione temporanea della commercializzazione della specialità medicinale **Igroton Lopresor\*28cpr 25+200m - Aic 024769022**. Le confezioni presenti nel canale distributivo possono essere esitate fino alla scadenza indicata in etichetta.

\*\*\*

La società Firma informa di aver interrotto la commercializzazione delle seguenti confezioni del farmaco MOPEN:

- **Mopen\*12cpr 1g - Aic 023760097**
- **Mopen\*Os Grat Sosp 100ml 5% - Aic 023760034**
- **Mopen\*12cpr Mast 1g - Aic 023760059.**

Le scorte presenti nel canale distributivo possono essere esitate fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

\*\*\*

La società Sandoz ha informato di aver ceduto alla società Giuliani SpA, in data 27 novembre 2015, un ramo di azienda attivo nella promozione del marketing e commercializzazione dei prodotti di natura dermatologica, tra cui le specialità medicinali commercializzate con il brand **Bettamousse, Crystacide, Finacopil, Olux e Suadian** e il presidio medico chirurgico **Milice**.

\*\*\*

La società Eli Lilly informa che, a far data dal 10 dicembre 2015, la distribuzione del farmaco **Efient\*28cpr Riv 10mg - Aic 039055090 ed Efient\*28cpr Riv 5mg - Aic 039055025** è stata trasferita alla società Daiichi Sankyo in qualità di titolare dell'AIC.

\*\*\*

A seguito della Determina Aifa n. 1327/2015 pubblicata sulla G.U. n. 259 del 6/11/2015, la società Bayer ha comunicato che, dal 7 novembre 2015, le seguenti specialità medicinali hanno modificato il regime di fornitura:

- **Testoviron\*Im F 250mg 1ml Rp - Aic 002922060 da RR a RNRL su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti endocrinologi**
- **Nebid\*FI Im 4ml 1000mg 4ml - Aic 037051024 da RR a RNRL su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti endocrinologi.**

\*\*\*

La società Lundbeck Italia informa che a far data dal 1° gennaio 2016, la specialità medicinale **Azilect** sarà commercializzata e distribuita su tutto il territorio nazionale dalla società Teva Italia Srl.

## IMMISSIONI IN COMMERCIO DI SPECIALITÀ GIÀ AUTORIZZATE

SPECIALITÀ	N. AIC	PREZZO	CLASSE
TACHIFENE*16CPR RIV500MG+150MG (Angelini)	042896035	7,30	CN
NORAQUIN*14CPR 20MG+12,5MG (Benedetti & Co.)	039816018	2,22	A
RAMANTAL*28CPS 5MG+5MG (Errekappa Euroter.)	043313028	7,29	A

RAMANTAL*28CPS 10MG+5MG (Errekappa Euroter.)	043313030	8,59	A
RAMANTAL*28CPS 5MG+10MG (Errekappa Euroter.)	043313042	9,58	A
RAMANTAL*28CPS 10MG+10MG (Errekappa Euroter.)	043313055	10,89	A
ENCIELA*3CER TRANSD60+13MCG/24 (Gedeon R.)	042423018	17,80	CN
AGEMO*20CPS MOLLI 1000MG (Ibn Savio)	042907016	11,00	A
LEPONEX*28CPR 100MG (Novartis Farma)	028824047	29,78	A
KEYTRUDA*1FL POLV EV 50MG (Msd Italia)	044386011	4.368,10	CN
DULOXETINA PEN*7CPS GASTR 30MG (Pensa Ph.)	043594047	2,19	A
DULOXETINA PEN*28CPS GASTR30MG (Pensa Ph.)	043594050	8,27	A
DULOXETINA PEN*28CPS GASTR60MG (Pensa Ph.)	043594098	17,45	A
CHAMPIX*56CPR RIV 1MG (Pfizer Italia)	037550163	124,65	A
LEVOCETIRIZINA RA*20CPR RIV5MG (Ranbaxy Italia)	042259010	3,63	A
QUETIAPINA SAN*60CPR 150MG RP (Sandoz)	043697111	47,83	A
FROVATRIPTAN SA*2CPR RIV 2,5MG (Sandoz)	042929024	5,73	A
FROVATRIPTAN SA*6CPR RIV 2,5MG (Sandoz)	042929051	17,19	A
CIPROFLOXACINA ZEN*10CPR 250MG (Zentiva Italia)	038208017	3,52	A
CIPROFLOXACINA ZEN*6CPR 500MG (Zentiva Italia)	038208029	6,13	A
CIPROFLOXACINA ZEN*12CPR 750MG (Zentiva Italia)	038208031	16,63	A

## In pubblicità

Redazione

### TELEVISIONE

**Enantyum** (Menarini)  
**Tantum Verde** (Angelini)  
**Vivin C** (Menarini)  
**Zerinol Gola** (Boehringer Ingelheim)  
**Multicentrum My Omega 3 e Tharmacare** (Pfizer)  
**Kofidec e Tricarbonte Pancia Piatta** (Pool Pharma)  
**Vicks Medinait e Vaporub** (Procter & Gamble)  
**Velvet Soft** (Scholl's)  
**Nurofen Influenza e Raffreddore** (Reckitt Benckiser)  
**Spray Purificante** (Puresentiel)

### RADIO

**Aftamed e Cebion** (Bracco)  
**Polase Ricarica Inverno** (Pfizer)  
**Tricorene** (Antonetto)  
**Fluibron Gola** (Chiesi Farmaceutici)  
**Apix Flufast** (Bios Line)  
**Magrilax** (Alckamed)  
**Flector Cerotto Medicato** (Ibsa Farmaceutici)  
**Le Dodici Erbe** (Medical Pharma)

### STAMPA

**Dermovitamina** (Pasquali)  
**Sustenium Immuno** (Menarini)  
**Dimalosio Complex** (Alckamed)  
**Buccagel** (Curaden)  
**Trio Carbone Pancia Piatta** (Pool Pharma)  
**Blistex** (Consulteam)  
**Letibalm** (Sella)  
**Influnam** (Named)  
**Meritene** (Nestlé)  
**Filler Suprema** (Zeta Farmaceutici)

Fonte: dati servizio Nielsen Media per la farmacia, elaborazioni New Line (info@newl.it)

## EMA: RACCOMANDAZIONI SU FARMACI ANTI-HIV

Sul sito dell'Aifa ([www.agenziafarmaco.gov.it](http://www.agenziafarmaco.gov.it)) è consultabile una comunicazione dell'Ema dedicata alla questione della ridistribuzione del grasso corporeo e l'acidosi lattica associata a farmaci anti-Hiv. La riproduciamo qui di seguito.

L'Agenzia europea per i medicinali (Ema) ha aggiornato le raccomandazioni sul rischio di modifiche della distribuzione del grasso corporeo e acidosi lattica associata a farmaci per il trattamento dell'infezione da virus dell'immunodeficienza umana (Hiv). Di conseguenza, non è più richiesta per alcuni medicinali anti-Hiv l'avvertenza riguardante la ridistribuzione del grasso nelle loro informazioni del prodotto, e, per una serie di medicinali appartenenti alle classi degli "analoghi nucleosidici e nucleotidici" non è più richiesta l'avvertenza riguardante l'acidosi lattica.

### Distribuzione del grasso corporeo

L'avvertenza relativa alle modifiche nella distribuzione del grasso corporeo (lipodistrofia) è stata introdotta nei primi anni 2000, alla luce dei risultati clinici in pazienti che assumevano combinazioni di medicinali disponibili a quel tempo. Il termine "lipodistrofia" in questo contesto si riferisce a modifiche sia nella quantità sia nella distribuzione del grasso nel corpo. Analisi più recenti suggeriscono che solo alcuni medicinali possono determinare modifiche del grasso (Zidovudina, Stavudina e, probabilmente, Didanosina), e che queste modifiche del grasso riguardano la perdita di grasso sottocutaneo (lipoatrofia). Non vi è alcuna chiara evidenza che i medicinali anti-Hiv causino accumulo di grasso.

In linea con le attuali evidenze:

- l'avvertenza generale sulla lipodistrofia viene quindi rimossa per i medicinali anti-Hiv
- una specifica avvertenza correlata alla perdita di grasso sottocutaneo rimarrà per

medicinali contenenti Zidovudina, Stavudina, e Didanosina.

### Acidosi lattica

Allo stesso modo, l'avvertenza relativa all'acidosi lattica, un pericoloso accumulo di acido lattico nel corpo, era stata introdotta nei primi anni 2000 per i medicinali analoghi nucleosidici e nucleotidici. Tuttavia, un'analisi di studi, di casi clinici e della letteratura pubblicata, oggi dimostra che il rischio di acidosi lattica è sostanzialmente diverso tra farmaci della stessa classe.

In linea con le attuali evidenze, l'avvertenza di classe sull'acidosi lattica è stata rimossa per i medicinali analoghi nucleosidici e nucleotidici, a eccezione dei prodotti contenenti Zidovudina, Stavudina e Didanosina. Le aziende interessate da queste raccomandazioni, dovranno avviare le procedure regolatorie al fine di aggiornare, di conseguenza, le informazioni dei prodotti.

### Informazioni per pazienti e operatori

- Le informazioni sul prodotto dei medicinali anti-Hiv sono state aggiornate per riflettere le attuali conoscenze relative alle modifiche del grasso nel corpo e all'acidosi lattica, in modo che i pazienti e gli operatori sanitari possano decidere il trattamento consultando raccomandazioni aggiornate.
- Questa revisione non ha sollevato nuovi rischi o preoccupazioni; i pazienti possono essere rassicurati che, per diversi medicinali, le informazioni precedenti sul rischio di ridistribuzione del grasso corporeo e di acidosi lattica non sono più considerate rilevanti.
- I pazienti devono continuare ad assumere i medicinali come prescritto.
- I pazienti che hanno delle domande si devono rivolgere al proprio operatore sanitario.

### Note sui medicinali

- La revisione dell'Ema riguarda i medicinali anti-Hiv autorizzati con procedura centralizzata.
- I seguenti medicinali autorizzati con procedura centralizzata non richiedono più un'avvertenza relativa alla ridistribuzione del grasso: Aptivus, Atripla, Combivir, Crixivan, Edurant, Emtriva, Eпивir, Eviplera, Evotaz, Intelence, Invirase, Kaletra, Kivexa, Lamivudina ViiV, Norvir, Prezista, Reyataz, Rezoista, Stribild, Sustiva, Telzir, Triumeq, Trizivir, Truvada, Viramune, Viread, Zerit e Ziagen.
- Per l'acidosi lattica, i seguenti medicinali non richiedono più l'avvertenza di classe: Atripla, Emtriva, Eпивir, Eviplera, Kivexa, Lamivudina ViiV, Stribild, Triumeq, Truvada, Viread e Ziagen.
- Combivir, Trizivir e Zerit avranno ora un'avvertenza riguardante la perdita di grasso (lipoatrofia) e sarà anche mantenuta l'avvertenza sull'acidosi lattica.
- Le informazioni del prodotto per i medicinali autorizzati a livello nazionale verranno aggiornate in accordo alle ultime raccomandazioni.

### L'iter della procedura

Lo scopo della revisione (parte di una procedura nota come misura legalmente vincolante, o Leg) era quello di determinare se le raccomandazioni sulla redistribuzione del grasso nel corpo e sull'acidosi lattica riflettevano adeguatamente le attuali conoscenze e di fornire raccomandazioni sulle modifiche alle informazioni del prodotto per i medicinali anti-Hiv.

Il Comitato di valutazione dei rischi per la farmacovigilanza (Prac) dell'Ema ha condotto la revisione iniziale, consultando un Gruppo di consulenza scientifica (Sag) sull'Hiv. Il Comitato per i medicinali per uso umano (Chmp) ha quindi adottato le raccomandazioni del Prac come parere definitivo dell'Agenzia. I titolari delle Autorizzazioni all'immissione in commercio inizieranno ora le procedure regolatorie note come variazioni per aggiornare le informazioni del prodotto.

# Cibi e salute in prima pagina?



## Il Farmacista Pharmavegana *ha risposte per tutti*

*Il dibattito sui cibi è in prima pagina e il Farmacista Pharmavegana, grazie alla sua specializzazione nel campo alimentare, è in prima linea con risposte adeguate ad ogni scelta. Anche nel tuo territorio c'è una clientela sempre più sensibile al rapporto cura/alimentazione/salute che cerca chiarezza, informazione e consiglio. Anche nel tuo territorio c'è bisogno di un Farmacista Pharmavegana.*

**corsi straordinari\***  
gennaio 2016  
marzo 2016

*\* limitatamente ai posti ancora disponibili*

 **PHARMA**  
*vegana*  
cura      alimentazione

Info:  calantha  
tel. 049 601700 - cel. 3881944328

[www.pharmavegana.it](http://www.pharmavegana.it)

## SANA ALIMENTAZIONE CI VUOLE EQUILIBRIO

**A**l trentacinquesimo congresso nazionale della Sinu (Società italiana di nutrizione umana), recentemente svoltosi a Firenze, si sono messe a confronto, in un workshop dedicato, le Linee guida per una sana alimentazione di cinque Paesi molto differenti tra loro: Stati Uniti, Cina, Italia, Australia e India. Pur nella diversità delle situazioni economiche, sociali, climatiche eccetera, gli esperti dei vari Paesi hanno concordato su alcuni principi comuni. Tra questi, l'idea che sia un approccio errato quello di puntare l'attenzione su un singolo alimento, per stabilire se sia più o meno sano, senza tenere conto del contesto e delle modalità in cui viene assunto (le quantità, gli altri cibi a cui è associato, lo stile di vita della persona). Spiega il presidente di Sinu Furio Brighenti: "È un approccio sbagliato soprattutto a livello comunicativo ed educativo, perché sposta l'attenzione su un singolo nutriente o un singolo alimento senza considerare la dieta nel suo complesso". Per esempio, un piatto di pasta ha un effetto diverso su una persona che sta sempre seduta al tavolo rispetto a un'altra che invece fa sport tre volte la settimana.

Concorda l'australiano Robert Gibson del Dipartimento di Functional food science dell'Università di Adelaide: "In assenza di specifiche controindicazioni mediche, è probabilmente controproducente indicare un singolo alimento come "cattivo" e dare dei divieti molto rigidi su uno specifico cibo, perché la prima reazione, soprattutto in certe fasce di età come l'adolescenza, è quella di violare il divieto". E aggiunge: "Nelle nostre Linee guida spieghiamo che fare sport è fondamentale per uno stile di vita corretto. In pratica, non puoi separare l'alimentazione dall'attività fisica. È come la coppia uomo-donna nel matrimonio: l'uno non può fare a meno dell'altra. Quindi, se mangiamo bene ma non facciamo atti-

vità fisica oppure se facciamo tanto esercizio fisico ma poi mangiamo male, la coppia non funziona e ne paghiamo comunque le conseguenze in termini di salute".

Secondo Laura Rossi, nutrizionista del Crea-Nut, l'ente di ricerca che elabora le Linee guida italiane, "non esiste un alimento o un nutriente che di per sé faccia bene o male. A parte casi specifici -legati, per esempio, alla presenza di allergie- ogni alimento è idoneo se consumato in quantità adeguata e inserito in una dieta bilanciata, soprattutto se associato a uno stile di vita sano. Non ci piace quindi una contrapposizione buono-cattivo tra vegetale e animale, tra l'olio di palma e il burro, tra l'amido e lo zucchero, o quant'altro. Il componente non è necessariamente sano di per sé: ciò che dobbiamo fare è costruire una dieta che lo sia".

## I DIABETICI NEL MONDO SONO 415 MILIONI

**N**el mondo ci sono 415 milioni di persone con il diabete, e gli Usa tra i paesi sviluppati hanno la maggior prevalenza, con più di una persona su dieci che soffre della malattia. Lo afferma l'Atlante mondiale presentato dalla International diabetes federation (Idf) a Vancouver, che vede l'Italia nei primi dieci per i costi legati alla patologia. "La prevalenza del diabete di tipo 1 e 2 è in aumento in tutto il mondo -afferma Nam Cho, capo del comitato che ha redatto l'atlante- La tendenza all'urbanizzazione, le diete non salutari e la scarsa attività fisica contribuiscono all'aumento del tipo 2". Nella top ten della prevalenza, dietro agli Usa, che hanno l'11%, si piazzano Singapore con il 10,5%, Malta e il Portogallo con il 10%, mentre il minor tasso in Lituania, Estonia e Irlanda con il 4%. Il luogo al mondo con più diabetici è l'isola di Tokelau, in Nuova Zelanda, dove un abitante su tre ha la malattia. L'Italia, che ha il 7,5% di prevalenza e circa 3,5 milioni di

pazienti, è al posto 18, ma con i suoi 12 miliardi di dollari l'anno di spese sanitarie balza al decimo nella classifica della spesa, che vede sempre gli Usa al primo posto con 320 miliardi di dollari. (Ansa)

## IL FREDDO FAVORISCE IL CONTROLLO DEL PESO

**L**'esposizione a basse temperature è nota per proteggere contro l'obesità e simulare gli effetti dell'esercizio fisico. Uno studio pubblicato sulla rivista *Cell* rivela ora che questi effetti benefici sono mediati in parte dai microbi intestinali. Il freddo, infatti, altera drasticamente la composizione della flora batterica e, in questo modo, aiuta a bruciare i grassi e a ridurre il peso corporeo. I ricercatori dell'Università di Ginevra hanno trapiantato batteri intestinali modificati dal freddo in altri topi che ne erano privi perché cresciuti in un ambiente senza germi. I microbi trapiantati hanno migliorato il metabolismo del glucosio, aumentato la tolleranza alle basse temperature e causato la perdita di peso nei topi riceventi. Tuttavia, dopo tre settimane di esposizione a basse temperature (intorno ai 6°C), il peso corporeo ha cominciato a stabilizzarsi, poiché l'intestino cominciava ad assorbire più sostanze nutritive dal cibo, contrastando una perdita di peso supplementare. I microbi intestinali associati all'esposizione a freddo a lungo termine, infatti, hanno provocato la crescita dell'intestino e innescato un aumento della superficie di cellule che assorbono nutrienti. "Questi risultati dimostrano che i microbi intestinali regolano direttamente il bilancio energetico in risposta ai cambiamenti nell'ambiente" e "permettono di adattarsi alla crescita della domanda di energia associata a lunghi periodi di esposizione al freddo, contribuendo così a proteggere contro l'ipotermia", spiega l'autore principale dello studio Mirko Trajkovski. (Ansa)

# Accu-Chek Connect. Connessi all'innovazione.



Destinato esclusivamente ai Professionisti Sanitari

Accu-Chek Connect è un **nuovo sistema per la gestione del diabete**. Misuratore di glicemia, app per smartphone e portale online, **connessi tra loro in tempo reale** tramite wireless e cloud.

- **Misuratore di glicemia Accu-Chek Aviva Connect**, con invio automatico dei dati all'app e al portale online. Accuratezza garantita della striscia Aviva.
- **App per smartphone Accu-Chek Connect**, visualizzazione dei dati glicemici attraverso grafici di facile interpretazione. Consiglio bolo automatizzato, il cui utilizzo permette di migliorare il controllo glicemico e la soddisfazione al trattamento senza aumentare il rischio di ipoglicemia severa<sup>1</sup>. Possibilità di aggiungere immagini dei cibi ai risultati ottenuti per aiutare a scoprire eventuali errori nella conta dei carboidrati. Invio automatico dei risultati glicemici tramite sms a un familiare o alla persona indicata.
- **Portale online** ([www.accu-chekconnect.com](http://www.accu-chekconnect.com)), accesso in tempo reale ai dati dei pazienti, senza installazione, per avere, attraverso la gestione informatizzata, un valido sostegno all'analisi e all'interpretazione dei numerosi dati e pattern dell'SMBG<sup>2</sup>.

Numero Verde  
**800-822189**

Numero Verde per ricevere assistenza tecnica sull'utilizzo dei prodotti della linea Accu-Chek e per richiedere la sostituzione gratuita degli strumenti in garanzia.

1. Ziegler R, Cavan DA, Cranston I, et al. Use of an Insulin Bolus Advisor Improves Glycemic Control in Multiple Daily Insulin Injection (MDI) Therapy Patients with Suboptimal Glycemic Control: Primi risultati dello studio clinico ABACUS. Diabetes Care.2013;36:3613-3.  
2. Weissmann J, Mueller A, Pralle K, et al. Improving Process Quality and Medical Outcome of Diabetes Treatment with Information Management: The Physicians' Perspective. Risultati dello studio osservazionale multicentrico VISION. Documento presentato alla quinta edizione dell'International Conference on Advanced Technologies & Treatments for Diabetes, Barcellona, Spagna, 8-11 febbraio 2012.

## Domande-Offerte

Redazione

Per informazioni tel. 02.6888775 - e-mail [a.scotti@giornalidea.it](mailto:a.scotti@giornalidea.it)

### Acquisti

- Piemonte orientale: acquistasi farmacia di giro medio. Per contatti telefonare, in ore serali, al 366.4034991.
- Vicenza, Padova, Verona e province: acquistasi farmacia di giro medio-piccolo. Per contatti telefonare, in ore serali, al 349.4337050; e-mail: [vgnmcl64gmail.com](mailto:vgnmcl64gmail.com).
- Avellino, Benevento e province: farmacista acquisterebbe farmacia di giro medio-piccolo. Esclusi intermediari e perditempo. Per contatti telefonare al 333.5927183.
- Costa abruzzese o immediate vicinanze: acquistasi farmacia. Per contatti telefonare al 347.6052980.

### Vendite

- Provincia di Messina: vendesi farmacia rurale sussidiata, di giro piccolo-medio. Esclusi intermediari, perditempo e curiosi. Per contatti telefonare allo 090.710885.
- Provincia di Belluno: in nota e rinomata località turistica del Cadore, vendesi farmacia rurale sussidiata di giro medio-piccolo. Sede unica, senza previsione di prossime aperture, bacino d'utenza di circa 2.500 persone, fatturato in continua crescita, alta remuneratività. Interamente ristrutturata e rinnovata nel 2012. Richiesta molto interessante. Per contatti telefonare al 347.3329642; e-mail: [donald80@libero.it](mailto:donald80@libero.it).
- Provincia di L'Aquila: vendesi farmacia di giro piccolo con ottima redditività. Esclusi intermediari. Solo referenziati. Per contatti inviare un'e-mail a [graffyst@libero.it](mailto:graffyst@libero.it).
- Provincia di L'Aquila: vendesi farmacia rurale sussidiata di giro medio con annessa abitazione, non soggetta a Decreto Monti. Fatturato interessante. Per contatti, solo se veramente interessati,

telefonare al 333.8644774 oppure al 349.8467479.

- Provincia di Alessandria: vendesi farmacia rurale, sede unica. Giro medio, ottima redditività e condizioni, ampia superficie. Immobile di proprietà. Possibilità d'acquisto congiunto. Esclusi perditempo e anonimi. Per contatti e visita, dettagliare curriculum e aspettative, fornendo anche recapiti telefonici ed e-mail a: [farmamail@virgilio.it](mailto:farmamail@virgilio.it).

### Lavoro

- Messina e provincia tirrenica: farmacista con esperienza decennale (rapporti con i clienti, gestione stupefacenti, ordini ai grossisti, tariffazione ricette e pratiche d'assistenza integrativa), offresi per collaborazione e turni notturni in farmacie private. Possibile assunzione con agevolazioni fiscali. Per contatti telefonare, in ore pasti, al 347.0368142.
- Alessandria e provincia: magazzinoiere con esperienza decennale nel controllo e gestione merce in arrivo, offresi per collaborazione. Disponibilità immediata. Per contatti telefonare al 338.8153904.

### Varie

- Vendesi frigorifero Focchetti Medika 140 nuovo. Richiesta 990 euro, Iva compresa. Per contatti telefonare al 347.6586139.
- Vendesi 1 Coaguchek XS per INR, usato ma come nuovo, richiesta euro 400. Inoltre, vendesi, per cessata attività, usati solo un paio di mesi, Accutrend glicemia-colesterolo-trigliceridi, richiesta euro 80 e rilevatore di banconote false Pro HT 6060, richiesta euro 80. Per contatti telefonare al 347.9669611; e-mail: [giabet62@tiscali.it](mailto:giabet62@tiscali.it).
- Gaeta: in via Madonnella 10, angolo corso Italia, a 300 m dal mare e dal centro, vendesi appartamento di mq 85 con terrazzi, al 4° piano. Richiesta euro 250.000. Per contatti telefonare, in ore serali, al 339.5368205.
- Vendesi 1 Coaguchek XS per INR, usato ma come nuovo, richiesta euro 400. Inoltre, vendesi, per cessata attività, usati solo un paio di mesi: Accutrend glicemia-colesterolo-trigliceridi, richiesta euro 80; rilevatore di banconote false Pro HT 6060, richiesta euro 80. Per contatti telefonare al 347.9669611; e-mail: [giabet62@tiscali.it](mailto:giabet62@tiscali.it).

«Farma 7» è l'organo ufficiale di stampa della Federfarma ([www.federfarma.it](http://www.federfarma.it) - via Emanuele Filiberto, 190 - 00185 Roma - tel. 06/703801). **Direttore editoriale:** Annarosa Racca - **Direttore:** Alfonso Misasi - **Vicedirettore:** Riccardo Berno - **Comitato editoriale:** Roberto Grubissa, Gioacchino Nicolosi, Alfredo Orlandi, Giancarlo Visini - **Redazione Romana:** Silvia Nardelli, Paolo Betto, Silvia Martello, Carmelina Anastasio (tel. 06/70380222 - fax: 06/70476584 - e-mail: [farma7roma@federfarma.it](mailto:farma7roma@federfarma.it)). Collaborano, inoltre, Andrea Agnello, Riccardo Berno, Paola Bottari, Aurelio Calcaterra, Ettore Colotta, Luigi Coltellacci, Bruno Foresti, Mauro Lanzilotto, Daniela Rotella, Raffaella Russo. «Farma 7» è una pubblicazione di Editoriale Giornalidea Srl. **Direttore responsabile:** Lorenzo Verlatto - **Impaginazione:** Silvia Fazzini - **Redazione e pubblicità:** Editoriale Giornalidea Srl, Piazza della Repubblica, 19 - 20124 Milano - tel. 02/6888775 (r.a.) - fax: 02/6888780 - e-mail: [farma7@giornalidea.it](mailto:farma7@giornalidea.it), [pubblicita@giornalidea.it](mailto:pubblicita@giornalidea.it) - **Stampa:** Grafiche Milani S.p.A., via Marconi, 17/19 - 20090 Segrate (MI) - tel. 02/2131851 - Registrazione Tribunale di Milano N. 358 del 21-6-1986 - Iscritta al Registro degli operatori di comunicazione n. 1223 - Prezzo e 0,52 - Iva compresa. L'iva è assolta dall'Editore a norma del D.L. 2/3/89, n. 69 convertito in Legge n. 154 il 27/4/89 che ha ripristinato l'art. 74, 1° c, lett. c) D.P.R. 633/72 e successive modifiche e integrazioni. © Copyright Editoriale Giornalidea Srl. Ogni riproduzione, anche parziale, delle pagine del giornale deve essere autorizzata dall'Editore, che si riserva ogni azione legale di risarcimento. «Farma 7» è organo di stampa della Federfarma e, come tale, viene inviato a tutti i farmacisti iscritti alla Federazione. Enti, Industrie, Grossisti che desiderano riceverlo devono versare, nell'ambito del servizio «Press service», e 293,00. L'invio della rivista è subordinato per questi abbonati al ricevimento dell'importo attraverso assegno bancario, o versamento in c/c postale n. 27029206 - intestato a «Editoriale Giornalidea Srl, Piazza della Repubblica, 19 - 20124 Milano».

Federfarma non risponde della regolarità, correttezza, qualità delle pubblicità pubblicate.

Questo numero è stato chiuso in tipografia il 16.12.2015

# TUTTI GLI ALTRI TI FANNO GLI AUGURI.

# NOI TI FACCIAMO I COMPLIMENTI.



Hai scelto di proporre la Linea <sup>®</sup>[aloevera]<sup>2</sup> ZUCCARI, offrendo alla tua clientela una cultura superiore del benessere.

Siamo diventati leader nel mercato dell'Aloe\* grazie alla tua fiducia nel nostro progetto e alla passione con cui lo hai accolto.

Quando si compiono scelte vincenti, gli auguri passano in secondo piano. Felice 2016!

\* Il succo d'Aloe più venduto (Fonte: New Line sell-out a valori Anno Mobile Ottobre 2015)

# ZUCCARI

NOVITÀ



# Materna®

È la gamma completa di integratori alimentari che accompagna la donna dalla gravidanza all'allattamento.

Da oggi si aggiunge alla gamma il nuovo Nestlé® Materna® DHA con:

- *Nutrienti selezionati*  
vitamine e minerali essenziali e nelle quantità adeguate: acido folico, DHA 200 mg e ferro nella formula FERROCHEL® altamente biodisponibile
- *Capsula unica gastroresistente*  
una sola capsula al giorno studiata per sciogliersi nell'intestino per favorire l'assorbimento dei nutrienti ed evitare la comparsa di retrogusto



Nestlé® Materna® DHA,  
dalla *gravidanza* all'*allattamento*.



GLI INTEGRATORI ALIMENTARI NON VANNO INTESI COME SOSTITUTI DI UNA DIETA VARIA ED EQUILIBRATA E DI UNO STILE DI VITA SANO. NON ECCEDERE LE DOSI RACCOMANDATE PER L'ASSUNZIONE GIORNALIERA.

AVVISO IMPORTANTE: l'Organizzazione Mondiale della Sanità raccomanda l'allattamento al seno esclusivo per i primi 6 mesi. Nestlé supporta pienamente questa raccomandazione ed il prolungamento dell'allattamento materno anche durante lo svezzamento, come consigliato dal pediatra e dalle autorità sanitarie.

Nestlé Italiana S.p.A. • Via del Mulino, 6 • 20090 Assago (MI) • Tel. 02.8181.1