

farma7

Settimanale di notizie sul mondo farmaceutico

Arrossamenti,
irritazioni,
screpolature
da pannolino



CONNETTIVINABABY crema



**fidia**
farmaceutici
OUR PASSION, YOUR HEALTH.

È un Dispositivo Medico CE. Leggere attentamente le avvertenze o le istruzioni per l'uso. Aut. Pubb. 27.05.2016

Il pannolino indispensabile, ma a volte fastidioso per i bebè



Le mamme lo sanno, il **pannolino** è causa frequente di **arrossamenti**, **irritazioni** e **screpolature** sul sederino e nella zona genitale. **Ristagno di pipì e pupù**, sfregamenti, possono infatti provocare **un'alterazione della barriera cutanea**.

Ed ecco che cominciano i pianti!

È importante non solo difendere la pelle dai liquidi organici aggressivi, ma allo stesso tempo ripristinare le condizioni fisiologiche della cute alleviando i sintomi.



farma7

Settimanale di notizie sul mondo farmaceutico

● Il Punto

31

IL RUOLO SOCIALE DELLA FARMACIA E IL DIALOGO CON I CONSUMATORI

Nel corso del recente incontro organizzato da Consumers' Forum Federfarma si è confrontata con nove sigle dell'associazionismo consumeristico italiano in uno spirito di piena collaborazione, al fine di risolvere problemi di comune interesse e di migliorare ulteriormente il servizio offerto ai cittadini (a pag. 3).

**Testo condiviso
da tutta la filiera
del farmaco
sull'indisponibilità
dei medicinali**

**La norma è chiara
È illegittima
la vendita on line
delle formule
officinali**

**Farmacie colpite
dal terremoto
La raccolta fondi
organizzata
da Federfarma**



FLORA BATTERICA

PROBIOTICO

cresce



FLORA BATTERICA

PSYLLOGEL® Megafermenti

cresce

+

nutre



Il simbiotico con psyllium e fermenti, per la gestione integrata della microflora



PSYLLOGEL® Megafermenti è l'unica linea di simbiotici con fibra di psyllium e fermenti lattici vivi, per prevenire le alterazioni della flora batterica, ripristinarne l'equilibrio e favorire la riduzione del discomfort addominale.

NATHURA.COM



NATHURA®
LA NOSTRA RICERCA,
IL TUO STAR BENE.

Il Punto

A Consumers' Forum confronto tra Federfarma e le associazioni del consumerismo

IL RUOLO SOCIALE DELLA FARMACIA E IL DIALOGO CON I CONSUMATORI

Tra gli obiettivi perseguiti da Federfarma c'è quello di costruire un percorso di dialogo e di confronto costruttivo con le associazioni dei consumatori, in uno spirito di collaborazione che consenta alle farmacie di migliorare ulteriormente il servizio offerto, tenendo conto delle reali esigenze dei cittadini. È in questa ottica di dialogo con le associazioni dei consumatori per cercare soluzioni condivise a problemi di comune interesse, che si è svolto recentemente l'incontro con i rappresentanti di nove sigle dei consumatori che aderiscono a Consumers' Forum.

L'incontro -organizzato proprio da Consumers' Forum, associazione che riunisce aziende, associazioni di categoria (tra cui Federfarma) e organizzazioni dei consumatori- è stato occasione per ascoltare il punto di vista dei consumatori, perché, come affermato dal presidente Annarosa Racca, "da voi ci aspettiamo domande, osservazioni, critiche, proposte, per fare in modo che la farmacia sia sempre più un punto di riferimento per la popolazione". L'iniziativa ha soprattutto permesso di illustrare ai consumeristi il quadro della realtà della farmacia, spesso distorto dalle notizie incomplete che appaiono

sui media. "I contatti quotidiani che abbiamo con le persone che entrano in farmacia (4 milioni ogni giorno, mediamente 230 per farmacia) ci confermano che la qualità del servizio fornito è apprezzata".

Per il cittadino, infatti, è importante avere la certezza di poter contare ovunque e in ogni momento della giornata su un presidio sanitario in cui operano professionisti in grado non solo di dispensare i farmaci necessari, ma anche di dare consigli sul corretto uso dei farmaci, sulla prevenzione, sull'alimentazione, di indirizzare i cittadini verso le strutture sanitarie più indicate per risolvere il loro problema. Tutto questo senza lunghe attese e con risposte che sono immediate e, soprattutto, semplici: il farmacista, infatti, per formazione e per esperienza quotidiana, utilizza un linguaggio semplice, adeguato al proprio interlocutore. Se l'apprezzamento dei cittadini è stato confermato negli anni da svariati sondaggi, è particolarmente importante ascoltare anche il giudizio di chi quotidianamente è impegnato nella tutela degli interessi e dei diritti dei consumatori.

La farmacia ha potenzialità ancora inesprese, che andrebbero sfruttate meglio nell'interesse del cittadino

e della collettività. Il Servizio sanitario nazionale stesso, che è il principale "cliente/interlocutore" della farmacia, è il primo a non valorizzare al meglio le caratteristiche e le opportunità che essa offre.

Tipico esempio è quello dell'accesso ai farmaci. Nell'incontro è stato sottolineato come troppo spesso le Regioni e le Asl non affidino alla farmacia l'erogazione di alcune tipologie di farmaci e servizi, ma facciano da sé, pensando di poter risparmiare, con il risultato che la spesa per farmaci acquistati e distribuiti direttamente dalle Asl continua a crescere. I risparmi ipotizzati rimangono sulla carta e ai costi organizzativi sostenuti dalla Asl si aggiungono costi e disagi imposti ai cittadini, costretti a recarsi presso il presidio pubblico per ottenere farmaci e prestazioni che potrebbero ottenere facilmente nella farmacia sotto casa.

Questo dell'accesso al farmaco è uno dei principali temi da approfondire con i consumatori, insieme con quello della prossimità del servizio. Nell'era di internet e dell'informatizzazione, e quindi della comunicazione e del commercio a distanza, le persone, soprattutto gli anziani e i malati cronici, hanno bisogno di punti di riferimento concreti, con perso-

ne in grado di ascoltare, di farsi carico dei loro problemi e di assicurare. Tali punti di riferimento devono essere facilmente raggiungibili e la farmacia è proprio questo: un punto di primo accesso al sistema sanitario, a pochi minuti da casa, aperto giorno e notte.

Altro tema "caldo", evidenziato anche dalle associazioni dei consumatori, quello delle carenze di medicinali salvavita, dovute sia a problemi di produzione, sia, soprattutto, all'esportazione di medicinali nei Paesi del nord Europa, dove i prezzi sono più alti. Con i consumatori abbiamo condiviso la necessità di affrontare insieme la problematica, sollecitando in particolare maggiori controlli sull'effettivo rispetto dei requisiti di legge da parte dei soggetti che chiedono l'autorizzazione a svolgere attività di distribuzione all'ingrosso di

medicinali.

Su tale argomento noi siamo impegnati da tempo con i soggetti coinvolti per evitare che i cittadini restino sprovvisti di medicinali anche importanti. È proprio di questi giorni la firma del Testo condiviso sulla distribuzione dei farmaci, siglato da Federfarma con Ministero della Salute, Aifa, Farmaindustria, AssoGenerici, Federfarma Servizi, Adf, Asso-Ram e le Regioni Lazio e Lombardia (se ne parla in questo numero nelle pagine di Federfarma informa).

Anche la contraffazione dei medicinali, legata in particolare all'acquisto on line, è un settore di grande interesse per i consumatori e sul quale sono possibili forti sinergie con le farmacie, nel comune interesse di tutelare la salute dei cittadini.

Dal dibattito e dallo scambio di infor-

mazioni è scaturita la decisione di continuare il lavoro con incontri periodici atti a comprendere quali prestazioni, quali servizi, quali informazioni per il cittadino sarebbe utile trovare in farmacia e quali iniziative promuovere per rendere la farmacia sempre più accogliente, conveniente, efficiente.

Operare in sinergia con i rappresentanti dei consumatori è in linea con la valorizzazione del ruolo sociale della farmacia sulla quale in questi anni Federfarma ha puntato molto, perché riteniamo che la farmacia non sia e non debba essere un esercizio commerciale, ma debba sempre più espandere le proprie funzioni socio-sanitarie e fare leva sulla propria vicinanza, sia fisica sia "umana", al cittadino.

Il Consiglio di Presidenza

**Si comunica ai Signori Farmacisti
che dal 7/9/2016 è in commercio**

IBUPROFENE EUROGENERICI nelle seguenti presentazioni:

Confezioni: **30 compresse rivestite da 600 mg - AIC N° 043834011**
30 bustine granulato effervescente da 600 mg - AIC N° 043834023

Classe di rimborsabilità: **A con nota 66**

Prezzo al pubblico: **€ 3,72** (per entrambe le confezioni)

Brand di riferimento: **Brufen 30 compresse rivestite da 600 mg**
Brufen 30 bustine granulato effervescente da 600 mg

Classe di rimborsabilità: **A con nota 66**

Prezzo al pubblico: **€ 6,77** (30 compresse rivestite); **€ 7,50** (30 bustine granulato effervescente)

Quando scelgo un generico, chiedo EG®

EG®
EuroGenerici

Rassegna dei lavori completati e in discussione al Parlamento

RIPIANO DELLA SPESA FARMACEUTICA LOTTA AGLI SPRECHI E DDL CONCORRENZA

Il punto della situazione sui provvedimenti parlamentari che riguardano la farmacia. Due i Ddl approvati, uno sugli sforamenti dei tetti di spesa farmaceutica e l'altro sulla donazione dei prodotti farmaceutici. Riprende in Senato, infine, l'esame del Ddl Concorrenza

Prima della chiusura estiva il Parlamento ha approvato definitivamente due provvedimenti che interessano la farmacia. Il primo è il Ddl di conversione del Decreto-legge n. 113/2016 che, all'articolo 21, affronta il tema del ripiano degli sforamenti dei tetti di spesa farmaceutica, stabilendo, tra l'altro, che le farmacie possono essere chiamate a contribuire al ripiano dello sfioramento del tetto di spesa farmaceutica territoriale solamente se la spesa farmaceutica convenzionata è aumentata rispetto all'anno precedente. Grazie a tale disposizione, che tiene conto delle richieste di Federfarma, le farmacie non devono pagare alcun contributo allo sfioramento del tetto di spesa per gli anni 2013 e 2015.

L'altro provvedimento approvato in via definitiva è il Ddl in materia di donazione e distribuzione di prodotti alimentari e farmaceutici a fini di solidarietà sociale e di limitazione degli sprechi, che contiene disposizioni riguardanti il recupero e la donazione di farmaci inutilizzati, attività la cui regolamentazione viene demandata a un decreto del ministero della Salute.

Ancora in corso, invece, l'iter del Ddl Concorrenza: il provvedimento è all'ordine del giorno dell'Aula del Senato alla ripre-

sa dei lavori. Obiettivo della maggioranza è concluderne l'esame prima dell'arrivo al Senato della Legge di Bilancio 2017, in modo da poter trasmettere il testo alla Camera per l'approvazione definitiva entro l'anno.

PAYBACK TORNANO I CONTI?

In un'interrogazione al ministro della Salute, un gruppo di deputati del M5S, prima firmataria la deputata **Giulia Grillo**, affronta la questione del ripiano dello sfioramento del tetto di spesa farmaceutica, oggetto del Decreto-legge n. 113/2016, convertito in legge prima della pausa estiva (vedi notizia precedente). In base a tale provvedimento l'Aifa ha reso disponibile sul proprio sito una funzionalità che consente ai produttori di caricare le distinte di pagamento relative agli importi versati a titolo di payback per gli anni 2013, 2014 e 2015 in relazione al ripiano degli sforamenti fatti registrare dalla spesa farmaceutica territoriale e, soprattutto, ospedaliera.

I deputati del Movimento chiedono al ministro della Salute se possa indicare gli importi dovuti a titolo di ripiano dalle singole aziende produttrici e l'elenco complessi-

vo dei versamenti realmente effettuati dalle medesime. Chiedono, inoltre, quali iniziative intenda adottare il Governo in caso di mancata coincidenza tra gli importi indicati dall'Aifa e i versamenti effettuati dalle aziende farmaceutiche.

SUI FARMACI MONODOSE NORME INATTUATE

I deputati di Area Popolare (Ncd-Udc) **Paola Binetti** e **Raffaele Calabrò** hanno presentato un'interrogazione al ministro della Salute, nella quale fanno riferimento alle norme via via approvate negli anni (2005, 2012 e 2014) in materia di produzione e immissione in commercio di medicinali in forma monodose, tuttora disattese. I farmaci monodose, secondo **Binetti** e **Calabrò**, oltre a evitare lo spreco di farmaci e contribuire al contenimento della spesa farmaceutica, aiuterebbero il paziente ad avere una maggiore consapevolezza nella gestione di un bene rilevante, qual è appunto il farmaco.

I due deputati di Ap chiedono, quindi, quali siano i motivi della mancata attuazione della più recente normativa sui farmaci in dose unitaria e se il Governo non ritenga opportuno, nell'ambito del tavolo per la revisione della disciplina sul governo della spesa farmaceutica, individuare una proposta volta a dare attuazione alle norme già vigenti in materia di farmaci monodose, al fine di realizzare un risparmio di spesa a suo tempo stimato in 3 miliardi di euro. (PB)

LIGURIA

La Giunta ha approvato, su proposta della Vicepresidente e assessore regionale alla Salute, **Sonia Viale**, le modifiche alla Legge 41/2006 sul riordino del Servizio sanitario regionale. La delibera approvata, che sarà poi portata al voto del Consiglio regionale, ha come obiettivo -ha affermato **Sonia Viale**- "il raggiungimento dell'omogeneità di regole e di percorsi dell'offerta sociosanitaria in tutta la regione, da Ventimiglia a Sarzana, per dare risposte efficaci ai soggetti fragili, specie anziani post dimissioni ospedaliere". "L'elemento più innovativo -ha spiegato la vicepresidente **Viale**- è l'introduzione della figura del direttore socio-sanitario, il cui compito sarà dialogare con tutti gli interlocutori apicali del territorio di riferimento (medici di medicina generale, residenze sanitarie, Comuni, mondo del volontariato e così via) e, attraverso l'individuazione delle best practices già in atto, dare una risposta assistenziale sociosanitaria completa e certa nella presa a carico del paziente".

LOMBARDIA

Prima della pausa estiva è stato nominato il nuovo assessore regionale al Welfare. È **Giulio Gallera**, nato a Milano nel 1969, laureato in Giurisprudenza presso l'Università di Milano con una tesi in diritto privato. Fondatore e titolare di uno studio legale che si occupa prevalentemente di diritto societario e commerciale, nel 1994 è stato tra i fondatori di Forza Italia a Milano e in provincia. Dal 1997 al 2001 consigliere comunale di Milano, nel marzo 2012 viene eletto coordinatore Pdl di Milano. Da dicembre 2012 è consigliere regionale della Lombardia e da dicembre 2014 è sottosegretario di Regione Lombardia con delega ai Rapporti con la città Metropolitana e al Coordinamento dei Progetti speciali afferenti allo stesso territorio. Nell'ottobre 2015 è divenuto assessore al Reddito di autonoma

inclusionem e sociale della Regione. Il nuovo esecutivo di Federfarma Lombardia lo ha incontrato subito dopo la nomina, per una prima analisi comune delle priorità del settore.

PIEMONTE

La Regione ha sottoscritto con Federfarma e Assofarm, in rappresentanza delle farmacie pubbliche e private presenti sul territorio, un accordo triennale (2016-2019) che prevede il rinnovo dell'accordo per l'erogazione di farmaci in regime di distribuzione per conto, il potenziamento della vaccinazione antinfluenzale e l'avvio di una sperimentazione per la fornitura di servizi a favore di particolari categorie di pazienti. Tra le novità, l'attività di collaborazione fra le farmacie convenzionate e il Servizio sanitario regionale, che sarà incentrata sulla vaccinazione antinfluenzale e sull'avvio, in via sperimentale, del progetto "Farmacia dei servizi", che prevede la presa in carico dei pazienti fragili, l'erogazione di specifici servizi, l'aderenza alla terapia in particolari ambiti terapeutici e la promozione e prevenzione della salute.

Per l'assessore alla Sanità della Regione Piemonte, **Antonio Saitta**: "Con l'accordo, si avvia un percorso di collaborazione coerente con gli obiettivi che la Regione si è data, in particolare sull'assistenza territoriale. Partiamo dalla vaccinazione antinfluenzale, ma puntiamo a rafforzare, con il contributo delle farmacie che sono capillarmente distribuite in tutto il territorio, l'erogazione di tutti quei servizi che possono essere utili ai pazienti, soprattutto a coloro che appartengono alle fasce più deboli, come anziani e malati cronici".

VALLE D'AOSTA

Le Regioni Piemonte e Valle d'Aosta stanno lavorando per migliorare l'offerta sanitaria condivisa, "nell'interesse dei rispettivi abitanti". I due assessori regionali

alla Sanità, **Antonio Saitta** per il Piemonte e **Laurent Vierin** per la Valle d'Aosta, insieme con i due direttori generali dei loro assessorati, Fulvio Moirano e Igor Rubbo, hanno siglato un accordo per consolidare il rapporto tra le due Regioni. Tra le sinergie da rafforzare, "quella sulla rete oncologica del Piemonte, che è già estesa alla Valle d'Aosta, e quella dedicata alla chirurgia specialistica infantile, dove esiste già un rapporto consolidato con l'Ospedale infantile di Alessandria. Inoltre, c'è la volontà di stringere un legame definito con il Piemonte che serve da esempio anche alle altre Regioni, soprattutto in vista dell'accordo di carattere nazionale sulle mobilità dei pazienti. L'intesa tra Piemonte e Valle d'Aosta dovrà, naturalmente, prevedere un dare e un ricevere per entrambe". Ora toccherà ai due direttori generali degli assessorati di Torino e d'Aosta mettersi al lavoro per definire nel dettaglio i termini dell'intesa sulla programmazione allargata e condivisa.

PROVINCIA AUTONOMA DI BOLZANO

Da una verifica a campione del Centro consumatori e utenti dell'Alto Adige su 15 farmacie è emerso che solo una aveva sul pavimento una linea che indicava agli utenti in attesa la distanza da tenere dal bancone. In altre due farmacie c'erano cartelli che chiedevano rispetto della riservatezza. L'assessore ha l'intenzione di affrontare la questione con Federfarma Bolzano. "La riservatezza è sempre un requisito di particolare importanza, laddove vengono trattate questioni riguardanti la salute e la malattia delle persone", ha dichiarato l'assessore alla Sanità, **Martha Stocker**. Immediata la risposta di **Matteo Bonvicini**, titolare di farmacia e presidente di Federfarma Bolzano: "Ho subito inoltrato a tutti colleghi una circolare, sottolineando l'importanza delle linee per terra e dei cartelli che invitano a garantire il massimo della privacy al cittadino". (URIS.RR)



SCOPRI LA LINEA PIÙ CHIACCHIERATA DEL MOMENTO

La prima linea di profumi in farmacia. Oltre 40 fragranze da proporre alla tua clientela.

Iap Pharma Parfums è la linea a più alta rotazione in farmacia

Per maggiori informazioni o per richiedere la visita di un nostro agente contattaci.

tel. +39 392 753 4009
email infoitalia@iappharma.es



Una settimana di notizie farmaceutiche e sanitarie sulla stampa e su internet

L'AGENZIA EUROPEA DEL FARMACO ARRIVA IN ITALIA?

Rimane aperta la prospettiva di un trasferimento nel nostro Paese dell'EmA, in seguito alla Brexit. Milano sarebbe la città candidata a ospitarla. Chi sostiene la scelta sottolinea che l'Italia è il secondo produttore farmaceutico in Europa e la Lombardia la prima Regione italiana del settore

Governo, Regione Lombardia e Comune di Milano concordano: le chance di trasferire nel capoluogo lombardo l'Agente europea del Farmaco sono maggiori rispetto a quelle per l'Autorità bancaria. In primo luogo perché la Lombardia è la prima Regione italiana per quanto riguarda il settore farmaceutico, con 28mila addetti più altri 18mila che lavorano nell'indotto. Grazie a questi numeri l'Italia è il secondo produttore farmaceutico in Europa. C'è poi il settore biomedicale: la Lombardia, con oltre 800 imprese, 30mila dipendenti e il 49 per cento del fatturato nazionale, è la Regione principale per il settore dei dispositivi medici (*Corriere della Sera Milano*, 5.9.16).

DUE MILIARDI IN PIÙ PER IL FSN

“Difenderò i 2 miliardi in più previsti per il Fondo sanitario nazionale nel Def 2017”. Lo promette il ministro della Salute Beatrice Lorenzin dopo l'Intesa raggiunta in Conferenza Stato-Regioni sui nuovi Livelli essenziali di assistenza (Lea), le prestazioni che il Servizio sanitario nazionale si impegna a garantire a tutti i cittadini. Secondo Lorenzin, con i nuovi Lea si apre “una nuova fase per milioni di pazienti in Italia, che potranno avere accesso a nuove terapie e cure” (*Il Sole 24 Ore*, 8.9.16).

ECONOMIA: PER L'ISTAT CRESCITA INTERROTTA

L'Istat ha certificato che nel secondo trimestre 2016 il Pil è rimasto fermo a zero

rispetto ai primi tre mesi dell'anno. Rivista invece al rialzo, dallo 0,7% allo 0,8%, la crescita rispetto allo stesso periodo del 2015. Cresce il valore aggiunto di agricoltura (+0,5%) e servizi (+0,2%), mentre cala quello dell'industria (-0,6%). La crescita acquisita per il 2016 sale allo 0,7%. Il ministro Padoan commenta: la crescita c'è, ma è debole, nella Legge di Stabilità saranno inserite misure per lo sviluppo e gli investimenti (*Il Sole 24 Ore*, 5.9.16).

“L'indicatore anticipatore dell'economia rimane negativo a luglio, suggerendo per i prossimi mesi un proseguimento della fase di debolezza dell'economia italiana”, osserva l'Istat nella nota congiunturale mensile. “L'economia italiana ha interrotto la fase di crescita, condizionata dal lato della domanda dal contributo negativo della componente interna e dal lato dell'offerta dalla caduta produttiva nel settore industriale”. Peggiorano anche il clima di fiducia tra le imprese, sotto quota 100 per la prima volta dal febbraio 2015, e quello tra i consumatori, 9 punti in meno da gennaio a oggi (*Corriere della Sera*, 6.9.16).

VARIE

Manovra 2017. Meno tasse, più investimenti, pensioni minime, contratti pubblici. A circa un mese dal varo della Legge di Bilancio 2017, che dovrebbe essere pronta entro il 12 ottobre, la bozza del provvedimento è già sul tavolo dei tecnici: la manovra varrà circa 25 miliardi. Le coperture, per circa 10 miliardi, arriveranno da spending review, rientro di capitali, lotta all'evasione e risparmi sugli in-

teressi, mentre circa un punto di Pil, pari a 16 miliardi, verrà imputato al deficit che sarà fissato al 2,3 o 2,4% contro l'1,4% tendenziale stimato nell'ultimo Documento di economia e finanza (*La Repubblica*, 8.9.16).

Le false promesse nella lotta ai tumori.

I due recenti casi delle donne morte per tumore, perché hanno rifiutato la chemioterapia che poteva salvarle, suscitano un grido d'allarme circa l'urgenza di recuperare il rapporto medico-paziente. “I vari guaritori -commenta Umberto Veronesi- hanno successo con i malati e le loro famiglie perché dedicano molto tempo al dialogo. Senza perdere la sua scientificità, anche la medicina deve recuperare la sua capacità di prendersi cura della persona nella sua unità inscindibile di mente e corpo, come faceva la medicina antica dell'antichità. Il miglior antidoto contro i ciarlatani è un rapporto di fiducia tra medico e paziente” (*La Repubblica*, 5.9.16).

Nella sanità si tornerà presto ad assumere.

I piani del ministro della Salute, Beatrice Lorenzin, prevedono esplicitamente il superamento del blocco del turnover. “Le priorità per il 2017 sono gli investimenti sul personale sanitario: dobbiamo realizzare un meccanismo che ci permetta in 2-3 anni di stabilizzare i precari della salute, di sbloccare gran parte del turnover e far tornare il sistema sanitario nazionale normale nella sua fase di programmazione dell'accesso dei giovani medici alla professione” ha spiegato il ministro. Secondo i primi conteggi, il piano di assunzioni dovrebbe prevedere l'entrata in servizio di circa 3mila nuovi medici (*La Stampa*, 6.9.16).

Sussidio europeo di disoccupazione.

Il ministro dell'Economia Pier Carlo Padoan

presenterà al vertice europeo di metà settembre -in programma a Bratislava- la proposta di un fondo comune da 50 miliardi di euro per aiutare i Paesi dell'eurozona a superare le fasi di crisi economica e l'aumento della disoccupazione. Il piano prevede che i Paesi in cui l'occupazione scenda molto più della media europea possano attingere a risorse comuni per finanziare sussidi di disoccupazione o politiche attive del lavoro. Questi soldi andranno poi restituiti nei cinque anni successivi (*La Repubblica*, 6.9.16).

Colesterolo, più basso è, meglio è. Questo il principio che ha spinto i cardiologi europei a dimezzare i limiti massimi di colesterolo Ldl, quello "cattivo", nelle nuove linee-guida presentate al recente congresso della Società europea di cardiologia. Prima di questa revisione, la prescrizione di farmaci per abbassare il colesterolo veniva presa in considerazione soltanto per valori superiori a 190 mg/dl. Oggi, invece, la soglia di rischio indicata va dai 70 ai 100 mg/dl. C'è chi ritiene che tale abbassamento dei limiti massimi sia esagerato. "Questa riduzione dei valori

di riferimento per Ldl potrebbe dare luogo a una forma di medicalizzazione ingiustificata. Ma anche a un lievitare ingiustificato della spesa sanitaria, che aggraverà il bilancio del Servizio sanitario senza una reale necessità" dice Silvio Garattini, direttore dell'Istituto di ricerche farmacologiche Mario Negri (*La Stampa Tuttoscienze*, 7.9.16)

Influenza. Sarà una stagione influenzale definita di "media intensità", ma comunque da tener sotto controllo, soprattutto per quanto riguarda eventuali complicazioni a livello polmonare. Circoleranno tre varianti di influenza: il virus A/H1N1, come l'anno scorso, insieme con due nuove varianti dei ceppi A e B. Contro questi agenti il vaccino è già pronto. La profilassi inizierà, come di consueto, a ottobre (*Il Messaggero*, 7.9.16).

Sri Lanka "malaria free". L'Oms ha dichiarato lo Sri Lanka libero dalla malaria; è il secondo Paese del Sudest asiatico a raggiungere questo status, dopo le Maldive promosse nel 2015. Lo Sri Lanka non ha più registrato nessun caso locale da più di 3 anni,

periodo di tempo necessario per ottenere la certificazione "malaria free". La sfida ora è riuscire a mantenere lo status raggiunto. A livello mondiale, sono 33 i Paesi nei quali la malaria è stata debellata, mentre in oltre 90 Paesi la malattia è ancora presente (*Avvenire*, 9.9.16).

In Gran Bretagna a obesi e fumatori saranno negate le operazioni chirurgiche non essenziali per almeno un anno. Le restrizioni, che riguardano soprattutto operazioni al ginocchio e all'anca, saranno applicate a quei pazienti la cui massa corporea supera del trenta per cento il valore normale. Se dopo un anno questi saranno riusciti a perdere il dieci per cento del peso, saranno accettati in sala operatoria. Tale bando, ha spiegato un portavoce della Sanità britannica, non riguarda i casi urgenti, per i quali l'operazione è indifferibile (*Avvenire*, 4.9.16). (US.SM - 11560/384 - 12.9.16)

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

DALLA RICERCA NUTRIZIONALE GIULIANI

**Giusto[®]
DIABEL**

Porta in tavola il gusto



- Ricca in fibre
- A basso indice glicemico*
- Senza zuccheri aggiunti
- Con l'aggiunta di polifenoli, brevettati dalla ricerca Giuliani

*È arrivato
l'Autunno Diabel*
Una stagione ricca di
PROMOZIONI su tutta la Linea DIABEL

Nata dalla ricerca nutrizionale Giuliani, **Giusto Diabel** è una linea di prodotti che comprende pasta, biscotti e fette biscottate coerenti con le raccomandazioni per chi vuole seguire un'alimentazione corretta e controllata, senza per questo prescindere del gusto.

Presenta **l'Autunno Diabel**: una stagione ricca di promozioni ed iniziative dedicate a tutti i prodotti della linea. Una nuova iniziativa pensata per chi vuole seguire uno stile di vita sano ed equilibrato.

Vi invitiamo a contattare l'agente Giuliani di zona

Per informazioni 02/2054254 - www.giustogiuliani.com

INDISPONIBILITÀ DEI MEDICINALI DOCUMENTO CONDIVISO DALLA FILIERA

Precedenti: circolare Federfarma prot. n. 13258/405 del 13 ottobre 2015, prot. n. 740/16 del 18 gennaio 2016 e prot. n. 5014/158 del 13 aprile 2016.

L 8 settembre 2016 è stato sottoscritto presso la sede dell'Aifa un documento, concernente il problema della indisponibilità dei medicinali, condiviso dalle principali organizzazioni della filiera: in particolare, per la parte pubblica il documento è stato sottoscritto da Aifa, ministero della Salute, Regione Lazio e Regione Lombardia, mentre sul versante privatistico della filiera la sottoscrizione è stata apposta da Federfarma, Farmindustria, Assogenerici, Federfarma Servizi, Adf e Asso-Ram.

Il documento in oggetto costituisce una ricognizione condivisa delle norme che regolano la distribuzione intermedia dei medicinali ed è il primo importante frutto del tavolo di confronto avviato dall'Aifa e dal ministero della Salute con la filiera del farmaco sulla tematica dei farmaci indisponibili per condividere un percorso di monitoraggio del fenomeno, finalizzato a individuare i farmaci in questione nonché ad adottare iniziative

condivise per consentire la coesistenza delle attività di esportazione con l'esigenza di garantire il corretto svolgimento del servizio farmaceutico nazionale.

In questo percorso è stata avvertita, preliminarmente, l'esigenza di condividere l'analisi e l'applicazione delle norme che regolano l'attività della distribuzione intermedia, per poter disporre di un quadro di riferimento comune a tutti gli operatori, obiettivo non scontato anche in considerazione del difforme giudizio formulato da diversi Tar nei mesi scorsi in merito ad alcune circolari applicative del ministero della Salute, volte a chiarire comportamenti e prassi operative per i distributori intermedi (*cf. circolari citate tra i precedenti*).

Inoltre, la sottoscrizione del documento effettuata anche da due Regioni, come il Lazio e la Lombardia, agevolerà la diffusione di tali posizioni condivise sul territorio, contribuendo a uniformare le valutazioni degli uffici regionali incaricati di rilasciare le autorizzazioni per la distribuzione all'ingrosso dei farmaci e ad agevolare e intensificare le attività ispettive.

Sul sito di Federfarma sono disponibili, per opportuna

COMUNICATO STAMPA FEDERFARMA - 12 settembre 2016

ESPORTAZIONI PARALLELE: FEDERFARMA FIRMA IL TESTO CONDIVISO PER EVITARE LA MANCANZA DI MEDICINALI

“La firma del Testo condiviso sulla distribuzione dei medicinali, sottoscritto da Federfarma con ministero della Salute, Aifa, i rappresentanti dell'intera filiera -Farmindustria, AssoGenerici, Federfarma Servizi, Associazione Distributori Farmaceutici (ADF), Asso-RAM- e le Regioni Lazio e Lombardia, rappresenta un importante passo in avanti per contrastare le temporanee indisponibilità di medicinali sul territorio causate dal fenomeno delle esportazioni parallele” afferma con soddisfazione il presidente di Federfarma, Annarosa Racca.

“Da anni siamo impegnati, in stretta col-

laborazione con tutti i soggetti interessati, a evitare che i cittadini restino sprovvisti di quei farmaci che, pur prodotti per il mercato italiano, finiscono sul mercato di altri Paesi europei, dove i prezzi dei farmaci sono più alti. È, infatti, inammissibile -osserva il presidente di Federfarma- che un malato non trovi un farmaco solo perché economicamente è più conveniente venderlo all'estero”.

“Il documento, che riassume la normativa volta a garantire la reperibilità dei farmaci imponendo dei vincoli a coloro che effettuano l'attività di esportazione paral-

lela, impegna tutti gli operatori del settore a rispettare le regole vigenti, che tutelano il cittadino. Continueremo a monitorare attentamente la situazione e a segnalare i farmaci mancanti, così come continueremo a sensibilizzare le Regioni, nell'auspicio che aderiscano tutte al progetto, affinché il controllo dei requisiti richiesti agli operatori che intendono esportare farmaci avvenga con procedure rigide e standardizzate sull'intero territorio nazionale. Proseguiremo anche il confronto con le associazioni delle farmacie degli altri Paesi nei quali esiste lo stesso problema” conclude Annarosa Racca.

conoscenza, il documento in oggetto e il comunicato stampa diramato dall'Aifa (www.federfarma.it). Federfarma conferma che le attività del Tavolo istituito presso l'Aifa e coordinato dal dottor Di Giorgio sui farmaci indisponibili proseguirà nei prossimi mesi e Federfarma avrà modo di aggiornare le organizzazioni territoriali a tale riguardo. Con l'occasione si ricorda l'importanza del ruolo delle segnalazioni delle farmacie territoriali effettuate in base all'articolo 105, comma 3-*bis*, del Decreto legislativo 219/06, e se ne rammenta la necessità della loro prosecuzione, in quanto rappresentano la base di partenza per monitorare le indisponibilità dei medicinali e per avviare le future iniziative per risolvere tale fenomeno.

Federfarma osserva che una questione così rilevante nell'espletamento del servizio farmaceutico, con la quale si confrontano quotidianamente le farmacie, rappresentata dalla "gestione" dei farmaci di difficile reperibilità, può essere affrontata e risolta solamente con la collaborazione di tutta la categoria.

Nella pagina a fianco pubblichiamo il comunicato stampa di Federfarma con le dichiarazioni del presidente nazionale Annarosa Racca.

(UE.AA - 11640/387 - 13.9.16)

VENDITA ON LINE

Escluse le formule officinali

Precedenti: circolari Federfarma n. 1211/43 del 28/1/16 e n. 8267/270 del 14/6/2016.

In risposta ad alcuni quesiti pervenuti nelle ultime settimane da alcune Associazioni provinciali in merito alla liceità dell'esitabilità di formule officinali attraverso il canale *on line*, Federfarma precisa quanto segue.

I quesiti hanno, appunto, per oggetto la legittimità della vendita on line di quei medicinali preparati in farmacia in base alle indicazioni della Farmacopea e destinati a essere forniti dalle farmacie direttamente ai propri pazienti. Sembra, infatti, che svariati siti web stiano vendendo via internet anche questa tipologia di farmaci.

Dal punto di vista normativo la situazione è chiara: **l'illegittimità della vendita on line delle formule officinali si desume chiaramente dalla normativa di riferimento.** Nello specifico, tale illegittimità è contenuta nel Decreto legislativo n. 219/2006, così come modificato nel 2014 (D.lgs. n. 17) dalle norme relative alla vendita on line dei farmaci senza ricetta. Occorre premettere che il D. lgs. n. 219/2006 **esclude**



Ha il piacere di informare i Sigg. Farmacisti
di aver iniziato la commercializzazione di

TRISCUDIL®

Esteri etilici 90 di Acidi Grassi Polinsaturi dell'Acido Omega-3
Farmaco di classe A (nota 13)

Confezione: flacone da 20 capsule

Il prodotto è supportato da una specifica informazione scientifica
presso la Classe Medica su tutto il territorio nazionale.

Piam Farmaceutici S.p.A. - Via Fieschi, 8/7 - 16121 Genova
Tel. 010/518621 - Fax 010/355734 - sito: www.piamfarmaceutici.com

dal proprio ambito di applicazione, all'articolo 3, tutte le preparazioni del farmacista, ovvero formule officinali e magistrali, regolando esclusivamente i farmaci preparati industrialmente.

Gli articoli del Decreto 219 che prevedono la vendita on line dei farmaci senza ricetta si riferiscono, necessariamente, ai soli medicinali prodotti industrialmente, gli unici che ricadono nel proprio ambito di applicazione. Proprio per tale ragione, la vendita on line di farmaci senza ricetta, non può applicarsi alle formule officinali che non richiedono presentazione di prescrizione medica.

Analogamente, la stessa esclusione vale per i farmaci veterinari, anch'essi esclusi dal campo di applicazione del D.lgs. n. 219/2006 (che detta regole solo per farmaci a uso umano) in quanto regolamentati da differente atto normativo (D.lgs. n. 193/2006).

Le suddette precisazioni relative alla esclusione delle formule officinali dalle categorie merceologiche vendibili on line verranno inserite nel Vademecum che Federfarma ha predisposto quest'anno per supportare le farmacie che si dedicano alla vendita *via internet*. Il Vademecum aggiornato sarà a breve disponibile sull'home page del nostro sito.
(URI.ML - 11561/385 - 12.9.16)

GLUCAGEN HYPOKIT

Sostituzione in farmacia dei lotti ritirati

Precedenti: circolare Federfarma prot. n. 11374/378 del 6 settembre 2016.

Facendo seguito alla circolare citata tra i precedenti -con la quale è stato comunicato il ritiro dei seguenti lotti della specialità medicinale **Glucagen Hypokit*fl 1mg+sir1ml - Aic 027489018** della ditta Novo Nordisk Spa: **lotto n. FS6X166 scad. 31/5/2018 - lotto n. FS6X593 scad. 31/8/2018 - lotto n. FS6Y025 scad. 31/10/2018**- Federfarma informa di avere ricevuto dalla società Novo Nordisk una nota concordata con l'Agenzia italiana del farmaco (*consultabile sul sito di Federfarma www.federfarma.it*) con la quale vengono fornite indicazioni per i casi in cui i cittadini, in possesso di confezioni appartenenti ai lotti oggetto di ritiro, le presentino in farmacia per ottenere la sostituzione.

La stringatezza delle disposizioni contenute hanno indotto necessariamente Federfarma a prendere contatti con l'azienda interessata e con Assinde per integrare le istruzioni diramate al fine di fornire alle farmacie indicazioni che avessero una valenza operativa, anche in considerazione della eccezionalità della vicenda. Di seguito si forniscono quindi le modalità con le quali le farmacie debbono procedere a tale sostituzione.

• Il farmacista ritirerà la confezione presentata dal cittadino previa verifica del numero di lotto oggetto di ritiro e consegnerà gratuitamente, senza necessità di ulteriore ricetta, al cittadino una nuova confezione di Glucagen Hypokit annullando il fustello presente sulla confezione tramite pennarello indelebile.

FARMACIE COLPITE DAL TERREMOTO

La raccolta fondi di Federfarma

Federfarma ha deliberato l'avvio di una raccolta fondi a favore delle farmacie operanti nei Comuni colpiti dal terremoto del 24 agosto scorso, con l'obiettivo di dare un aiuto immediato e concreto ai colleghi in difficoltà. Potranno così garantire la continuità dell'assistenza farmaceutica alle popolazioni tuttora soggette a continue scosse di assestamento.

A tal fine è stato aperto un conto corrente, di cui riportiamo le coordinate bancarie:

**c/c n. 9064 intestato a Federfarma presso
BANCA INTESA SANPAOLO**

IBAN IT19K030690329910000009064

Causale: "Raccolta fondi in favore delle farmacie danneggiate dal terremoto del 24 agosto 2016".

Al conto corrente sono invitate a versare il proprio contributo sia le Organizzazioni territoriali di Federfarma, sia le singole farmacie. Un grazie sincero a quanti daranno testimonianza di solidarietà verso i colleghi colpiti dal sisma.

• Le confezioni fornite al paziente, qualora non disponibili in farmacia, dovranno essere acquistate dalla farmacia dai consueti canali di approvvigionamento.

• Grazie a un accordo tra Novo Nordisk e Assinde la farmacia potrà ottenere il rimborso dei medicinali erogati in sostituzione al cittadino e di quelli appartenenti ai lotti invendibili eventualmente presenti in farmacia, tramite liquidazione straordinaria degli indennizzi.

• Nei prossimi giorni Assinde invierà alle farmacie una comunicazione in merito, che chiarirà le modalità. In sostanza, la farmacia dovrà collegarsi al sito internet di Assinde e specificare, nell'apposita area dedicata ai ritiri straordinari, il numero dei prodotti sostituiti ai cittadini e/o presenti in farmacia. Sarà possibile effettuare tale operazione sino al 10 ottobre prossimo. Sulla base di tale dichiarazione l'Assinde provvederà al rimborso del costo di tutti i prodotti, sia quelli sostituiti che quelli presenti in farmacia.

• In occasione del primo conferimento utile in Assinde dei resi di tranches ordinaria (1a o 2a tranches 2016), la farmacia dovrà inserire nel medesimo pacco, sia il Glucagen Hypokit invendibile presente in farmacia, sia le confezioni ritirate dal cittadino per la sostituzione.

Federfarma tornerà sull'argomento per meglio informare sulle comunicazioni di dettaglio che perverranno da Assinde.
(UE.AA - 11451/380 - 8.9.16)

IL PRIMO
EXTRABIOTICO[®]
IN ARRIVO IN FARMACIA.

BREVETTO ITALIANO SU NUOVA ASSOCIAZIONE DI ATTIVI CONTRO LE INFEZIONI INTESTINALI.



chemist's research

ore di
osmectan
COMPONENTE FUNZION
indicato nei c
mento dei DISORDINI GAS
di origine virale o batter
ENZA intestinale, INTOSSICAZI
anche da frutti di mare contamina
• DIARREA del VIAGGIATORE

Progermila[®] ADVANCE

Spore di *Bacillus clausii* con **Triosmectan[®]**
(Brevetto Depositato)

DISORDINI
GASTROINTESTINALI

INFLUENZA
intestinale,
INTOSSICAZIONI
alimentari

DIARREA DEL
VIAGGIATORE

Gusto Thé
Senza
GLUTINE e
LATTOSIO

chemist's research

10 buste

PROGERMILA ADVANCE[®] è il primo e unico
dispositivo medico a base di spore di *Bacillus clausii*
con **Triosmectan[®]**, un brevetto italiano su una nuova
associazione di attivi contro le infezioni intestinali.

MOLTO PIÙ DI UN COMUNE PROBIOTICO:

il consiglio giusto in tutti i casi di disordini gastrointestinali di origine virale o batterica.

PERCHÉ È MOLTO PIÙ DI UN COMUNE PROBIOTICO?

PROGERMILA ADVANCE®, il primo extrabiotico® a base di spore di *Bacillus clausii* con Triosmectan®, possiede un'elevata capacità di rimuovere batteri, virus e tossine, promuovendo al contempo una flora batterica "amica".

COS'È IL TRIOSMECTAN® E COME FUNZIONA?

È un brevetto italiano su nuova associazione di attivi contro le infezioni intestinali e batteriche che svolgono un'azione sinergica:



SILICATI NATURALI
con granulometria inferiore a 2 µm.
Interagiscono legando batteri e virus.



TANNINI DA THÈ VERDE
da tè verde decaffeinato titolato al 98% in polifenoli.
Svolgono un'azione astringente e antiossidante.



SPORE DI BACILLUS CLAUSII
5 miliardi, antibioticoresistenti, termoresistenti.
Riequilibrano la flora intestinale e promuovono la ricostituzione dell'integrità della mucosa.

È UN ANTIDIARROICO?

Triosmectan® con la sua granulometria inferiore a 2 µm, agisce sulle cause che provocano la diarrea, adsorbendo batteri, virus e tossine. Non è il classico adsorbente di acqua nell'intestino.

E RISPETTO AGLI ANTIBIOTICI?

Gli antibiotici agiscono solo sui batteri e non sui virus. Triosmectan® agisce su batteri e virus dimostrandosi rimedio d'elezione nei casi di influenza intestinale (origine virale) e intossicazioni alimentari anche da frutti di mare contaminati (origine batterica).

È SICURO?

Profilo di sicurezza testato eseguendo i saggi di biocompatibilità ed il test di ritardata sensibilizzazione allergica: Progermila Advance® è risultato non tossico per uso orale e non sensibilizzante.

COME SI USA?

ADULTI:

1 bustina sciolta in un bicchiere d'acqua 3 volte al giorno. Nella sintomatologia acuta 1 bustina 4 volte al giorno nel primo giorno, riducendo la dose durante i tre giorni successivi a:

- 3 bustine al giorno durante il secondo giorno;
- 2 bustine al giorno durante il terzo giorno;
- 1 bustina al giorno durante il quarto giorno.

BAMBINI:

Somministrare solo dietro il parere del medico.

- Bambini al di sopra di 3 anni 1-2 bustine al giorno.
- Bambini al di sopra dei 6 anni 2-3 bustine al giorno.



chemist's research

LA FARMACIA: UN MONDO DI QUALITÀ DA GARANTIRE.

In un mercato strategico dove il consiglio fa la differenza Chemist's Research innalza gli standard qualitativi di ogni suo prodotto, a partire da Progermila: un'intera linea certificata per la conquista del benessere intestinale.

CERTIFICATO N. P2905
DT N. 82



PRODOTTO
CERTIFICATO



- Gastroresistente
- Antibioticoresistente
- Termoresistente

1. CONTROLLO MATERIA PRIMA

Corrispondenza di ceppi depositati presso l'istituto DSMZ.
Conta delle spore vitali calcolata per ogni grammo di materia prima.

2. PROCEDURE RIGOROSE

Norme di buona fabbricazione del farmaco (GMP) e Certificazione ISO 9001 sono cardini del sistema produttivo.

3. CONFORMITÀ ANALISI ACCURATE SU OGNI LOTTO

- MICROBIOLOGICHE
- CONTA DELLE SPORE VITALI sul tappo dosatore o capsula.

4. CERTIFICAZIONE BACILLUS CLAUSII HIGH VALUE

Vitalità probiotica assicurata fino a scadenza da Certiquality.

SENZA
GLUTINE
E SENZA
LATTOSIO

WE RESEARCH.



YOU FEEL GOOD.

chemist's research

Per informazioni

Numero Verde

800 44 66 40

9:00-12:30 | 15:30-18:00

CHEMIST'S RESEARCH s.r.l. | Via Leuca, 13 - 73020 Castromediano (LE) ITALY

Tel. 0832 231 776 - Fax 0832 231 568 - www.chemistresearch.it

INFORMATORI COSMETICI A FERRARA IL 9° CORSO

Parte il 17 ottobre a Ferrara la nona edizione del Corso di formazione professionale per Informatore cosmetico qualificato (Icq) per l'anno accademico 2016-17. L'iniziativa è promossa da Certa Thesis (società di Formazione e Comunicazione), in collaborazione con il Dipartimento di Scienze della Vita e Biotecnologie dell'Università di Ferrara e con Cosmetica Italia Servizi e con il patrocinio dell'Università degli studi di Ferrara, di Cosmetica Italia e dell'Associazione italiana informatori cosmetici qualificati (Aiicq). La sede didattica e la direzione del corso sono presso il Dipartimento di Scienze della Vita e Biotecnologie dell'Università ferrarese, in via Borsari 46.

L'obiettivo è preparare persone in grado di lavorare, con una formazione di tipo accademico, come informatore scientifico di prodotto, responsabile del reparto cosmetico in farmacia, profumeria o erboristeria, assistente tecnico-commerciale o nell'ambito delle digital Pr (attività di promozione on line). Il corso si articolerà in 160 ore di lezioni teorico-pratiche, suddivise in quattro sessioni, in un arco di tempo che va dall'ottobre 2016 al marzo 2017. Numero massimo di posti disponibili: 27. Il termine per le iscrizioni è il 3 ottobre 2016, ore 14. Il bando è scaricabile dal sito www.informatorecosmeticoqualificato.it. Per ulteriori informazioni: info@informatorecosmeticoqualificato.it - 334.8363824 - 02.28177310 - 0532.249307.

NUOVO DIRETTIVO PER L'EPSA

L'Associazione europea degli studenti di farmacia Epsa-European pharmacy students' association (di cui fa parte anche l'italiana Aisfa) ha rinnovato i propri

organi direttivi per il mandato 2016-2017. Nuova presidente è la portoghese Catarina Nobre, che succede alla polacca Katarzyna Świderek (che rimane membro del team direttivo). Al vertice Nobre sarà affiancata da Črtomir Fleisinger (Slovenia), vicepresidente - Affari interni; Eva Shannon Schiffrer (Slovenia) segretaria generale; Patrick Jongeleen (Olanda), tesoriere; Raluca Radu (Romania), vicepresidente - Educazione; Charlotte Jacobs (Belgio), vicepresidente - Pubbliche relazioni; Ana Marcelino (Portogallo), vicepresidente - Relazioni esterne; Jan De Belie (Belgio), vicepresidente - Affari europei.

DISPONIBILE ON LINE "INFOFARMA" 3-4/2016

È disponibile gratuitamente on line, all'indirizzo www.ulss20.verona.it/infofarma.html, il numero 3-4 di *Infofarma*, bimestrale di "informazione indipendente e aggiornamento sanitario" curato dal pool di esperti già responsabile della rivista *Dialogo sui Farmaci*, ed edito dalla Ulss 20 di Verona. Sul bollettino n. 3-4/2016 tra i temi in primo piano si segnalano l'uso dei generici e la lista di trasparenza, il trattamento appropriato dell'ipercolesterolemia, l'informazione sull'assistenza farmaceutica.

APPROFONDIMENTO AL NOBILE COLLEGIO

Si tiene giovedì 22 settembre, a Roma, presso il Nobile Collegio Chimico Farmaceutico Universitas Aromatariorum Urbis, una serata di approfondimento, tenuta dal professor Paolo Saraceno, sul tema "Connessione cosmica. Dal Big bang all'origine della vita". L'orario di inizio dell'evento è 20.30, presso la Chiesa di San Lorenzo de' Speziali in Miranda (via in Miranda 10). Per informazioni: 06.6792123.

MINERALI IN FARMACIA MOSTRA A BRESSANONE

È stata inaugurata il 16 settembre, presso il Museo della Farmacia di Bressanone, la nuova mostra temporanea "Apotheke STEINreich" sull'utilizzo dei minerali in farmacia. Per maggiori informazioni: Museo della Farmacia di Bressanone - via Ponte Aquila 4, I-39042 Bressanone (Bolzano) - tel. 0472.209112 - fax 0472.832777 - e-mail: contact@museofarmacia.it - sito internet: www.museofarmacia.it.

BARRA: 10° POSTO TRA LE DONNE POTENTI

Ornella Barra (attualmente co-chief operating officer di Walgreens Boots Alliance) è al decimo posto nella graduatoria delle "Most powerful women international", stilata dalla rivista *Fortune*. L'area geografica considerata per elaborare la classifica comprende Europa, Medio Oriente, Africa, India, Asia e Australasia (non sono inclusi gli Stati Uniti d'America). Dal 2010 Ornella Barra figura tutti gli anni nelle prime quindici posizioni della classifica.

ZAGARIA NUOVO AD DELLA GIULIANI

Riccardo Zagaria è il nuovo amministratore delegato della Giuliani Spa, società farmaceutica italiana fondata a Milano nel 1889 da Germano Giuliani. Zagaria, già ad di Italcimici e con un passato internazionale in Sanofi, Nycomed e Zambon, si è dichiarato "convinto che, con l'impegno di tutti, proseguiamo a promuovere la cultura e l'innovazione farmaceutica, valorizzando i marchi nel nostro portafoglio oggi leader di mercato nelle aree gastrointestinale, dermatologica, tricologica e nell'ambito dell'integrazione e alimentazione speciale".

TRIBUNALE DELL'UNIONE EUROPEA SANZIONI ANTITRUST PER OSTACOLO AI GENERICI

È noto come da alcuni anni la Commissione europea sia impegnata a bloccare, grazie all'imposizione di pesanti sanzioni, gli accordi intrapresi tra industrie di *originator* e genericisti, con l'obiettivo di ritardare l'ingresso di farmaci generici sul mercato. Tale attività di contrasto, incominciata già dal 2009, ha oggi trovato la sua prima conferma sul piano giurisdizionale. Il Tribunale dell'Unione europea, con sentenza dell'8 settembre, ha infatti confermato appieno le tesi della Commissione che, nel 2013, aveva inflitto pesanti multe sia alla danese Lundbeck (93,8 milioni di euro), sia ad alcuni produttori di generici, nello

specifico Generics UK, Alpharma, Arrow e Ranbaxy. (52,2 milioni di euro).

Il motivo della sanzione riguardava accordi, risalenti addirittura al 2002, finalizzati a ritardare la commercializzazione di versioni generiche del Citalopram, un antidepressivo con vendite, a suo tempo, a sei cifre. L'accordo in questione consisteva in somme di denaro destinate da Lundbeck ai *competitor* produttori di generici, in cambio di un impegno a non commercializzare per un certo periodo di tempo le loro rispettive versioni generiche del Citalopram. Per comprendere il valore di tali accordi basti dire che, al momento della

scadenza dei suddetti accordi, le versioni generiche del Citalopram nel Regno Unito scontavano un prezzo del 90% inferiore rispetto all'*originator*.

Il Tribunale dell'Unione Europea ha pertanto confermato in pieno il provvedimento sanzionatorio della Commissione, affermando come, senza che vi fosse alcuna disputa relativa alla copertura brevettuale in capo all'*originator*, le varie imprese coinvolte nel provvedimento abbiano portato a termine un accordo fortemente distortivo della concorrenza. Lundbeck, da parte sua, ha affermato di essere del tutto in disaccordo con la decisione del Tribunale e che valuterà a breve la decisione di proporre appello innanzi alla Corte di Giustizia (URI.ML).

Bracco S.p.A. è lieta di comunicare la disponibilità di **FREQUIL**, flecainide a rilascio prolungato

FREQUIL 30cps rigide a rilascio prolungato da 50mg

€ 5,52 - CLASSE A

FREQUIL 30cps rigide a rilascio prolungato da 100mg

€ 11,05 - CLASSE A

FREQUIL 30cps rigide a rilascio prolungato da 150mg

€ 16,58 - CLASSE A

FREQUIL 30cps rigide a rilascio prolungato da 200mg

€ 22,10 - CLASSE A



Il lancio di **FREQUIL** è supportato da informazione scientifica presso la classe medica a livello nazionale.

Notiziario economico

Ufficio Rapporti Economici Federfarma

BLOCCO DELLA DISTRIBUZIONE DI LOTTI

La società La Nova Farmaceutici, con nota pervenuta a Federfarma in data 9 settembre 2016, ha disposto il blocco della distribuzione dei lotti sottoindicati:

- lotto 451283 scad.31/08/2017 specialità medicinale Irbetens*28cpr riv 150mg - Aic 041888025
- lotto 451303 scad.31/08/2017 specialità medicinale Irbetens*28cpr riv 300mg - Aic 041888037

Il blocco è stato disposto a seguito di una comunicazione dell'Aifa pervenuta all'azienda.
(UE.AA - 11528/381 - 9.9.16)

PROROGA DI SMALTIMENTO DI SCORTE

Precedenti: circolari Federfarma prot. n. 2264/78 del 18/2/2016 e n. 10376/339 dell'1/8/2016.

In riferimento alla revoca su rinuncia della specialità medicinale **Ipecacuana*7% scir 100ml - Aic 029799018** della ditta Sella Srl (cfr. circolare tra i precedenti), l'Aifa ha fatto pervenire una determinazione, di prossima pubblicazione in G.U., con la quale ha prorogato **fino al 12 marzo 2017** il termine per lo smaltimento delle scorte del suddetto farmaco.
(UE.CA - 11559/383 - 12.9.16)

DECADENZA AIC MEDICINALI VETERINARI

Sulla G.U. n. 202 del 30 agosto 2016 sono stati pubblicati alcuni decreti di decadenza dell'autorizzazione all'immissione in commercio delle seguenti specialità medicinali per uso veterinario:

- **Reprodin - reg. n. 25699 - della ditta E. Merck GmbH**
- **Rini Suivax 2 - registrazione n. 26746 - della ditta Fatro Spa**
- **Vetalpha - reg. n. 25346 - della ditta Teva Pharmaceuticals Industries Ltd**

Motivo della decadenza: mancata commercializzazione per tre anni consecutivi, ai sensi dell'art. 33 del D.lgs n. 193/2006.

SOSPENSIONE AIC MEDICINALE VETERINARIO

Sulla G.U. 202 del 30.8.2016 è stato pubblicato il decreto di sospensione, su richiesta della società titolare, dell'Aic del farmaco per uso veterinario **Ergo Antemovis** di cui è titolare l'impresa Zoetis Italia, nelle seguenti confezioni:

- **Ergo Antemovis*1m Fl 15ml - Aic 100356017**
- **Ergo Antemovis*1m Fl 50ml - Aic 100356029**

I lotti già prodotti e presenti nel circuito distributivo possono rimanere in commercio fino a esaurimento scorte e data di

scadenza posta sulla confezione.

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 comunicano le segnalazioni pervenute a Federfarma relative alla temporanea carenza dei farmaci sottoindicati:

AIC	Farmaco	Periodo presumibile di carenza	Presunto ripristino forniture
024574042	ZADITEN*15CPR 2MG RP (Biofutura Pharma)	-	Prolungamento*
027393014	CATAPRESAN TTS1*2CER 2,5MG (Boehringer Ing.)	-	Non previsto
027393026	CATAPRESAN TTS2*2CER 5MG (Boehringer Ing.)	-	Non previsto
035026018	TRACTOCILE*EV 1FL 6,75MG/0,9ML (Ferring)	Metà 9 / fine 10.16	31.10.16
033452057	AMOXICILLINA SOD*50FL 500MG (K24 Pharm.)	Da 9.2016	Non previsto
033452083	AMOXICILLINA SOD*50FL 1G (K24 Pharm.)	Da 9.2016	Non previsto
024027017	MEFOXIN*IM 1FL 1G+F 2ML (I.l.n. Savio)	Sett./Nov. 2016	12.2016
024753028	ANCOTIL*IV 5FL 250ML 2,5G (Meda Pharma)	Dal 31.8.2016	Entro 10.2016
024728065	EUPRES MITE*21CPR 50+25MG (Meda Pharma)	Dal 31.8.2016	Non previsto
005277013	PROSTIGMINA*IM 6F 0,5MG 1ML (Meda Pharma)	Dal 31.8.2016	Non previsto
034846016	KERAFILMVER*COLLODIO 10ML (Pierre Fabre It.)	Dal 15.9.2016	Non definito**
019888066	METHOTREXATE*INIET 1FL 1G 10ML (Pfizer Italia)	-	9.9.2016
034624066	CELEBREX*40CPS 100MG AL/PVC TR (Pfizer Italia)	-	15.9.2016
024713063	HALCION*20CPR 125MCG (Pfizer Italia)	-	30.9.2016
034076214	VIAGRA*4CPR ORO 50MG (Pfizer Italia)	-	30.9.2016
022711117	LAEVOLAC EPS*20BUST 10G (Roche)	4 settimane	Entro 9.2016
025725045	NAPRILENE*28CPR 5MG (SigmaTaur)	-	10.2016

* Prolungamento della indisponibilità sul mercato a causa di problematiche legate all'approvvigionamento

** La data di ripresa della regolare fornitura sarà comunicata appena possibile

COMUNICAZIONI DALLE AZIENDE

In riferimento alla temporanea indisponibilità della specialità medicinale **Rozex*Crema Derm 30g 0,75% - Aic 028809034** (cfr. Farma 7 n. 30/2016), la società Galderma Italia informa che il farmaco è nuovamente disponibile.

La società Lusofarmaco comunica che sono stati risolti i problemi inerenti la carenza dei farmaci **Altiazem*24cpr 120mg Rp - Aic 025271038** (cfr. Farma 7 n. 30/2016) e **Ulcex*20cpr Riv 150mg - Aic 025084017** (cfr. Farma 7 n. 27-28/2016) e che, pertanto, è stata ripresa la regolare distribuzione delle suddette specialità medicinali.

La società Firma, a seguito della temporanea carenza sul mercato della specialità medicinale Raniben (cfr. Farma 7 n.

29/2016), comunica la ripresa della regolare distribuzione per la specialità **Raniben*20cpr Riv 150mg - Aic 025241050** e la riattivazione parziale della fornitura di **Raniben 300*20cpr Riv 300mg - Aic 025241086**, tale da non assicurare la regolare distribuzione sul mercato per il prossimo mese.

In riferimento alle comunicazioni di aggiornamento inviate in merito allo stato di carenza del farmaco Ranidil, la società A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite comunica che tale specialità, nelle forme e confezioni di seguito indicate, è nuovamente disponibile per la ripresa della regolare distribuzione:

- **Ranidil*20cpr Eff 150mg - Aic 024447070**
- **Ranidil*20cpr Riv 150mg - Aic 024447029**
- **Ranidil*20cpr Riv 300mg - Aic 024447056**
- **Ranidil*Scir 200ml 150mg/10ml - Aic 024447068.**

A seguito del ritiro dal commercio del **lotto n. F0133 scad. 7/2020 della specialità medicinale Prostigmina*Im 6f 0,5mg 1ml - Aic 005277013** (cfr. circolare n. 11121/371 del 31 agosto 2016), la società Meda Pharma invita a restituire ad Assinde, con la prima tranche utile, eventuali giacenze del suddetto lotto.

A seguito della riduzione della durata di conservazione della specialità medicinale **Praxilene*50cpr Riv 100mg - Aic 022584041**, la società Grunenthal Italia ha fatto pervenire il numero dei lotti attualmente presenti nel ciclo distributivo, oggetto di variazione di scadenza, che dovranno essere restituite ad Assinde in occasione della prima tranche utile:

LOTTO	SCADENZA	NUOVA SCADENZA
106F01	4/2017	10/2016
109G01	4/2017	10/2016
110G01	4/2017	10/2016

La società Iln Savio comunica la fine della commercializzazione della specialità medicinale **Tioside*20cps Rig 4mg - Aic 033982024**. Tutte le confezioni presenti nel canale distributivo sono esitabili fino alla data di scadenza indicata in etichetta. La medesima società comunica, inoltre, che la concessione di vendita alla società Athena Pharma, per il farmaco **Flumarin**, in tutte le sue confezioni, è revocata.

La società Ranbaxy Italia, in qualità di legale rappresentante della società Sun Pharmaceutical Industries Europe, titolare della specialità medicinale **Sumatriptan Sun*Sc 2pen 0,5ml - Aic 039982018**, comunica che il suddetto farmaco è ora commercializzato anche nel canale retail.

La società Sandoz comunica la cessata commercializzazione dei seguenti farmaci, che potranno essere dispensati fino a esaurimento scorte e che verranno sostituiti dalle AIC indicate:

- **Oxaliplatino Sand*Ev 1fl 150mg - Aic 037876036** sostituito da **Oxaliplatino Sand*Inf Fl 150mg - Aic 040654067**

- **Oxaliplatino Sand*Ev 1fl 50mg - Aic 037876012** sostituito da **Oxaliplatino Sand*Inf Fl 50mg - Aic 040654016**

- **Oxaliplatino Sand*Ev 1fl 100mg V - Aic 037876024** sostituito a **Oxaliplatino Sand*Inf Fl 100mg - Aic 040654042**

In riferimento al ritiro dal commercio del **lotto n. 2540116 scad. 12/2017 della specialità medicinale Azitromicina Zen*3cpr Riv500mg - Aic 038667022** (cfr. circolare prot. n. 11558/382 del 12 settembre 2016), la società Sanofi comunica che le confezioni del citato lotto presenti in farmacia dovranno essere immagazzinate in apposita area sicura e predisposte per essere inviate ad Assinde con la prima tranche utile.

Crinos informa che è terminata la concessione di vendita alla società SF Group ed è cessata anche la commercializzazione della specialità medicinale Lesamor nelle seguenti confezioni:

- **Lesamor*28cpr 80mg+25mg AI - Aic 042622187**
- **Lesamor*28cpr 80mg+12,5mg AI - Aic 042622100.**

Le scorte, eventualmente presenti nel canale distributivo, potranno essere esitate fino alla data di scadenza su confezione.

IMMISSIONI IN COMMERCIO DI SPECIALITÀ GIÀ AUTORIZZATE

SPECIALITÀ	N. AIC	PREZZO	CLASSE
CLENIL*100MCG SOL PRESSxINAL (Chiesi Farm.)	023103171	17,50	A
LIXIANA*28CPR RIV 30MG (Daiichi Sankyo Italia)	044315051	96,76	A
LIXIANA*28CPR RIV 60MG (Daiichi Sankyo Italia)	044315188	96,76	A
LIXIANA*10CPR RIV 15MG (Daiichi Sankyo Italia)	044315164	34,56	A
LIXIANA*10CPR RIV 60MG (Daiichi Sankyo Italia)	044315265	34,56	A
LIXIANA*10CPR RIV 30MG (Daiichi Sankyo Italia)	044315137	34,56	A
LIXIANA*10CPR RIV 15MG (Daiichi Sankyo Italia)	044315012	34,56	A
LIXIANA*28CPR RIV 60MG (Daiichi Sankyo Italia)	044315188	96,76	A
LIXIANA*50CPR RIV 60MG (Daiichi Sankyo Italia)	044315277	172,79	A
OKITASK*OS GRAT 30BUST 40MG (Dompè Farm.)	042028050	12,95	C
ANNISTER*OS 10ML 25000UI/2,5ML (I.l.b.n. Savio)	042223103	11,50	A
SILDENAFIL GERM*4CPR RIV 25MG (Germed Ph.)	042153039	11,00	C
SILDENAFIL GERM*8CPR RIV 25MG (Germed Ph.)	042153041	18,05	A
SILDENAFIL GERM*2CPR RIV 50MG (Germed Ph.)	042153078	12,00	C
SILDENAFIL GERM*4CPR RIV 50MG (Germed Ph.)	042153080	22,00	C
SILDENAFIL GERM*8CPR RIV 50MG (Germed Ph.)	042153092	38,00	C
SILDENAFIL GERM*4CPR RIV 100MG (Germed Ph.)	042153130	38,00	C
SILDENAFIL GERM*8CPR RIV 100MG (Germed Ph.)	042153142	65,00	C
MONTELUKAST GER*28CPR RIV 10MG (Germed Ph.)	041132010	14,50	A
MONTELUKAST GER*28CPR MAST 5MG (Germed Ph.)	041132022	14,50	A
MONTELUKAST GER*28CPR MAST 4MG (Germed Ph.)	041132034	14,50	A
RABEPRAZOLO RAN*14CPR GASTR 10 (Ranbaxy It.)	040938021	3,21	A
DULOXETINA SAN*28CPS GASTR30MG (Sandoz)	043844048	8,27	A
RASAGILINA ZENT*28CPR 1MG (Sanofi)	044169035	67,78	A
PARACETAMOLO ZEN*20CPR 500MG (Sanofi)	023635055	----	C
CINNARIZINA DIMENIDR TEC*20CPR (Tecnigen)	044184012	11,29	CN

IMMISSIONE IN COMMERCIO DI FARMACI VETERINARI

SPECIALITÀ	N. AIC	PREZZO
STRONGHOLD*SOL SPOT ON 3TUB360 (Zoetis Italia)	102901156	46,00
STRONGHOLD*SOL SPOT ON 3TUB 60 (Zoetis Italia)	102901131	33,00
DINOLYTIC*IM FL 20ML 12,5MG/ML (Zoetis Italia)	100178058	77,50
DINOLYTIC*IM FL100ML 12,5MG/ML (Zoetis Italia)	100178060	320,00



IL NOSTRO VALORE
È QUELLO CHE FACCIAMO

PHARMADAY

Si comunica ai Signori Farmacisti che in data 20/06/2016 è stato immesso in commercio

venosmine®

Diosmina pura di sintesi

Venosmine®

è indicato nel trattamento dei sintomi attribuibili
a insufficienza venosa; stati di fragilità capillare.

nelle formulazioni⁽¹⁾:

Comprese	Confezione da 20 compresse
Principio attivo	Diosmina 450 mg
Posologia	Una compressa due volte al giorno, a intervalli regolari, salvo diversa prescrizione medica
AIC	n° 024062073
Prezzo indicativo	11,90 euro

Polvere per sospensione orale	Confezione da 20 bustine
Principio attivo	Diosmina 450 mg
Posologia	Il contenuto di 1 bustina due volte al giorno, a intervalli regolari, salvo diversa prescrizione medica
AIC	n° 024062085
Prezzo indicativo	11,90 euro

Crema	Tubo contenente 40 g di crema 4%
Posologia	Applicare la crema 2 o 3 volte al giorno sull'area interessata
AIC	n° 024062046
Prezzo indicativo	7,00 euro



Classe C-SOP

*(1) Per accedere alla scheda RCP delle specialità medicinali digitare il seguente URL nel proprio browser: www.pharmaday.it/venosmine.
La visualizzazione è consentita solo a medici e farmacisti registrati.*

PHARMADAY Srl - Via Vistarino, 14/F - 27010 Copiano (PV)
Tel. 0382.967314 - Fax 0382.974333 - info@pharmaday.it

Dep. Aifa del 05/09/2016

NOTA INFORMATIVA IMPORTANTE SU POMALIDOMIDE (IMNOVID)

Sul sito dell'Aifa (www.agenziafarmaco.gov.it) è consultabile una Nota informativa importante, concordata con le autorità regolatorie europee e l'Agenzia italiana del farmaco, nella quale l'azienda interessata avverte gli operatori sanitari di alcune nuove raccomandazioni sull'uso di Pomalidomide (Imnovid). Ne riportiamo il testo qui di seguito.

Celgene Europe Limited, in accordo con l'Agenzia europea per i medicinali e con l'Agenzia italiana del farmaco desidera comunicare quanto segue.

- Nei pazienti con pregressa infezione da virus dell'epatite B è stata riportata, con frequenza rara, una riattivazione dell'epatite B in seguito al trattamento con Pomalidomide più Desametasone.

- In alcuni di questi casi è stato riscontrato lo sviluppo di insufficienza epatica acuta, che ha comportato l'interruzione del trattamento con Pomalidomide.

- Prima di iniziare il trattamento con Pomalidomide deve essere valutato lo status dell'epatite B.

- Per i pazienti che risultano positivi al test per l'infezione da Hbv, si raccomanda un consulto con un medico specializzato nel

trattamento dell'epatite B.

- È necessaria una particolare cautela nell'utilizzo di Pomalidomide in associazione a Desametasone in pazienti con pregressa infezione da Hbv, compresi i pazienti che sono anti-HBc positivi ma HBsAg negativi.

- I pazienti con pregressa infezione devono essere controllati attentamente durante la terapia per rilevare la comparsa di segni e sintomi di infezione da Hbv attiva.

Ulteriori informazioni sulla sicurezza

Pomalidomide è un nuovo principio attivo che è sottoposto a un monitoraggio aggiuntivo al fine di facilitare una rapida identificazione di nuove informazioni sulla sicurezza.

Imnovid, in associazione con Desametasone, è indicato nel trattamento di pazienti adulti con mieloma multiplo recidivato e refrattario, sottoposti ad almeno due precedenti terapie, comprendenti sia Lenalidomide sia Bortezomib, e con dimostrata progressione della malattia durante l'ultima terapia.

Casi di riattivazione dell'epatite B, alcuni dei quali progrediti a insufficienza epati-

ca, sono stati segnalati con frequenza rara (meno di 1/1.000) in seguito al trattamento con Pomalidomide più Desametasone. In genere, si sono verificati poco dopo l'inizio della terapia con Pomalidomide, e nella maggior parte dei casi durante il primo ciclo di trattamento.

I pazienti trattati con Pomalidomide hanno tipicamente altri fattori di rischio, che possono concorrere alla riattivazione virale, tra cui età avanzata, il concomitante e progressivo mieloma multiplo, e le precedenti terapie con vari immunosoppressori. Tuttavia, l'effetto immunosoppressivo di Pomalidomide in associazione a Desametasone può aumentare ulteriormente il rischio di riattivazione virale in questi pazienti.

Invito alla segnalazione

I medici e gli altri operatori sanitari devono, a norma di legge, trasmettere le segnalazioni di sospette reazioni avverse di Innovid, tramite l'apposita scheda cartacea (reperibile sul sito dell'Aifa) o compilando on-line la scheda elettronica, tempestivamente, al Responsabile di farmacovigilanza della struttura sanitaria di appartenenza o, qualora operanti in strutture sanitarie private, tramite la direzione sanitaria, al responsabile di farmacovigilanza della Asl competente per territorio.

Filodiretto

L'informazione quotidiana di Federfarma



1 Giugno - 31 Ottobre 2016

Corso di Formazione a Distanza

*Il Farmacista al pubblico
nella presa in carico
del paziente con malattie
respiratorie croniche.*



PROGRAMMA SCIENTIFICO 1 GIUGNO - 31 OTTOBRE 2016

COME PARTECIPARE AL CORSO

Introduzione al percorso formativo da parte della Dott.ssa Marcella Marletta, Direttore Generale della Direzione Generale dei Dispositivi Medici e del Servizio Farmaceutico del Ministero della Salute, in merito al 'Nuovo ruolo del Farmacista al pubblico in seno al Servizio Sanitario Nazionale'.

1° Modulo

Presentazione del corso: il farmacista e il Pharmaceutical Care nelle malattie respiratorie.

Dott.ssa Annarosa Racca, Presidente di Federfarma.

2° Modulo

Il ruolo del farmacista nella gestione del paziente asmatico: case finding e pazienti in trattamento, appropriatezza ed aderenza alla terapia.

Prof. Giorgio Walter Canonica, Presidente SIAAIC.

3° Modulo

Il ruolo del farmacista nella gestione del paziente con BPCO: case finding e pazienti in trattamento, appropriatezza ed aderenza alla terapia.

Prof. Francesco Blasi, Past President ERS, Presidente SIMeR.

4° Modulo

Dottorfarma: la piattaforma di Federfarma per il Pharmaceutical Care. Gli strumenti a disposizione del farmacista.

Dott. Giovanni Petrosillo, Amministratore Delegato Promofarma Srl.

5° Modulo

Pharmaceutical Care: rivalutazione del ruolo professionale del farmacista al pubblico e della profittabilità della farmacia.

Dott. Giocchino Nicolosi, Vice Presidente di Federfarma.

Il Corso è rivolto ai Farmacisti

Responsabili scientifici: Prof. Francesco Blasi, Prof. Giorgio Walter Canonica

Relatori

Prof. Francesco Blasi - Prof. Giorgio Walter Canonica - Dott. Giocchino Nicolosi
Dott. Giovanni Petrosillo - Dott.ssa Annarosa Racca

MODALITÀ DI ACCESSO

Dalla home page della piattaforma e-learnnet all'indirizzo www.elearnnet.it si dovrà cliccare sul tasto "Registrazione" posizionato a destra nella sezione "Accedi ai corsi".

Compilare il form di registrazione e cliccare sul tasto "Avanti".

Inserire il codice alfanumerico sotto riportato e cliccare sul tasto "Avanti".

AHGN1-U0U00-G8AC2-78QHG-4E14W9

Cliccare sul tasto "Avanti" per completare il form di registrazione inserendo, quando richiesto, i dati per il rilascio dell'attestato e dei crediti ecm.

Alla fine della procedura cliccare sul tasto "Conferma registrazione"

Attendere l'arrivo della mail di avvenuta registrazione e cliccare sul link indicato per convalidare la procedura.

Digitare nuovamente l'indirizzo www.elearnnet.it ed inserire le credenziali ottenute nella sezione "Accedi ai corsi" posizionata a destra e cliccare sul tasto "Accedi".

Se le credenziali saranno state inserite correttamente comparirà un messaggio di benvenuto.

I crediti saranno erogati solo se in possesso dei requisiti richiesti:

Professione e disciplina accreditate per il corso;
Invio della scheda di valutazione;
Questionario ECM corretto;

DATE DEL CORSO

1 Giugno - 31 Ottobre 2016

DURATA DEL CORSO

9 ore di lezione in e-learning per la fruizione dei materiali multimediali e l'apprendimento del materiale didattico.

TUMORE OVARICO I PREGI DELLA PILLOLA

L'uso diffuso della pillola ha prodotto un declino considerevole delle "vittime" del cancro dell'ovaio nel corso di 10 anni (dati 2002-2012) a livello globale, specie in Usa e in altri Paesi dove le donne hanno cominciato molto presto a utilizzare il contraccettivo orale. Lo rivela una ricerca pubblicata sulla rivista *Annals of Oncology* e diretta da Carlo La Vecchia dell'Università di Milano. Hanno giocato un ruolo nel declino della mortalità, spiegano gli autori, anche la riduzione dell'uso di terapie ormonali sostitutive in menopausa e il miglioramento delle possibilità di diagnosi precoce del tumore ovarico, che, pur avendo una bassa incidenza (circa 5000 nuovi casi l'anno in Italia), è gravato da elevata mortalità. In Europa la mortalità per questo cancro si è ridotta mediamente del 10% (da un tasso di 5,76 per 100.000 donne nel 2002 a uno di 6,19 nel 2012), mentre in Usa -dove l'uso della pillola si è iniziato prima e in maniera più diffusa- la riduzione è stata del 16% (da un tasso di 5,76 per 100.000 donne nel 2002 a uno di 4,85 nel 2012). (Ansa).

EMICRANIA CRONICA ADIPOCHINE IMPUTATE

Sono "nascosti" nei tessuti adiposi i principali responsabili dell'emicrania cronica, una delle forme più invalidanti del mal di testa, che colpisce fino al 3-4% della popolazione adulta. Uno studio condotto all'ospedale Molinette di Torino da un gruppo di ricerca della Clinica Neurologica universitaria, coordinato dai professori Lorenzo Pinessi e Innocenzo Rainero, accusa le adipochine, molecole di natura proteica secrete dal tessuto adiposo. Lo studio è stato pubblicato su *Cephalalgia*, considerata la più importante rivista scientifica internazionale sulla cefalea. I ricercatori hanno scoperto che negli emicranici cronici aumentano notevolmente i livelli delle concentrazioni plasmatiche di due adipochine (adiponectina e resistina), che, al pari delle altre molecole della stessa classe, possono regolare l'attività del sistema immunitario, il

peso corporeo, i processi infiammatori e la resistenza all'insulina. La ricerca apre quindi la strada -sostengono gli autori- a nuove strategie terapeutiche: "Il controllo delle alterazioni metaboliche, tramite specifici farmaci e con uno stile di vita corretto, attività fisica regolare, perdita di peso e controllo dello stress, possono migliorare in modo significativo il dolore cronico e le disabilità correlate". (Ansa)

ALZHEIMER E DEMENZA IN RAPIDA ASCESA

In occasione della XXIII Giornata Mondiale dell'Alzheimer (21 settembre) la Fondazione Alzheimer Italia (che fa parte dell'Adi, Alzheimer's disease international) ricorda le cifre della diffusione nella popolazione della demenza e della malattia di Alzheimer (quest'ultima è la più comune causa di demenza, il 50-60% di tutti i casi).

Si stima che in Italia la demenza colpisca 1.241.000 persone (che diventeranno 1.609.000 nel 2030 e 2.272.000 nel 2050). I nuovi casi nel 2015 sono 269.000 e i costi ammontano a 37,6 miliardi di euro.

Secondo il Rapporto Mondiale Alzheimer 2015, ci sono nel mondo 46,8 milioni di persone affette da una forma di demenza (nel 2010 se ne stimavano 35 milioni), cifra destinata quasi a raddoppiare ogni 20 anni. I nuovi casi di demenza sono ogni anno oltre 9,9 milioni (un nuovo caso ogni 3,2 secondi). Gli attuali costi economici e sociali della demenza ammontano a 818 miliardi di dollari e ci si aspetta che raggiungano 1000 miliardi di dollari in soli tre anni. I costi globali della demenza sono cresciuti del 35% rispetto ai 604 miliardi di dollari calcolati nel Rapporto Mondiale 2010.

ANTIBIOTICI AI PICCOLI ATTENTI ALLE ALLERGIE

L'uso di antibiotici in tenera età (nei primi due anni di vita) potrebbe portare a un maggiore rischio di allergie per il bambino negli anni a venire, sia di tipo cutaneo (eczema o dermatite), sia riniti (allergie a pollini, polvere, peli di animali eccetera, con sintomi a

occhi e vie respiratorie). È la conclusione di un'ampia ricerca, presentata nel corso del Congresso della European respiratory society (Ers) a Londra e condotta da Fariba Ahmadizar dell'Università olandese di Utrecht. Gli esperti hanno rianalizzato i dati di tantissimi studi condotti dagli anni 90 a oggi e selezionato 22 studi (per un totale di 394.517 soggetti) relativi al rischio di eczema e 22 pubblicazioni (per un totale di 256.609 individui) per studiare il rischio di rinite allergica. È emerso che l'uso precoce di antibiotici (prima dei due anni di vita) è associato ad aumentato rischio di eczema (dal 15% al 41% di rischio in più a seconda dello studio) e ad aumentato rischio di rinite allergica (dal 14 al 56% di rischio in più). Se il bimbo ha fatto due cicli di antibiotici, il rischio di sviluppare un'allergia è ancora maggiore. È possibile che ciò sia dovuto all'effetto sul sistema immunitario e sulla flora intestinale. (Ansa)

GLI ITALIANI ASSUMONO POCA VITAMINA D

Secondo dati forniti da Curare la salute (www.curarelasalute.com) gli italiani non assumono abbastanza Vitamina D. Commenta infatti Michele Carruba, direttore del Centro Studi e ricerche sull'Obesità dell'Università degli Studi di Milano e componente del comitato scientifico di Curare la salute: "Gran parte della popolazione non ha un corretto apporto di Vitamina D, che dovrebbe essere garantito, oltre che con l'esposizione al sole, grazie all'assunzione di latte e uova. Il 50% della popolazione consuma meno latte e uova di quanto indicato dalla dieta mediterranea e di conseguenza risulta ridotto anche l'apporto di Vitamina D, micronutriente fondamentale per la salute delle nostre ossa e del nostro sistema immunitario". I dati evidenziano che il 77% degli italiani non assume correttamente latticini, mentre il 23% non mangia il giusto quantitativo di uova.

"Curare la salute" è un'iniziativa di informazione su sana alimentazione e corretti stili di vita, realizzata con il supporto non condizionato di Pfizer Consumer Healthcare e patrocinata da Federfarma, Fofi, Simg e Adi.

Briovitase®

MAGNESIO E POTASSIO



Disponibile nei formati
da 10 e 20 buste

Integratore di sali minerali indicato in ogni caso di **carezza di sali** dovuto a **diarrea, vomito, eccessiva sudorazione, attività fisica intensa** che si manifesta con **crampi, stanchezza, debolezza muscolare**.

PUÒ ESSERE ASSUNTO IN GRAVIDANZA E DURANTE L'ALLATTAMENTO

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE BRIOVITASE 450 mg + 450 mg polvere per sospensione orale **2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA** Una bustina contiene: Aspartato di magnesio tetraidrato mg 450 e Aspartato di potassio emiidrato mg 450 **3. FORMA FARMACEUTICA** Polvere per sospensione orale **4. INFORMAZIONI CLINICHE** **4.1. Indicazioni Terapeutiche** BRIOVITASE è indicato in tutti gli stati di carezza di potassio e di magnesio, che si manifestano generalmente con una sensazione di stanchezza, debolezza muscolare e crampi. Tali carenze possono essere provocate da eccessiva sudorazione, intensa attività fisica, diarree e vomito profusi. **4.2. Posologia e Modo di somministrazione** La dose per adulti è di 2 bustine di polvere per sospensione orale al giorno. Occorrono circa 4 giorni di terapia prima di poter notare un miglioramento clinico soggettivo. Si consiglia di continuare la somministrazione di BRIOVITASE per almeno due settimane. **4.3. Controindicazioni** Ipersensibilità ai principi attivi o ad uno qualsiasi degli eccipienti. La somministrazione di alte dosi di aspartato di potassio e di magnesio è controindicata in presenza di grave insufficienza renale o surrenalica. Stati di disidratazione acuta. Miotonia congenita. **4.4. Speciali avvertenze e precauzioni per l'uso** Occorre prudenza nel trattamento di pazienti cardiopatici con insufficienza renale. Il prodotto contiene saccarosio e quando assunto in accordo alla posologia consigliata ogni dose fornisce 3,4 g di saccarosio. Non è adatto nei casi di intolleranza ereditaria al fruttosio, di sindrome da malassorbimento di glucosio e galattosio e di deficienza di saccarasi e isomaltasi. Il prodotto contiene una fonte di fenilalanina. **4.5. Interazioni con altri medicinali e altre forme di interazione** Non sono note eventuali interazioni medicamentose a seguito di concomitante somministrazione di altri farmaci. **4.6. Gravidanza e allattamento** Non vi sono limitazioni particolari. **4.7. Effetti sulla capacità di guidare e di usare macchinari** Il prodotto non interferisce sulla capacità di guidare né sull'uso di macchine. **4.8. Effetti indesiderati** Disturbi addominali, nausea, vomito e diarrea sono stati riportati occasionalmente. Questi sintomi possono scomparire somministrando il prodotto in giusta dose dopo i pasti. **4.9. Sovradosaggio** L'ingestione di quantitativi di BRIOVITASE, anche di molto superiori a quelli consigliati, non dovrebbe indurre disturbi gravi; si possono notare diarrea, nausea, vomito, talvolta emorragie gastrointestinali. In caso di sovradosaggio sarà comunque necessario indurre il vomito, quindi consultare un medico per valutare l'opportunità di praticare una lavanda gastrica. **5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE** **5.1.**

Proprietà farmacodinamiche Come deducibile dalla sua composizione, BRIOVITASE esplica una chiara azione reintegrante le riserve organiche di potassio e magnesio. L'acido aspartico ha dimostrato di essere uno dei migliori "trasportatori" di ioni quali il potassio e il magnesio e sembra, inoltre, esercitare, con meccanismo simile a quello dell'acido glutammico, un'azione eccitatoria a livello delle giunzioni neuromuscolari. **5.2. Proprietà farmacocinetiche** Dopo somministrazione orale di BRIOVITASE viene rapidamente assorbito dal tratto gastrointestinale superiore. Nell'organismo il potassio e il magnesio partecipano attivamente agli scambi ionici intra/extracellulari, distribuendosi prevalentemente negli spazi intracellulari. L'acido aspartico partecipa ad alcuni cicli metabolici tra cui quello dell'ornitina e quindi dell'urea, nonché, per mezzo dell'acido fumarico, a quello dell'acido citrico. L'eliminazione del potassio e del magnesio avviene prevalentemente per via renale. **5.3. Dati preclinici di sicurezza** BRIOVITASE è costituito da un'associazione di sali di potassio e magnesio dell'acido aspartico. Sia l'acido aspartico, un noto aminoacido, che il potassio e il magnesio sono elementi comunemente rappresentati nella dieta normale di ogni individuo. L'origine naturale dei componenti di BRIOVITASE rende ragione dell'assenza di effetti tossici e teratogenici del prodotto. **6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE** **6.1 Lista degli eccipienti** Una bustina contiene: Acido citrico, Pectina, Aroma arancia, Aroma mandarino, Aroma pompelmo, Aspartame, Sodio ciclamato, Saccarosio **6.2 Incompatibilità** A tutt'oggi non è nota alcuna incompatibilità. **6.3 Validità** 3 anni. La data di validità si riferisce al prodotto integro, correttamente conservato. **6.4 Speciali precauzioni per la conservazione** Nessuna in particolare se non quelle comuni a tutti i farmaci. **6.5 Natura e contenuto del contenitore** Bustine di accoppiato carta/alluminio/polietilene contenenti ciascuna 5 g di polvere. Confezioni da 10, 14 o 20 bustine. **6.6 Istruzioni per l'uso** Sciogliere il contenuto di una bustina in un bicchiere d'acqua. **7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO** MONTEFARMACO OTC S.p.A. - Via IV Novembre, 92 - 20021 Bollate (MI) **8. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO** 10 bustine: AIC n. 034535017 - 14 bustine: AIC n. 034535029 - 20 bustine: AIC n. 034535031 **9. DATA DI PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE** Luglio 2001/Rinnovo: novembre 2011 **10. DATA DI (PARZIALE) REVISIONE DEL TESTO** Febbraio 2012. **11. REGIME DI FORNITURA:** Medicinale di automedicazione.

Domande-Offerte

Redazione

Per informazioni tel. 02.6888775 - e-mail a.scotti@gjournalidea.it

Acquisti

- Campania: acquistasi farmacia di giro medio-piccolo in linea con gli attuali parametri di mercato. Esclusi intermediari. Per contatti telefonare al 328.6124085 oppure inviare un'e-mail a dottormasaniello@hotmail.com
- Costa abruzzese o immediate vicinanze: acquistasi farmacia. Per contatti telefonare al 347.6052980.
- Vicenza, Padova, Verona e province: acquistasi farmacia di giro medio-piccolo. Per contatti telefonare, in ore serali, al 349.4337050 oppure inviare un'e-mail a vgnmcl64@gmail.com

Vendite

- Nord-est: vendesi farmacia rurale sussidiata di giro piccolo. Buon investimento, rendita in aumento, con ottima redditività e discrete opportunità di espansione. Ideale come prima sede. Richiesta economica ragionevole. Esclusi perditempo e curriculum. Esclusivamente se interessati, inviare un'e-mail a ruralenordest2016@gmail.com
- Toscana: in capoluogo di provincia vendesi farmacia di giro medio-piccolo, ristrutturata, con buona redditività e buon cassetto, incrementabile. Richiesta in linea con i valori attuali di mercato. No intermediari. Per contatti scrivere a farmacla@virgilio.it
- Lombardia: per raggiunti limiti d'età, vendesi farmacia rurale sussidiata di giro medio-piccolo, con trent'anni d'esercizio. Immobile di proprietà. Esclusi curiosi e approfittatori. Per contatti telefonare al 320.4142437.

Partecipazioni

- Roma: cercasi socio per acquisto farmacia. Per contatti telefonare al 366.9959320.

Lavoro

- La Farmacia Barberis di Isola d'Asti ricerca farmacista con partita Iva per collaborazione otto ore settimanali e sostituzioni.

Se interessati, inviare curriculum vitae con foto a info@farmaciabarberis.net

- Messina e provincia Tirrenica: farmacista con esperienza decennale (rapporto con i clienti al banco, 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

Arredi

- Vendonsi banco ed espositori Th.Kohl in legno di rovere. Per contatti telefonare allo 0464.421373.
- Vendesi cassetiera Icas mod. Taxis 2 (125), 6 colonne e 13 cassetti con frontalini e separatori, fondo a rete metallica. Acquistata nell'agosto 2011, in perfette condizioni. Fatturabile. Disponibile dal novembre 2016. Per contatti telefonare al 335.5388607 oppure inviare un'e-mail a: amministrazione@farmaciatordecenci.it
- Vendesi arredamento Komar composto da:
 - bancone in legno laccato con piano in vetro (due moduli 2,20+1,60x0,70 m)
 - 5 cassetiere da banco con 4 cassetti per ognuna
 - mobile espositivo senza fianchi, modulare, con cremagliere, composto da 7 colonne (0,9x2,20 m) color acquamarina
 - mobile espositivo senza fianchi, modulare, con cremagliere composto da 7 colonne (0,77x2,20 m) color lilla
 - 1 colonna 0,6x2,20 con penisola in vetro (0,6 x 1,00 m) color acquamarina
 - mobile retro banco espositivo composto da due moduli da 3 colonne (0,8x2,20 m) color acquamarina
 - parete attrezzata angolare con cremagliere uso laboratorio/servizi con piano d'appoggio + lavabo (1,45x1,36x2,20 m) colore bianco.
 Tutti i piani sono in vetro e il legno è laccato. Ottime condizioni. Pagato 30.000 euro, vendesi a 10.000 euro. Possibilità di vendita anche di pezzi singoli. Per contatti telefonare al 345.7709003; e-mail: pierleo75@gmail.com

Varie

- Vendesi distributore Control a 6 canali e distributore Durex a 14 canali. Per contatti telefonare alla farmacia Camaldoli di Napoli allo 081.5875510 o allo 081.5873277.
- Vendesi distributore automatico per parafarmaco Pharmalogic in ottime condizioni e perfettamente funzionante. Trattativa privata. Per contatti telefonare allo 02.94960350.

«Farma 7» è l'organo ufficiale di stampa della Federfarma (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). 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@gjournalidea.it, pubblicita@gjournalidea.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 € 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», € 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 14.9.2016

Visislim®

Prodotti francesi di alta qualità
per la salute e la bellezza

Gli esperti nel controllo del peso

LA TECNOLOGIA
MODERNA –
LIQUIDO IN
UNA CAPSULA
SPECIALE

La tecnologia Licaps®, usata per la produzione dei prodotti Visislim, assicura all'utilizzatore le seguenti quattro cose fondamentali:

- Azione rapida
- Efficacia elevata
- Sicurezza
- 100% ingredienti puri e freschi

Licaps®
Visible • Liquid • Capsule™



I prodotti notificati Visislim per il controllo del peso sono specificamente progettati per aiutare a combattere i chili di troppo. Ciascuno di essi attacca il problema da una direzione diversa:

 SlimExperts



Visislim LINE Chewing gum
CONTROLLA IL PESO

Visislim L-CARNITINE
**RASSODA E MODELLA IL
CORPO NELLO SPORT**

Visislim LINE
**STIMOLA IL
METABOLISMO**

Visislim LIGHT
FAVORISCE LA COMBUSTIONE DEI GRASSI

DISPONIBILI PRESSO I PRINCIPALI GROSSISTI FARMACEUTICI!
Informazione medico scientifica riservata ai medici e farmacisti. Per maggiori informazioni ed ordinazioni +39.06.51830182.

visislim.com

Brevetto Depositato

The diagram shows a large white circle at the top containing the text "Progermila[®] ADVANCE". Below it, three smaller white circles are connected by lines, each containing an icon and text: a stomach icon for "DISORDINI GASTROINTESTINALI", a pill icon for "INFLUENZA intestinale, INTOSSICAZIONI alimentari", and a suitcase icon for "DIARREA DEL VIAGGIATORE". To the right of these circles, there is a leaf icon for "Gusto Thè", a crossed-out leaf icon for "Senza GLUTINE e LATTOSIO", and the "chemist's research" logo.

10 buste

chemist's research

IL PRIMO EXTRABIOTICO[®] IN ARRIVO IN FARMACIA.

PROGERMILA ADVANCE[®] è il primo e unico dispositivo medico a base di spore di *Bacillus clausii* con Triosmectan[®], un brevetto italiano su una nuova associazione di attivi contro le infezioni intestinali.

MOLTO PIÙ DI UN COMUNE PROBIOTICO:

IL CONSIGLIO GIUSTO IN TUTTI I CASI DI DISORDINI GASTROINTESTINALI DI ORIGINE VIRALE O BATTERICA.

Per informazioni

Numero Verde
800 44 66 40
9:00-12:30 | 15:30-18:00



chemist's research

CHEMIST'S RESEARCH s.r.l. | Via Leuca, 13 - 73020 Castromediano (LE) ITALY

Tel. 0832 231 776 - Fax 0832 231 568 - www.chemistresearch.it