

# farma7

Settimanale di notizie sul mondo farmaceutico

**Nuovo!**

**Multicentrum®**  
**VITAMINTS®**

**UNA SOLUZIONE FACILE  
PER AVVICINARE NUOVE PERSONE  
ALL'USO DEL MULTIVITAMINICO**



**DA DICEMBRE  
SPOT TV**  
SULLE PIÙ  
IMPORTANTI RETI  
TELEVISIVE

Il multivitaminico **FACILE** e **BUONO** come una caramella,  
da prendere quando vuoi e dove vuoi!

**17 VITAMINE E MINERALI  
IN CAMELLE, DA GUSTARE SENZ'ACQUA  
GUSTI MENTA E LIMONE, I PREFERITI DAL CONSUMATORE\***

\* NMS Research - 2014 - DS - 0295

Disponibile nel formato da 50 caramelle. Per adulti. Senza Glutine. Il Lattosio non è presente tra gli ingredienti. [www.multicentrum.it](http://www.multicentrum.it)

**Pfizer** Consumer Healthcare

Materiale ad esclusivo uso professionale

**Nuovo!**

**Multicentrum®**  
  
**VITAGummy**

**INTEGRATORE DI VITAMINE E MINERALI**

*in buone caramelle  
gommosse.*

**PER BAMBINI  
DA 3 ANNI  
IN SU**



**10 VITAMINE E MINERALI**

**LIVELLI OTTIMALI DI VITAMINA D\*** (\*100% NRV giornaliera per dose consigliata)

**GUSTO GOLOSO: ARANCIA, CILIEGIA, FRAGOLA/LAMPONE**

Disponibile nel formato da 30 caramelle gommosse. Il Lattosio non è presente tra gli ingredienti. Per maggiori informazioni visita il sito [www.multicentrum.it](http://www.multicentrum.it)

 **Consumer Healthcare**

# farma7

Settimanale di notizie sul mondo farmaceutico

## ● Il Punto

39

### GELLI (PD): "IN SANITÀ PORRE FINE AL PLURALISMO ANARCHICO"

*Intervista al responsabile nazionale per la Sanità del Partito Democratico Federico Gelli, che analizza le implicazioni sul sistema-salute italiano dell'imminente voto referendario sulla riforma costituzionale, in particolare a proposito della modifica del Titolo V della Parte Seconda della Carta (a pag. 3).*

**Prezzi dei farmaci  
Accordo tra Aifa  
e Antitrust  
per contrastare  
le pratiche scorrette**

**Legge di Bilancio  
alla Camera  
Tutte le novità  
in materia  
sanitaria**

**Terremoto  
Un decreto legge  
con misure urgenti  
Prosegue la raccolta  
fondi di Federfarma**



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

# Sintomi Influenzali

*“Prepariamo il nostro corpo  
ad essere più forte dell’inverno”*



**Quest'anno hai già pensato a proteggerti dai sintomi delle malattie da raffreddamento?**

Ci sono medicinali omeopatici che possono aiutare a proteggere l'organismo dai sintomi influenzali.

Sono medicinali utilizzati con soddisfazione in tutto il mondo, da milioni di persone e, grazie alla loro specificità omeopatica, sono indicati per adulti, bambini e anziani.

Sono semplici da usare, pratici e generalmente privi di effetti collaterali.

**Chiedi consiglio al tuo Medico e al tuo Farmacista, sapranno prescriverti e consigliarti un medicinale omeopatico adatto ai tuoi sintomi.**

**BOIRON®**

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

*L'omeopatia un altro modo di curarti*

# Il Punto

Intervista all'on. Federico Gelli del Pdsul referendum del 4 dicembre

## SANITÀ: “PORRE FINE AL PLURALISMO ANARCHICO”

**I**l 4 dicembre gli italiani sono chiamati alle urne per il referendum popolare confermativo sulla Legge costituzionale pubblicata in G.U. il 15 aprile 2016. Un impegno di rilevante importanza, perché le novità prospettate hanno notevoli implicazioni politiche (e non solo) e, quindi, tutti devono sentire il dovere di partecipare al voto. Oltre al superamento del bicameralismo perfetto e alla nuova composizione e funzione del Senato, è prevista anche la modifica del Titolo V della Parte Seconda della Costituzione sulle competenze dello Stato e delle Regioni, il che dovrebbe comportare importanti innovazioni anche in campo sanitario. L'argomento è assai rilevante anche per il servizio farmaceutico e proprio per questo “Farma 7” ha deciso di proporre sul tema una serie di interviste. Nel numero scorso abbiamo pubblicato il pensiero del ministro della Sanità, Beatrice Lorenzin, mentre qui di seguito ospitiamo l'intervista a Federico Gelli, responsabile Sanità nazionale per il Partito Democratico.

› La riforma del Titolo V della Costituzione riporta a livello centrale una serie di competenze, tra le quali quella in materia di tutela della salute. Quali saranno secondo Lei le conseguenze

nella sanità di una vittoria del SI? Come avverrà la ricentralizzazione delle politiche sanitarie dopo la soppressione della legislazione concorrente tra Stato e Regioni?

Con la vittoria del sì potremo ristabilire un primato statale nelle decisioni di politica sanitaria, ponendo fine alle derive federaliste che hanno portato in questi anni all'esplosione della spesa e all'acuirsi di quel gap storico tra Nord e Sud del Paese. La sanità uscirà rafforzata sul piano delle garanzie di equità e uniformità dei Livelli essenziali di assistenza (Lea) sul territorio nazionale. E questo proprio grazie al maggior ruolo che Governo e Parlamento saranno chiamati ad assumere nelle grandi decisioni di indirizzo e politica sanitaria, ponendo fine a quel pluralismo anarchico che si è venuto a creare con la riforma del 2001. Non possiamo ancora tollerare che la garanzia di un diritto costituzionalmente garantito, come quello alla salute, sia così variabile a seconda del luogo di residenza.

› In più occasioni il premier Matteo Renzi ha affermato che con la riforma sarà possibile rendere più omogenea l'assistenza farmaceutica, oggi diversificata da Regione a Regione. La diversità delle modalità di erogazione dei

farmaci nelle diverse aree del territorio è un tema molto sentito dalle farmacie. Ritene che con la nuova Costituzione le farmacie italiane potranno operare con regole sostanzialmente uguali su tutto il territorio?

Assolutamente sì. L'Aic per l'immissione sul mercato di un farmaco viene data dall'Aifa. Da quel momento, però, il medicinale non entra immediatamente nella disponibilità dei cittadini. Infatti, in questi anni abbiamo visto che, mentre alcune Regioni rendevano disponibile il farmaco in poche settimane, in altre si doveva attendere mesi o anni. Tutto questo spesso per problemi economici o eccessive lungaggini burocratiche. Con la riforma costituzionale si può mettere la parola fine a tutto questo. In teoria, con il nuovo Titolo V, il Parlamento potrebbe anche proporre una norma nazionale che imponga alle Regioni un termine massimo per poter garantire ai propri cittadini un nuovo farmaco a seguito dell'approvazione dell'Aic.

› Il nuovo articolo 117 (comma m) del Titolo V, in aggiunta all'attuale “determinazione dei livelli essenziali delle prestazioni concernenti i diritti civili e sociali che devono essere garantiti su tutto il territorio nazionale”, prevede

tra le competenze esclusive dello Stato le "disposizioni generali e comuni per la tutela della salute, per le politiche sociali e per la sicurezza alimentare. Allo stesso articolo (comma 2), prevede anche, però, che spetta alle Regioni la potestà legislativa in materia, tra l'altro, di "organizzazione dei servizi sanitari e sociali". Come si conciliano queste due disposizioni?

In maniera molto semplice. Le Regioni continueranno a operare nell'ambito dell'organizzazione dei servizi, ma dovranno rispettare un perimetro ben preciso di garanzie per i cittadini, delineato dallo Stato, un po' come già avviene ora. La vera novità risiede però nel fatto che, grazie alla riforma, le leggi regionali saranno più permeabili all'intervento dello Stato centrale. In parole povere, il Governo avrà più potere di intervento su eventuali problematiche che mettano a rischio la tutela del diritto alla salute dei cittadini. Facciamo un esempio concreto: pensiamo

alle recenti polemiche sollevate su diverse distorsioni organizzative dell'intramoenia a livello regionale che, di fatto, stanno causando problemi di accesso alle prestazioni sanitarie per via delle tristemente note liste d'attesa infinite. Con il nuovo Titolo V le norme generali, che disciplinano anche queste forme organizzative, diventerebbero di esclusiva competenza statale, rendendo così possibile un intervento più efficace da parte dell'Esecutivo. Inoltre, lo Stato, qualora lo richieda la tutela dell'unità giuridica ed economica della Repubblica, ovvero la tutela dell'interesse nazionale, potrà intervenire per riaccentrare a sé anche la competenza residuale delle Regioni su queste materie.

› **La riforma affronta anche il tema del superamento del bicameralismo, di cui si parla da anni. Come valuta la soluzione adottata dalla riforma?**

Questo è un obiettivo che il Paese ha tentato invano di raggiungere per oltre 20

anni. Finalmente abbiamo davanti a noi l'occasione concreta per realizzarlo. Tutto questo ci potrà permettere non soltanto di risparmiare fino a 500 milioni di euro sui costi della politica, ma anche di garantire tempi più rapidi per l'approvazione delle leggi, in modo da avere un Parlamento più efficiente e al passo con l'innovazione.

› **Il dibattito è impegnativo e talora aspro e conflittuale. Come valuta le ragioni del SI e quelle del NO e i toni con cui tali ragioni vengono espresse?**

Spiace notare che larga parte delle opposizioni eviti un dibattito sui contenuti della riforma, spostando di continuo l'attenzione su polemiche strumentali, che nulla hanno a che vedere con il quesito referendario. La verità è che tentano di creare il caos, perché sanno bene che più gli italiani conoscono la riforma e più cresce il numero dei favorevoli.

A cura di Silvia Nardelli

# TU BRUXI?

## STRINGI O DIGRIGNI I DENTI DI NOTTE

### PROTEGGE I DENTI RESTITUENDOTI UN SONNO RISTORATORE

Stress, ansia e iperattività sono tra le principali cause del bruxismo, che può generare mal di testa, dolori cervicali, sonno disturbato, usura dei denti. Dr.BruX® è un bite notturno in grado di creare una barriera protettiva tra le due arcate dentali, riducendo le tensioni muscolari.

#### NOVEMBRE

*mese di prevenzione del bruxismo*

**Grande campagna di comunicazione stampa - radio - web**

Per conoscere tutti i dettagli dell'iniziativa contatta l'agente di zona



DRBRUX.COM

MONTEFARMACO OTC

Dr. BruX® è un dispositivo medico CE. Leggere attentamente le istruzioni e le avvertenze per l'uso.

*I lavori all'ordine del giorno sulle materie sanitarie e farmaceutiche*

## PREZZI DEI FARMACI: AIFA E ANTITRUST CONTRO LE PRATICHE SCORRETTE

*Discussione aperta sulla problematica delle possibili speculazioni sul prezzo dei medicinali e sulle strategie per contrastare il fenomeno. Il ministro della Salute Beatrice Lorenzin interviene sulla questione alla Camera rispondendo a un'interrogazione dell'onorevole Binetti*

Quali iniziative intende adottare il ministro della Salute per evitare speculazioni sul prezzo dei medicinali, tanto più possibili ora che esistono specifici stanziamenti a favore dei farmaci oncologici? Il ministro **Lorenzin** è intervenuto in Aula alla Camera per rispondere all'interrogazione a firma di **Paola Binetti** (Ap-Ncd-Udc), volta a denunciare il forte rincaro dei prezzi di alcuni farmaci insostituibili per i malati, che si conclude con tale domanda. Il ministro ha comunicato che l'Aifa provvederà in tempi rapidissimi ad assumere iniziative volte a eliminare le criticità che, nel caso specifico denunciato nell'interrogazione, hanno condotto l'Antitrust a irrogare una sanzione pecuniaria nei confronti della società Aspen, colpevole di aver aumentato del 1500% il prezzo di un antitumorale. Proprio alla luce dei proficui risultati della collaborazione tra l'Aifa e l'Antitrust - che si è dimostrata fondamentale al fine di accertare l'ipotesi di distorsione della concorrenza e di pratiche commerciali scorrette poste in essere da aziende nel settore farmaceutico in danno del Ssn e dei malati - il ministro della Salute ha dato indicazione ai vertici dell'Aifa di procedere quanto prima alla stipula di un accordo interistituzionale, che formalizzi e consolidi la proficua cooperazione tra i due enti. Tale collaborazione consentirà di ren-

dere ancora più incisivo l'intervento pubblico nella determinazione del prezzo dei farmaci, al fine di garantire un'accessibilità dei cittadini alle cure sempre più efficace e coerente con il carattere solidaristico e universalistico proprio del nostro sistema sanitario nazionale, evitando il ripetersi di azioni speculative. Determinante in questo senso è peraltro la disposizione inserita nel Ddl Bilancio 2017 - ha concluso **Beatrice Lorenzin** - che prevede un più efficace mantenimento del requisito di innovatività dei medicinali, compresi quelli oncologici.

Sul medesimo argomento è stata presentata anche un'interrogazione da parte di un gruppo di deputati del Movimento 5 Stelle, prima firmataria **Giulia Grillo**, volta a conoscere gli orientamenti del ministro in merito alla vicenda che ha determinato l'intervento dell'Antitrust nei confronti dell'azienda Aspen e se sia a conoscenza di eventuali aggravii finanziari per il Ssn.

### PROMOZIONE DELLE VACCINAZIONI

Il ministro della Salute, **Beatrice Lorenzin**, è intervenuto alla Camera in risposta a un'interrogazione sul tema delle vaccinazioni, presentata da un gruppo di deputati di Scelta Civica verso Cittadini per

l'Italia-Maie (Scdi-Maie), primo firmatario **Ignazio Abrignani**. Il nuovo Piano nazionale di prevenzione vaccinale 2016-2018 prevede la somministrazione gratuita dei vaccini contro il meningococco B, la varicella, il rotavirus e l'epatite A, nonché contro il papilloma virus nei maschi e contro il pneumococco, l'herpes zoster e l'influenza degli anziani. Tale offerta gratuita di nuovi vaccini rappresenta, ha spiegato **Lorenzin**, un'opportunità per i bambini di genitori non abbienti, attualmente non in grado di vaccinare i propri figli contro alcune pericolose malattie infettive, a causa dell'elevato costo dei vaccini, che spesso necessitano della somministrazione di più dosi. Nella Legge di Bilancio 2017 è previsto un apposito fondo strutturale per l'acquisto dei vaccini ricompresi nel nuovo Piano vaccinale, finanziato con 100 milioni di euro per l'anno 2017, poi 127 milioni per l'anno 2018 e 186 milioni a decorrere dal 2019. Peraltro, tali fondi aggiuntivi permettono di liberare risorse importanti, che potranno essere utilizzate per l'erogazione di nuove prestazioni nell'ambito delle autonomie regionali. Inoltre, è previsto un piano di comunicazione che le Regioni devono effettuare nei confronti dei genitori, per orientarli rispetto a una scelta delicata, ma importantissima, per la salute dei propri figli.

### ACQUISTO DI DISPOSITIVI MEDICI

Il rapporto sulla spesa rilevata dalle strutture sanitarie pubbliche per l'acquisto

di dispositivi medici nel 2014 individua una spesa in eccedenza pari a 866,305 milioni di euro. A tale proposito, un gruppo di deputati M5S guidati da **Giulia Grillo** ha presentato un'interrogazione ai ministri della Salute e dell'Economia per chiedere: quali siano le risultanze dell'attività dell'Osservatorio nazionale sui prezzi dei dispositivi medici; quali siano i risultati per l'anno 2015 del monitoraggio della spesa per l'acquisto dei dispositivi medici e l'eventuale superamento del tetto di spesa a livello nazionale e regionale certificato; quali siano le quote di riparto dell'eventuale sforamento per l'anno 2015.

## INTERROGAZIONI SUI FARMACI

Alla Camera, **Paola Binetti** (Ap-Ncd-Udc) ha presentato un'interrogazione al ministro della Salute, in cui, pur prendendo

atto che i dati OsMed 2015 indicano come i farmaci a brevetto scaduto rappresentino il 21,4% della spesa pubblica, per il 70% a carico del Ssn, sottolinea come non ci sia un adeguato ricorso ai farmaci equivalenti, in quanto la maggioranza dei medicinali venduti sono prodotti di marca. **Binetti** sollecita strategie per incrementare l'utilizzo dei farmaci equivalenti sia da parte dei medici, sia dei pazienti, agendo sulla formazione dei professionisti e sull'educazione sanitaria dei malati.

Un gruppo di deputati del Movimento 5 Stelle, prima firmataria **Giulia Grillo**, ha presentato un'interrogazione al ministro della Salute per conoscere quali siano i valori dei budget aziendali definitivi assegnati ai fini della determinazione del ripiano del superamento del tetto della spesa farmaceutica ospedaliera e del tetto della spesa farmaceutica territoriale per l'anno 2016, e

se si stia valutando di assumere iniziative per una modifica della normativa che preveda percentuali più basse, con riferimento alle quote di ripiano a carico delle aziende farmaceutiche, così come accaduto per gli anni 2013 e 2014 (90%) e 2015 (80%).

Con l'obiettivo di incentivare la prevenzione e la diagnosi dell'ictus e della fibrillazione atriale, i deputati di Democrazia Solidale-Centro Democratico **Mario Marazziti**, Presidente della XII Commissioni Affari sociali, e **Gian Luigi Gigli** hanno presentato una risoluzione che intende impegnare il Governo, tra l'altro, ad assumere iniziative per prevedere facilitazioni per l'accesso ai farmaci per tali patologie e agli strumenti utili alla loro prevenzione, e a predisporre un piano d'incentivazione per la produzione e commercializzazione dei farmaci antiaritmici di ultima generazione e dei nuovi anti-coagulanti orali (Nao). (PB)

**AUGMENTIN®**  
Amoxicillina+Acido Clavulanico

**Augmentin® continua a essere uno degli antibiotici più largamente impiegati nel mondo.<sup>1</sup>**

L'associazione amoxicillina e acido clavulanico è stata sviluppata per fornire un'attività antibatterica ad ampio spettro, che supera la resistenza dei batteri produttori di  $\beta$ -lattamasi.<sup>1</sup>

**COMPRESSE 1 G**  
Prescrivibile SSN - Classe A\*  
Prezzo al pubblico: € 10,20\*\*

**BUSTINE 1 G**  
Prescrivibile SSN - Classe A\*  
Prezzo al pubblico: € 10,20\*\*

### POSOLOGIA

Adulti e bambini di peso  $\geq 40$  kg: dose standard: 875 MG/125 MG due volte al giorno.

Le reazioni avverse più comunemente riportate sono diarrea, nausea e vomito.<sup>2</sup>

**Bibliografia:** 1- White AR, Kaye C, Poupard J, Pypstra R, Woodnutt G, Wynne B. Augmentin (amoxicillin/clavulanate) in the treatment of community-acquired respiratory tract infection: a review of the continuing development of an innovative antimicrobial agent. JAC 2004; 53 (Suppl S1): i3-i20. 2- Augmentin. Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto.

\* Regime di fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica

\*\* Sono fatte salve eventuali riduzioni e/o modifiche imposte autoritariamente dall'Autorità Sanitaria competente.

Codice ZINC: ITA/CAM/0008/16A Depositato presso AIFA - Ufficio Informazione medico scientifica ai sensi degli artt. 119-120 del D.Lvo n. 219/06 in data 27/09/2016

## ASSOBIOMEDICA: CONVEGNO A ROMA

**L**egge di riforma costituzionale, scelta referendaria e conseguenze sulla sanità (e sull'assistenza farmaceutica) sono state al centro di un convegno organizzato a Roma da Assobiomedica. Per il presidente dell'Associazione Luigi Boggio il sistema sanitario nazionale deve imparare a riconoscere l'innovazione tecnologica come elemento fondamentale per la tutela della salute dei cittadini. Abbiamo una forte interazione con università e istituti di ricerca e il settore è innovativo, ma gli acquisti centralizzati, ormai una realtà, portano risparmi reali solo se fatti in modo virtuoso, cioè in un clima di dialogo tra pazienti, operatori, società scientifiche, industrie e centrali di acquisto e se le scelte non sono fatte solo basandosi sul prezzo. E oggi la difformità dell'innovazione porta anche a un accesso diverso alle cure fornite nelle varie Regioni.

Un problema, quello delle difformità regionali, sottolineato anche da Tonino Aceti (Cittadinanzattiva), perché i cittadini sentono le disuguaglianze sanitarie, a cominciare dall'assistenza farmaceutica (come è possibile che un farmaco autorizzato dall'Aifa non sia subito a disposizione dei malati in tutte le Regioni?).

Per il ministero dello Sviluppo economico ha partecipato il sottosegretario Ivan Scalfarotto, presentato dal moderatore come "un alliere del Sì", secondo cui il Titolo V comporta una serie di conflitti istituzionali e di incertezza. Secondo Matteo Cosulich, professore di Istituzioni di diritto pubblico all'Università di Trento, i conflitti tra Stato e Regioni al modificarsi di un assetto sono fisiologici e con la riforma la Consulta ha davanti a sé almeno 10 anni di "ingolfamento". Avremo 7 servizi sanitari diversi, ha affermato Cosulich: uno per le Regioni a statuto ordinario, 4 per le Regioni a Statuto speciale e 2 per le Province autonome, perché saranno le Autonomie a poter scegliere se comprimere le proprie competenze o mantenerle.

Per Federico Spandonaro (professore di Economia sanitaria a Tor Vergata, Roma) il federalismo, introdotto per attribuire le responsabilità economiche e affinché le scelte fossero controllate più da vicino dal cittadino, ha funzionato solo in parte, "ma non ha aumentato le differenze regionali che ci portiamo dietro da 40 anni"; differenze che, peraltro, fino al 2007 tendevano a ridursi. Questo giudizio è condiviso dall'assessore a Economia, crescita e semplificazione della Regione Lombardia Massimo Garavaglia, che vede il rischio di un appiattimento delle Regioni verso il basso e confronta i costi e l'efficienza della sanità regionalizzata con quelli della scuo-

la, gestita a livello centrale.

Per Spandonaro, il problema è fondamentalmente economico e organizzativo più che di assetto legislativo, perché "i Lea non sono applicabili se non ci sono le coperture e queste dipendono da scelte politiche e quindi deve essere chiaro che i diritti dei cittadini possono essere individuati solo in base alle risorse stanziare".

"Per i farmaci -ha osservato ancora- siamo ondivaghi", perché il prezzo è deciso a livello centrale dall'Aifa e successivamente rinegoziato in decine e decine di gare a livello locale. E le Regioni che non hanno sufficienti risorse, per esempio per i farmaci costosi, individuano procedure organizzative tali da non concederli agli assistiti. (SN)

### COMUNICATO STAMPA FEDERFARMA

## SISMA: DANNI ANCHE ALLE FARMACIE ASSICURATO COMUNQUE IL SERVIZIO

**L**e nuove scosse che hanno colpito il Centro Italia a partire dalla serata del 26 ottobre hanno provocato danni anche alle farmacie dei Comuni interessati. A quanto risulta da una prima ricognizione, risultano danneggiate e, almeno in parte inagibili, le farmacie di Ussita, Muccia, Pieve Torina, Camerino, in provincia di Macerata e di Norcia, Preci e Cascia, in provincia di Perugia.

Nonostante i danni subiti dalle loro farmacie e la situazione di gravissimo disagio in cui sono costretti a operare, i farmacisti dei centri colpiti stanno garantendo la dispensazione dei farmaci e dei prodotti sanitari necessari alla popolazione, anche con il supporto dei vigili del fuoco per il recupero dei prodotti all'interno delle strutture inagibili.

I presidenti di Federfarma Marche Pasquale D'Avella, di Federfarma Macerata Ida Maria Kaczmarek e di Federfarma Umbria Augusto Luciani si stanno confron-

tando con le autorità e con la Protezione civile per definire le modalità più efficaci per assicurare l'assistenza farmaceutica alla popolazione in condizioni di forte disagio. È stata richiesta, come avvenuto per il sisma del 24 agosto, l'erogazione gratuita dei medicinali di fascia A e C per i residenti nelle zone colpite. I responsabili locali sono anche in contatto con Federfarma nazionale per individuare tutte le possibili modalità per supportare i colleghi colpiti.

"Ancora una volta, le farmacie si stanno dimostrando un punto di riferimento essenziale per la popolazione, grazie alla loro presenza capillare sul territorio e alla professionalità e alla disponibilità e allo spirito di servizio dei farmacisti che in esse operano. A questi colleghi va la solidarietà e l'apprezzamento per il lavoro svolto da tutti i titolari di farmacia italiani" dichiara Annarosa Racca, presidente nazionale di Federfarma (27.10.16).

*Temi farmaceutici e sanitari in primo piano sulla stampa italiana*

## MOLTE FARMACIE COLPITE DAL SISMA MA L'ASSISTENZA È ASSICURATA

*Le conseguenze del terremoto nelle Marche e in Umbria hanno lasciato pesanti danni agli esercizi e ai locali, ma il servizio farmaceutico e la distribuzione dei medicinali sono garantiti anche in questa situazione di emergenza*

**S**ono 14 le farmacie inagibili nelle Marche a causa del terremoto e quattro in Umbria, ma i farmacisti presidiano gli esercizi, pronti a entrare per recuperare medicinali con l'aiuto dei vigili del fuoco. In queste ore stanno arrivando camper attrezzati con i quali si provvederà a organizzare la distribuzione dei farmaci fino all'arrivo dei container (*Corriere Adriatico*, 1.11.16)

### PERIPEZIE PER AVERE I FARMACI IN OSPEDALE

Un lettore, malato di una malattia degenerativa che necessita di cure continue e costose, racconta le peripezie e il tempo perduto per prelevare farmaci del piano terapeutico nella farmacia dell'ospedale. Spesso i medicinali non sono disponibili e la farmacia li deve ordinare costringendo il malato a tornare più volte (*Il Secolo XIX La Spezia*, 4.11.16).

### CORRUZIONE IN SANITÀ ALLEANZA PER COLPIRLA

Il Ministero della Salute, l'Autorità nazionale anticorruzione (Anac) e l'Agenzia nazionale per i servizi sanitari (Agenas) hanno tracciato insieme il percorso sul quale si coordineranno nella lotta alla corruzione in sanità. In una tre giorni di seminari di studio, quasi 200 responsabili della trasparenza e dell'anticorruzione nelle aziende sanitarie pubbliche hanno fatto insieme il punto del-

la situazione. "La sanità è un settore dove c'è una grande liquidità e ad alto rischio per quanto riguarda la corruzione", ha affermato il ministro della Salute Beatrice Lorenzin, aggiungendo che "la trasparenza è la prima arma" per far rispettare le norme e le regole del gioco (*Il Sole 24 Ore*, 29.10.16).

Un accordo di collaborazione tra Agenzia italiana del farmaco e Autorità garante della Concorrenza eviterà pratiche commerciali scorrette da parte di aziende farmaceutiche a danno del Servizio sanitario nazionale e dei malati e speculazioni sui prezzi dei farmaci. Lo ha annunciato il ministro Beatrice Lorenzin durante un question time alla Camera (*Aboutpharma.com*, 3.11.16).

### VARIE

**Manovra, che cosa cambia. I dubbi di Bruxelles.** La Legge di Bilancio è stata inviata ufficialmente al Parlamento, dopo la firma del presidente della Repubblica Sergio Mattarella sul decreto che ne autorizza la presentazione alle Camere. L'esame della manovra, avverte il Capo dello Stato, darà quest'anno al Parlamento un compito "particolarmente impegnativo", perché andranno applicate per la prima volta le nuove regole fissate dalla legge sul pareggio di bilancio riformata meno di quattro mesi fa. "Proprio l'esigenza di adeguare le vecchie prassi ai nuovi schemi di bilancio -spiega un articolo del *Sole 24 Ore-* potrà modificare o far cadere qualche intervento, soprattutto quelli più

settoriali, ma tra vincoli di finanza pubblica e spazi ancora da conquistare in Europa è difficile ipotizzare stravolgimenti parlamentari al testo uscito dal lungo lavoro governativo" (*Il Sole 24 Ore*, 31.10.16).

Secondo informazioni raccolte a Bruxelles, la Commissione Europea avrebbe considerato poco costruttive le risposte ricevute da Italia e Cipro, i due Paesi a cui l'esecutivo comunitario ha inviato richieste di chiarimenti sulla legge di bilancio per il 2017. Esiste una incomprensione tra Roma e Bruxelles sul modo in cui applicare la flessibilità di bilancio e, in particolare, di contabilizzare la spesa per migranti e terremoto. L'analisi della Ue continua, in attesa di fornire una opinione a metà novembre. Sia la lettera della Commissione sia la risposta del Governo italiano sono antecedenti al terremoto del 30 ottobre (*Il Sole 24 Ore*, 1.11.16).

**Muore Tina Anselmi, la prima donna ministro in Italia.** Tina Anselmi, una madre della Repubblica, muore a 89 anni, "per un curioso destino in un duplice anniversario che ne puntella la biografia politica: il settantesimo del voto femminile e il quarantesimo di un ministero affidato per la prima volta a una donna". Partigiana cattolica, nel 1946 si attiva per convincere le contadine venete ad andare al voto. Nel 1978 da ministro della Sanità, partecipa all'istituzione del Servizio sanitario nazionale, una conquista che oggi viene studiata dagli storici per spiegare il primato italiano di longevità. Rispettosa delle istituzioni, pur avendo votato in Parlamento contro l'aborto, in veste di ministro firma la legge, resistendo alle pressioni vaticane. Da ministro del Lavoro vara la legge di "parità di trattamento tra

uomini e donne”, una rivoluzione per i tempi, anche se rimasta incompiuta. Guida la commissione parlamentare d’inchiesta sulla P2 ed esorta a successivi approfondimenti, che non ci sono stati, sui risultati del dossier conclusivo (*La Repubblica*, 2.11.16).

**Farmaci con ricetta: la Corte di Giustizia Europea contro i prezzi imposti.** In Germania la legge prevede prezzi fissi e divieto di sconti per i farmaci con obbligo di ricetta. La Corte di Giustizia Europea ha bollato tale norma come misura di effetto equivalente a una restrizione quantitativa all’importazione, contraria al diritto Ue. (*Il Sole 24 Ore*, 2.11.16).

**Ricoveri ospedalieri inutili anche in Lombardia e in Emilia.** Anche se con differenze notevoli tra Regioni, i ricoveri inutili sono ancora una realtà diffusa e costituiscono uno spreco di risorse e un pericolo per la salute, perché in ospedale è facile contrarre una infezione. Dai dati del Rapporto Crea, Università di Tor Vergata,

il modello “più assistenza sul territorio e meno ospedale” sembra ancora lontano (*La Stampa*, 1.11.16).

**Sanità, pagamenti più veloci: è record per farmaci e dispositivi.** È innegabile che le iniezioni di liquidità di questi anni alle Regioni e il monitoraggio del Ministero dell’Economia hanno ottenuto i loro risultati e oggi nella sanità, settore cruciale per la pubblica amministrazione, i tempi medi dei rimborsi ai fornitori si stanno gradualmente e drasticamente riducendo. I dati sono commentati positivamente da Farmindustria e Assobiomedica, anche se rimane un miraggio l’obiettivo, dettato dalla Ue, del pagamento entro i sessanta giorni (*Il Sole 24 Ore*, 3.11.16).

**Donatori di organi over 80. La nuova frontiera dei trapianti.** Sono sempre di più i trapianti con organi provenienti da anziani. L’età media dei donatori era 48 anni nel 2002, poi è salita a 56 nel 2010 e arrivata a 60 quest’anno, spiegano al Centro nazio-

nale trapianti. La media deve tener conto del tipo di organo: un fegato non ha età e può essere donato da ultranovantenni, il rene ha superato la frontiera degli 80, ma per cuore e polmoni non si va oltre i 65 (*La Stampa*, 3.11.16).

**Grecia in saldo, Svezia a caccia di medici low cost ad Atene.** La crisi ha trasformato la Grecia in un grande serbatoio di camici low cost e la Svezia, a corto di dottori, offre un lavoro decente e ben pagato perché nei prossimi dieci anni avrà bisogno di 38mila infermieri e migliaia di medici; già oggi ne mancano 2700. L’ufficio di collocamento di Stoccolma cerca in Grecia medici e infermieri e organizza presentazioni e colloqui, offrendo stipendi e condizioni di lavoro inaspettate per professionisti di un Paese con disoccupazione al 23% (*La Repubblica*, 3.11.16)  
(US.SN - 14004/462 - 7.11.16)

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

## COMUNICAZIONE IMPORTANTE

Con la presente, Théa Farma ha il piacere di informare i Sigg.ri Farmacisti che **da settembre 2016** è disponibile presso tutti i grossisti una nuova formulazione della specialità medicinale BETABIOPTAL

**BETABIOPTAL 2mg/ml + 5mg/ml Collirio Soluzione codice AIC 020305076 - Prezzo al pubblico € 14,90 Classe C - Fornitura RR**

Il nuovo BETABIOPTAL collirio soluzione presenta **aspetti innovativi** rispetto alla formulazione BETABIOPTAL collirio sospensione attualmente in commercio, in quanto è in soluzione, senza conservanti, in flacone multidose ABAK da 5 ml.

**Il nuovo BETABIOPTAL collirio soluzione è attualmente oggetto di informazione scientifica alla classe medica: si richiede pertanto di verificare la ricetta del medico curante, al fine di agevolare la dispensazione della formulazione di BETABIOPTAL effettivamente prescritta al paziente.**

 Théa



## LA LEGGE DI BILANCIO 2017 IL TESTO ALL'ESAME DELLA CAMERA

Sul sito della Camera dei Deputati è stato pubblicato il testo del Disegno di legge di Bilancio 2017 presentato dal Governo e rubricato come Atto Camera 4127-bis, a seguito dello stralcio, su proposta della V Commissione Bilancio, di alcune norme considerate non pertinenti rispetto al contenuto proprio del provvedimento. Sono confermate le misure in materia sanitaria presenti nella bozza circolata precedentemente e commentata *con la circolare prot. n. 13622/445 del 27 ottobre 2016 (che pubblichiamo a seguire)* e inserite negli articoli che, nel testo definitivo del Ddl, hanno assunto la numerazione 58 e 59.

L'unica modifica rispetto alla bozza iniziale consiste in una rimodulazione dei tetti di spesa farmaceutica a vantaggio del tetto della convenzionata, reso più capiente:

- il **“tetto della spesa farmaceutica per acquisti diretti”**, che comprende tutti i farmaci acquistati direttamente dalle strutture pubbliche indipendentemente dalle modalità di distribuzione (diretta, dpc, somministrazione ospedaliera), fissato nella bozza succitata al 7%, è stato infatti ridotto al **6,89% del finanziamento del Ssn** cui concorre lo Stato, inclusi gli obiettivi di piano e le risorse vincolate di spettanza regionale (art. 59, comma 2)
- il **“tetto della spesa farmaceutica convenzionata”**, che comprende i medicinali erogati dalle farmacie in regime convenzionale, fissato nella bozza al 7,85%, è stato portato al **7,96% del finanziamento Ssn** cui concorre lo Stato, inclusi gli obiettivi di piano e le risorse vincolate di spettanza regionale (art. 59, comma 3).

Nella relazione tecnica del Ddl (articoli 58-59: pagg. 281-284), per quanto riguarda l'individuazione dei nuovi tetti di spesa, si legge che *“tale intervento si rende necessario al fine di una maggiore trasparenza dei dati, assicurando un unico tetto di spesa per l'intero costo sostenuto dalle strutture pubbliche del Servizio sanitario nazionale per l'acquisto di medicinali con Aic, indipendentemente dal loro utilizzo nel canale della distribuzione diretta o per conto e nell'ambito ospedaliero o ambulatoriale. In tal modo, si garantisce una maggiore tracciabilità di detti dati, utile anche al fine di ridurre i contenziosi con le aziende farmaceutiche in materia di payback, che nell'ultimo periodo hanno registrato un notevole aumento. In sostanza, la norma in esame, fermo restando il complessivo onere a carico del Servizio sanitario nazionale, risponde alle esigenze di un più efficace monitoraggio dei consumi e di tracciabilità dei medicinali*

*nell'ambito della distribuzione finale.”*

Per quanto riguarda i tempi, la conclusione dell'esame in sede referente da parte della V Commissione Bilancio della Camera è prevista per il 22 novembre e l'avvio dell'esame in Aula il 24 novembre.

(URIS.PB - 13953/461 - 4.11.16)

### Le altre norme che interessano la farmacia

#### Finanziamento del Ssn

Il finanziamento del Fondo sanitario nazionale per i prossimi tre anni è individuato come segue:

- 2017: 113 miliardi di euro (2 miliardi in più rispetto al 2016)
- 2018: 114 miliardi
- 2019: 115 miliardi

A partire dall'anno 2017 una quota di tale finanziamento, pari a un miliardo di euro, è destinata all'istituzione di fondi specifici finalizzati ai seguenti scopi:

- acquisto di medicinali innovativi, nella misura di 500 milioni di euro l'anno (finanziato in parte anche mediante l'utilizzo di risorse destinate alla realizzazione di specifici obiettivi del Piano sanitario nazionale)
- acquisto di medicinali oncologici innovativi, nella misura di 500 milioni di euro l'anno
- acquisto di vaccini ricompresi nel Nuovo Piano nazionale vaccini (Npvn), nella misura di: 100 milioni di euro per il 2017; 127 milioni per il 2018; 186 milioni a decorrere dal 2019.

Viene demandato all'Aifa il compito di stabilire i criteri per la classificazione dei farmaci innovativi e oncologici innovativi. Il requisito dell'innovatività permane per un periodo massimo di 36 mesi. I farmaci in questione sono sottoposti a monitoraggio dei registri Aifa.

#### Governo della spesa

I tetti di spesa sono stati rimodulati come specificato sopra. L'articolato non interviene invece sulle modalità di ripiano degli sforamenti dei tetti di spesa, che rimangono, quindi, al momento, regolate dall'art. 5 del DI n. 159/2007, convertito nella Legge n. 222/2007, e successive modificazioni: lo sfioramento del tetto di spesa farmaceutica per acquisti diretti sarà, per il 50% ciascuno, a

carico delle industrie farmaceutiche e delle Regioni; lo sfioramento del tetto di spesa farmaceutica convenzionata sarà a carico di industrie, grossisti e farmacie, in proporzione alle rispettive quote di spettanza sul prezzo del farmaco.

## Fse e Dossier farmaceutico

Viene affidata all'Agenzia per l'Italia digitale la progettazione dell'infrastruttura nazionale necessaria a garantire l'interoperabilità dei Fse (fascicoli sanitari elettronici) regionali, la cui realizzazione è curata dal Mef attraverso il Sistema Tessera sanitaria (Ts), con l'obiettivo di assicurare:

- l'interoperabilità dei Fse e dei dossier farmaceutici regionali
- l'identificazione dell'assistito tramite l'Anagrafe nazionale degli assistiti, in corso di realizzazione nell'ambito del Sistema Ts
- l'inserimento nei Fse e nei dossier farmaceutici regionali, tramite il Sistema Ts, dei dati relativi a esenzioni, prescrizioni, prestazioni di farmaceutica e specialistica a carico del Servizio sanitario nazionale, certificati di malattia telematici, prestazioni di assistenza protesica, termale e integrativa.

Per l'attività di progettazione e realizzazione del sistema di interoperabilità dei Fse sono stanziati 2,5 milioni di euro l'anno a decorrere dal 2017.

## Acquisto di biosimilari

Il Ddl interviene sul rapporto di biosimilarità tra farmaco biologico e biosimilare, stabilendo che: la biosimilarità sussiste soltanto ove accertata dall'Agenzia europea dei medicinali (Ema); non è consentita la sostituibilità automatica tra farmaco biologico e biosimilare o tra biosimilari; nelle procedure di acquisto da parte delle strutture pubbliche *non possono essere posti in gara nel medesimo lotto principi attivi differenti con medesime indicazioni terapeutiche*; le procedure di acquisto di biologici a brevetto scaduto devono svolgersi tramite accordi quadro con tutte le aziende titolari di Aic.

*Non è stata quindi accolta la richiesta delle Regioni di ricorrere a gare per equivalenza terapeutica*, permettendo cioè l'acquisto del principio attivo meno costoso a parità di indicazioni terapeutiche.

## Procedure di acquisto di beni e servizi

Si segnala infine la previsione di misure per rendere più efficienti i processi di acquisto di beni e servizi da parte delle amministrazioni pubbliche.

(URIS.PB - 13622/445 - 27.10.16)

## DISPOSIZIONI DI NATURA FISCALE

### Il decreto collegato alla Legge di Bilancio

*È stato pubblicato ed è entrato in vigore il 24 ottobre scorso il decreto legge collegato alla Legge di Bilancio 2017. Il provvedimento, oltre a differire al 1° aprile 2017 la data per l'entrata in vigore dell'obbligo di memorizzazione e trasmissione telematica dei dati relativi agli incassi giornalieri dei distributori automatici, dispone la soppressione di Equitalia, stabilisce l'obbligo di comunicazione telematica con cadenza trimestrale delle operazioni rilevanti ai fini Iva e dei dati contabili riepilogativi delle liquidazioni periodiche Iva, amplia le ipotesi in cui è ammessa la dichiarazione*

*integrativa a favore del contribuente, disciplina la definizione agevolata dei ruoli (la cosiddetta "rottamazione delle cartelle"), riapre i termini per la collaborazione volontaria procedendo alla regolarizzazione degli investimenti illecitamente detenuti all'estero e degli imponibili di fonte italiana.*

**Precedenti:** circolare Federfarma prot. n. 13568/441 del 26/10/2016.

Sulla G.U. n. 249 del 24 ottobre scorso è stato pubblicato il Decreto legge 22 ottobre 2016, n. 193, entrato in vigore lo stesso giorno della sua pubblicazione. Il provvedimento è stato trasmesso alla Camera dei deputati e assegnato alle Commissioni riunite Bilancio e Finanze per l'inizio dell'iter di conversione in legge che dovrà concludersi nel consueto termine di 60 giorni. Si riporta, di seguito, una sintesi delle principali disposizioni di specifico interesse della categoria, rammentando che il differimento al 1° aprile 2017 dell'entrata in vigore dell'obbligo di memorizzazione e trasmissione telematica dei dati relativi agli incassi giornalieri dei distributori automatici è stato già comunicato con la circolare prot. n. 13568/441 del 26/10/2016.

• **Soppressione di Equitalia (Art. 1)** - È stato previsto, a decorrere dal 1° luglio 2017, lo scioglimento delle società del Gruppo Equitalia, con cancellazione d'ufficio dal registro delle imprese, senza che sia esperita alcuna procedura di liquidazione. Dalla predetta data, l'esercizio delle funzioni relative alla riscossione nazionale viene attribuito all'Agenzia delle entrate ed è svolto dall'ente pubblico economico, denominato "Agenzia delle entrate-Riscossione", che subentra nei rapporti giuridici delle società del Gruppo Equitalia. Fino alla data del 1° luglio 2017, l'attività di riscossione dovrà proseguire nel regime giuridico vigente.

• **Disposizioni in materia di riscossione locale (Art. 2)** - È stato fissato al 31 maggio 2017, il termine a decorrere dal quale le società del Gruppo Equitalia cessano di effettuare le attività di accertamento, liquidazione e riscossione, spontanea e coattiva, delle entrate, tributarie o patrimoniali, dei Comuni e delle società da essi partecipate. Viene prevista, tuttavia, la possibilità, per gli enti locali, di continuare ad avvalersi, per sé e per le società da essi partecipate, del soggetto preposto alla riscossione nazionale, per l'esercizio delle funzioni relative alla riscossione, con deliberazione da adottarsi entro il 1° giugno 2017 oppure entro il 30 settembre di ogni anno.

• **Potenziamento della riscossione (Art. 3)** - Viene stabilito che, a decorrere dal 1° gennaio 2017, l'Agenzia delle entrate possa utilizzare le banche dati e le informazioni alle quali è autorizzata ad accedere sulla base di specifiche disposizioni di legge. All'articolo 72-ter del Dpr 602/1973, viene inserito il comma 2-ter, che concede la possibilità all'Agenzia delle entrate di acquisire le informazioni relative ai rapporti di lavoro o di impiego, accedendo direttamente, in via telematica, alle specifiche banche dati dell'Inps.

• **Disposizioni recanti misure per il recupero dell'evasione (Art. 4)** - La norma in questione contiene diverse disposizioni finalizzate al recupero dell'evasione fiscale, soprattutto in materia di Iva. In primo luogo, viene riscritta la norma relativa alla comunicazione delle operazioni rilevanti ai fini Iva (articolo 21 DI 78/2010). In base alla nuova formulazione, i soggetti passivi trasmettono telematicamente all'Agenzia delle entrate, entro l'ultimo

giorno del secondo mese successivo a ogni trimestre, i dati di tutte le fatture emesse nel trimestre di riferimento e di quelle ricevute e registrate (comprese le bollette doganali), nonché i dati delle relative variazioni. La comunicazione relativa all'ultimo trimestre dovrà essere effettuata entro l'ultimo giorno del mese di febbraio.

È stato altresì previsto che gli obblighi di conservazione si intendono soddisfatti per tutte le fatture elettroniche, nonché per tutti i documenti informatici trasmessi attraverso il Sistema di interscambio e memorizzati dall'Agenzia delle entrate.

Viene inoltre introdotto un nuovo adempimento, prevedendo che i medesimi soggetti trasmettano, entro gli stessi termini e con le stesse modalità, una comunicazione dei dati contabili riepilogativi delle liquidazioni periodiche Iva (articolo 21-bis DI 78/2010). Restano fermi gli ordinari termini di versamento dell'imposta dovuta in base alle liquidazioni periodiche effettuate. La comunicazione è presentata anche nell'ipotesi di liquidazione con eccedenza a credito. Sono esonerati dalla presentazione i soggetti passivi non obbligati alla presentazione della dichiarazione annuale Iva o all'effettuazione delle liquidazioni periodiche, sempre che, nel corso dell'anno, non vengano meno le condizioni di esonero. Con successivo provvedimento del direttore dell'Agenzia delle entrate, saranno stabilite le modalità e le informazioni da trasmettere con la nuova comunicazione.

In relazione ai nuovi adempimenti, ai soggetti che hanno realizzato nell'anno precedente un volume di affari non superiore a euro 50.000, è riconosciuto, a decorrere dal 1° gennaio 2017, un credito d'imposta pari a euro 100 per il relativo adeguamento tecnologico (articolo 21-ter DI 78/2010). Tale credito non concorre alla formazione del reddito, ai fini delle imposte sui redditi, e del valore della produzione, ai fini Irap, ed è utilizzabile esclusivamente in compensazione, a decorrere dal 1° gennaio 2018.

È prevista, inoltre, l'attribuzione di un ulteriore credito d'imposta, di euro 50, in favore dei soggetti che inviano i dati delle fatture secondo le modalità di cui al sopra citato art. 21, del DI 78/2010, che hanno esercitato l'opzione per la memorizzazione elettronica e la trasmissione telematica, all'Agenzia delle entrate, dei dati dei corrispettivi giornalieri delle cessioni di beni e delle prestazioni di servizi.

Il provvedimento interviene anche sul regime sanzionatorio, prevedendo che:

- per l'omessa o errata trasmissione dei dati di ogni fattura, si applica la sanzione di euro 25, con un massimo di euro 25.000 (non si applica la disposizione relativa al concorso di violazioni e alla continuazione)
- per l'omessa, incompleta o infedele comunicazione delle liquidazioni periodiche Iva, si applica una sanzione da euro 5.000 a euro 50.000.

• **Dichiarazione integrativa a favore (Art. 5)** - L'articolo in esame prevede espressamente, in ottemperanza alla sentenza delle Sezioni unite della Corte di Cassazione, n. 13378/2016, che le dichiarazioni dei redditi, dell'Irap, dei sostituti di imposta, dell'Iva potranno essere rettifiche a favore del contribuente. L'eventuale credito di imposta che dovesse emergere dalla rettifica potrà essere utilizzato in compensazione. In particolare, fatta salva l'applicazione delle sanzioni e la possibilità del ricorso al ravvedimento operoso, le dichiarazioni dei redditi, dell'Irap e dei sostituti d'imposta possono essere integrate per correggere errori od omissioni, "compresi quelli

che abbiano determinato l'indicazione di un maggiore o di un minore reddito o, comunque, di un maggiore o di un minore debito d'imposta ovvero di un maggiore o di un minore credito".

Si interviene anche sulla disciplina dell'utilizzo in compensazione del credito emergente dalla dichiarazione integrativa a favore. In base alle nuove disposizioni, infatti, la compensazione è ammessa anche se la dichiarazione integrativa è stata presentata oltre il termine di presentazione della dichiarazione dell'anno successivo. In questo caso, però, il credito può essere utilizzato "per eseguire il versamento di debiti maturati a partire dal periodo d'imposta successivo a quello in cui è stata presentata la dichiarazione integrativa". Modifiche analoghe sono introdotte anche per quanto concerne la dichiarazione Iva.

La disposizione in esame apporta una significativa modifica anche con riguardo agli effetti derivanti dalla presentazione di una dichiarazione integrativa sui termini di decadenza per l'accertamento. Si precisa, infatti, che la postergazione dei termini opera con riguardo "ai soli elementi" oggetto dell'integrazione.

• **Definizione agevolata (Art. 6)** - Viene introdotta una definizione agevolata ("rottamazione delle cartelle"), per i carichi inclusi in ruoli, affidati agli agenti della riscossione, negli anni dal 2000 al 2015. I debitori possono estinguere il debito senza corrispondere le sanzioni incluse in tali carichi e gli interessi di mora ovvero le sanzioni e le somme aggiuntive dovute sui contributi previdenziali. Pertanto, in sede di definizione agevolata, il debitore dovrà versare le somme affidate all'agente della riscossione a titolo di capitale e interessi, le somme maturate a favore dell'agente della riscossione, a titolo di aggio e di rimborso delle spese per le procedure esecutive, nonché di rimborso delle spese di notifica della cartella di pagamento. Per poter beneficiare della "rottamazione", il contribuente è tenuto a presentare, entro il 23 gennaio 2017, un'apposita dichiarazione all'agente della riscossione, utilizzando il modello che sarà pubblicato sul sito di Equitalia.

L'agente della riscossione comunicherà, entro 180 giorni, l'ammontare complessivo delle somme dovute per la definizione, nonché quello delle singole rate, e il giorno e il mese di scadenza di ciascuna di esse. Il versamento agevolato potrà essere eseguito in un'unica soluzione o in quattro rate, con applicazione degli interessi in misura pari al 4,5% annuo.

• **Riapertura dei termini della procedura di collaborazione volontaria ("voluntary disclosure") e norme collegate (Art. 7)** - Vengono riaperti i termini per la "voluntary disclosure", ossia la procedura di collaborazione volontaria in base alla quale i contribuenti possono regolarizzare gli investimenti illecitamente detenuti all'estero e gli imponibili di fonte italiana, beneficiando di una riduzione delle sanzioni previste per le violazioni in materia di monitoraggio fiscale. È possibile avvalersi di tale opportunità sino al 31 luglio 2017, a condizione che il contribuente che presenta l'istanza non l'abbia già presentata in precedenza, anche per interposta persona.

Si dovrà procedere al versamento di quanto dovuto (a titolo di imposte, ritenute, contributi, interessi e sanzioni) entro il 30 settembre 2017, senza possibilità di avvalersi della compensazione. Il versamento potrà avvenire in un'unica soluzione o in tre rate mensili di pari importo, di cui la prima, in ogni caso, entro il 30 settembre 2017. Le violazioni sanabili sono quelle commesse fino al 30 settembre 2016. Possono accedere alla nuova voluntary anche

# Un nuovo probiotico ha sbalordito i medici

*Sono impressionati dalla velocità della sua azione*

Il probiotico, che ha catturato l'attenzione dei medici negli Stati Uniti ed in Europa, ora si trova anche in Italia. È diventato popolare tra i dottori d'oltreoceano e quelli del vecchio continente per la velocità della sua azione.

Il probiotico speciale, che in Italia arriva col nome di ProCombo, è realizzato secondo la tecnologia innovativa DuoCap™ (capsula nella capsula) che garantisce le sue qualità.

## 15 miliardi di batteri buoni

Grazie a questa tecnologia una capsula di ProCombo contiene la quantità ottimale di batteri probiotici vivi – 15 miliardi. DuoCap™ permette a ProCombo di far arrivare tutti i batteri “buoni” direttamente nell'intestino tenue, dove formano colonie ed iniziano ad agire. Grazie a ciò ProCombo ha un effetto rapido, che si sente fin dall'inizio della sua assunzione.

## I medici già lo usano

Fin dalla sua comparsa sul mercato italiano, ProCombo ha suscitato l'interesse degli specialisti locali. Una volta che i medici sono venuti a conoscenza delle sue qualità, hanno iniziato ad applicarlo nella loro pratica, per vedere il suo effetto in pazienti con diversi disturbi di stomaco. Più curiosi si

sono rivelati i farmacisti – alcuni prendono ProCombo per uso personale e parlano già dei primi risultati notati.

## Aiuta lo stomaco a lavorare meglio

ProCombo riduce il gonfiore e la pesantezza di stomaco, particolarmente utile in persone con un'alimentazione

irregolare. Esso aiuta a regolare la defecazione giornaliera (specialmente in caso di stipsi), favorendo, in questo modo, l'eliminazione delle tossine accumulate. ProCombo è estremamente prezioso per persone sottoposte a trattamento antibiotico, in quanto previene la comparsa di diarrea acuta e di altri problemi di stomaco.



**DISPONIBILE PRESSO I PRINCIPALI GROSSISTI FARMACEUTICI!**

Informazione medico scientifica riservata ai medici e farmacisti. Prodotto incluso nel Registro degli integratori del Ministero della Salute, codice 79989.

**+39 06 51830182**

soggetti diversi da quelli tenuti agli obblighi di monitoraggio (persone fisiche, enti non commerciali e società semplici ed equiparate).  
(UTP.LC - 13807/454 - 2.11.16)

## DL 189/2016 SUL SISMA

### Interventi urgenti all'esame del Senato

*Il termine per i versamenti tributari e contributivi sospesi nei confronti delle popolazioni e delle imprese colpite dal sisma dello scorso 24 agosto viene differito al 30 settembre 2017. Invece, gli altri adempimenti, non effettuati per effetto della stessa sospensione, andranno eseguiti entro il mese di ottobre 2017. Il provvedimento ritocca e allunga le sospensioni e gli ambiti delle proroghe già disposte con il decreto ministeriale dello scorso 1° settembre. I territori interessati delle regioni Abruzzo, Lazio, Marche e Umbria, sono quelli dei Comuni riportati nell'allegato 1 al decreto stesso, ma sono suscettibili di ampliamento con altri provvedimenti d'urgenza che il Governo si accinge ad adottare, a seguito delle ulteriori scosse sismiche di fine ottobre.*

È all'esame della Commissione Bilancio del Senato il *Decreto legge 17 ottobre 2016, n.189*, pubblicato nella G.U. n. 244 del 18 ottobre 2016, recante "Interventi urgenti in favore delle popolazioni colpite dal sisma del 24 agosto 2016" (c.d. Decreto Terremoto), le cui disposizioni sono in vigore dal 19 ottobre scorso. Si riporta, di seguito, una sintesi delle principali disposizioni di interesse per la categoria, facendo riserva di ulteriori comunicazioni in relazione a ulteriori annunciati provvedimenti d'urgenza che il Governo si accinge a varare per fronteggiare i successivi fenomeni sismici avvenuti alla fine dello scorso mese di ottobre.

### Comuni destinatari degli interventi

All'allegato 1 al decreto sono riportati i 62 Comuni destinatari degli interventi di ricostruzione, sostegno e stimolo economico previsti dal decreto stesso. Tale elenco è naturalmente suscettibile di ulteriori ampliamenti, tenuto conto delle successive scosse sismiche di fine ottobre 2016.

### Disposizioni in materia fiscale

**Ricostruzione privata (Art. 5, comma 5)** - Con le modalità del finanziamento agevolato, sulla base di stati di avanzamento lavori relativi all'esecuzione dei lavori, alle prestazioni di servizi e alle acquisizioni di beni necessari all'esecuzione degli interventi ammessi a contributo, sono erogati contributi relativi alle seguenti tipologie di intervento e danno:

- riparazione, ripristino o ricostruzione degli immobili di edilizia abitativa a uso produttivo e per servizi pubblici e privati;
- gravi danni a scorte e beni mobili strumentali alle attività produttive, industriali, agricole, zootecniche, commerciali, artigianali, turistiche, professionali, ivi comprese quelle relative agli enti non commerciali, ai soggetti pubblici e alle organizzazioni, fondazioni o associazioni con esclusivo fine solidaristico o sindacale, e di servizi, inclusi i servizi sociali, socio-sanitari e sanitari, previa presentazione di perizia asseverata;
- danni economici subiti da prodotti in corso di maturazione ovvero di stoccaggio relativamente alla protezione delle indicazioni

geografiche e delle denominazioni d'origine dei prodotti agricoli e alimentari, previa presentazione di perizia asseverata;

- danni alle strutture private adibite ad attività sociali, socio-sanitarie e socio-educative, sanitarie, ricreative, sportive e religiose;
- delocalizzazione temporanea delle attività economiche o produttive e dei servizi pubblici danneggiati dal sisma al fine di garantirne la continuità.

Viene stabilito che, in relazione all'accesso a tali finanziamenti agevolati, aventi durata massima venticinquennale, destinati a interventi di riparazione, ripristino o ricostruzione di immobili di edilizia abitativa e a uso produttivo, in capo al beneficiario del finanziamento matura un credito di imposta, fruibile esclusivamente in compensazione, in misura pari, per ciascuna scadenza di rimborso, all'importo ottenuto sommando al capitale gli interessi dovuti, nonché le spese strettamente necessarie alla gestione dei medesimi finanziamenti.

Le modalità di fruizione del credito di imposta verranno stabilite con provvedimento del direttore dell'Agenzia delle Entrate, da emanarsi entro il prossimo 19 novembre. L'importo complessivo del credito di imposta sarà determinato con la legge di bilancio, in relazione alla quantificazione dell'ammontare dei danni e delle risorse necessarie.

**Art Bonus (Art. 17)** - Il credito di imposta cosiddetto "Art Bonus" viene esteso, nelle sole aree colpite da eventi calamitosi, anche alle erogazioni liberali effettuate a favore del Mibact per interventi di manutenzione, protezione e restauro di beni culturali di interesse religioso appartenenti a enti e istituzioni della Chiesa cattolica o di altre confessioni religiose. Il credito di imposta è concesso anche per le erogazioni liberali effettuate per il sostegno dell'Istituto superiore per la conservazione e il restauro, dell'Opificio delle pietre dure e dell'Istituto centrale per il restauro e la conservazione del patrimonio archivistico e librario.

**Perdite d'esercizio anno 2016 (Art. 46)** - A partire dalla data del 31 dicembre 2016, per le imprese che hanno sede o unità locali nel territorio dei Comuni colpiti dal sisma, le perdite relative all'esercizio in corso alla data del 31 dicembre 2016 non rilevano, nell'esercizio nel quale si realizzano e nei quattro esercizi successivi, ai fini dell'applicazione degli articoli 2446, 2447, 2482-bis, 2482-ter, 2484 e 2545-duodecies del Codice Civile, relativi alla riduzione del capitale per perdite e alla riduzione del capitale sociale al di sotto del limite legale.

**Detassazione di contributi, indennizzi e risarcimenti (Art.47)** - Per i soggetti che hanno sede o unità locali nel territorio dei Comuni interessati dagli eventi sismici del 24 agosto 2016, i contributi, gli indennizzi e i risarcimenti, connessi agli eventi sismici, di qualsiasi natura e indipendentemente dalle modalità di fruizione e contabilizzazione, non concorrono alla formazione del reddito imponibile ai fini delle imposte sul reddito e dell'IRAP, fino all'anno d'imposta 2019. Tale agevolazione può essere fruita a condizione che i soggetti abbiano subito danni, verificati con perizia giurata, per effetto degli eventi sismici del 24 agosto 2016 verificatisi nei territori delle Regioni Abruzzo, Lazio, Marche e Umbria.

**Proroga e sospensione di termini in materia di adempimenti e versamenti tributari, nonché sospensione termini amministrativi (Art. 48, commi 1, 3, 7, 10, 11, 12, 15, 16)** - Con decreto del Mef del

1° settembre 2016, è stato stabilito che, a causa del grave disagio socio economico nei confronti delle persone fisiche che alla data del 24 agosto 2016 avevano la residenza ovvero la sede operativa nel territorio dei Comuni individuati nell'elenco allegato al Decreto stesso, sono sospesi i termini dei versamenti e degli adempimenti tributari, inclusi quelli derivanti da cartelle di pagamento emesse dagli agenti della riscossione, scadenti nel periodo compreso tra il 24 agosto 2016 e il 16 dicembre 2016. La sospensione si applica anche nei confronti dei soggetti, diversi dalle persone fisiche, aventi la sede legale o la sede operativa nel territorio dei Comuni individuati nell'allegato al Decreto.

Con il comma 10 dell'articolo in esame, il termine del 20 dicembre 2016 è stato prorogato al 30 settembre 2017. La ripresa della riscossione dei tributi non versati per effetto della sospensione verrà disposta con decreto del Mef. La ripresa dei versamenti dei tributi sospesi o differiti deve avvenire, senza l'applicazione di sanzioni, interessi e oneri accessori, relativi al periodo di sospensione, anche mediante rateizzazione fino a un massimo di 18 rate mensili di pari importo, a decorrere dal mese successivo alla data di scadenza della sospensione.

Il comma 1 dell'articolo in esame stabilisce che, in aggiunta a quanto disposto dal Decreto del Mef del 1° settembre 2016, e fermo restando che la mancata effettuazione di ritenute e il mancato

riversamento delle ritenute effettuate da parte dei soggetti di cui al predetto decreto, a partire dal 24 agosto 2016 e fino alla data di entrata in vigore del presente decreto, dovranno essere regolarizzati entro il 31 maggio 2017 senza applicazione di sanzioni e interessi, sono sospesi fino al 31 dicembre 2016, tra gli altri:

- i versamenti del diritto annuale alle Camere di commercio;
- i termini per la notifica delle cartelle di pagamento e degli accertamenti esecutivi, le attività esecutive da parte degli agenti della riscossione, i termini di decadenza e prescrizione riferiti all'attività degli uffici finanziari (anche locali e regionali);
- i versamenti dei contributi consortili di bonifica, esclusi quelli per il servizio irriguo, riguardanti gli immobili agricoli ed extragricoli;
- l'esecuzione dei provvedimenti di sfratto;
- il pagamento dei canoni di concessione e locazione relativi a immobili distrutti o dichiarati inagibili, di proprietà dello Stato o di enti pubblici, ovvero adibiti a uffici statali o pubblici;
- le sanzioni amministrative per le imprese che presentano in ritardo (ma entro il 31 maggio 2017) la richiesta di iscrizione alle Camere di commercio;
- il pagamento delle rate dei mutui e dei finanziamenti di ogni tipo con i conseguenti slittamenti sotto il profilo dell'imposizione fiscale;
- il pagamento delle rate relative alle provvidenze per lo sviluppo della proprietà coltivatrice;

**Si comunica ai Signori Farmacisti  
che dal 10/11/2016 è in commercio**

## LANSOPRAZOLO EUROGENERICI

Confezione: **LANSOPRAZOLO 30 mg - 14 compresse orosolubili - N. AIC 044145074**

Classe di rimborsabilità: **A Nota 1 e 48**

Prezzo al pubblico: **€ 6,18**

Brand di riferimento: **LANSOX, LIMPIDEX 30 mg - compresse orosolubili**

Classe di rimborsabilità: **A Nota 1 e 48**

Prezzo al pubblico: **€ 9,49**

*Quando scelgo un generico, chiedo EG®*

**EG®**  
EuroGenerici

- il pagamento di prestazioni e accertamenti effettuati dai servizi veterinari del Ssn a carico di residenti o titolari di attività zootecniche e del settore alimentare coinvolti negli eventi del sisma;
- i versamenti e gli adempimenti verso le Pubbliche amministrazioni (Pa) a carico di professionisti e Caf, attivi nei Comuni interessati, per conto di clienti e aziende non operanti nelle zone colpite dal sisma, nonché di società di servizi e di persone in cui i soci residenti nelle aree terremotate rappresentino almeno il 50% del capitale sociale.

Ai sensi del comma 7, le persone fisiche residenti o domiciliate e le persone giuridiche che hanno sede legale od operativa nei Comuni colpiti dal sisma, sono esentate dal pagamento dell'imposta di bollo per le istanze presentate alla Pa fino al 31 dicembre 2016.

Infine, il comma 16 prevede che, per i redditi dei fabbricati, ubicati nelle zone colpite dal sisma del 24 agosto 2016, purché distrutti od oggetto di ordinanze sindacali di sgombero, comunque adottate entro il 28 febbraio 2017, in quanto inagibili totalmente o parzialmente, viene esclusa la concorrenza alla determinazione del reddito imponibile ai fini dell'Irpef e dell'Ires, fino alla definitiva ricostruzione e agibilità dei fabbricati medesimi e comunque fino all'anno di imposta 2017.

I fabbricati sono, altresì, esenti dall'applicazione dei tributi locali (Imu e Tasi), a decorrere dalla rata scadente il 16 dicembre 2016 e fino alla definitiva ricostruzione e agibilità dei fabbricati stessi e comunque non oltre il 31 dicembre 2020. Il contribuente può dichiarare, entro il 28 febbraio 2017, la distruzione o l'inagibilità totale o parziale del fabbricato all'autorità comunale, che nei successivi venti giorni trasmette copia dell'atto di verifica all'ufficio dell'Agenzia delle Entrate territorialmente competente.

#### **Termini processuali e sostanziali. Prescrizioni e decadenze. Rinvio udienze, comunicazione e notificazione atti (Art. 49) -**

Viene prevista la sospensione fino al 31 maggio 2017 anche per i procedimenti giudiziari, dei processi civili e amministrativi e di quelli di competenza di ogni altra giurisdizione speciale in corso alla data del terremoto presso le aule giudiziarie situate nei Comuni dell'area colpita dal sisma (fanno eccezione le cause la cui ritardata trattazione potrebbe danneggiare le parti, per esempio quelle di competenza del tribunale per i minorenni e quelle relative ad alimenti, procedimenti cautelari, procedimenti in materia di amministrazione di sostegno e interdizione). Il rinvio riguarda anche le udienze in cui le parti o i loro difensori erano residenti o avevano sede nei comuni terremotati alla data del 24 agosto 2016.

(UTP.LC - 14040/464 - 7.11.16)

## **REGIONE UMBRIA**

### **Interventi straordinari post sisma**

*La Regione Umbria, con provvedimento di giunta Dgr n. 1258/2016, ha attivato alcuni interventi straordinari in materia di assistenza sanitaria e farmaceutica a favore delle popolazioni residenti nei Comuni dell'Umbria colpiti dal recente terremoto.*

La Regione Umbria, con provvedimento di Giunta Dgr n. 1258/2016 (consultabile su [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it)), ha attivato alcuni interventi straordinari in materia di assistenza sanitaria e farmaceutica a favore

delle popolazioni residenti nei Comuni dell'Umbria colpiti dal recente terremoto. In particolare, è stato deciso quanto segue.

- **Assistenza sanitaria di base:** tutti i medici di medicina generale e i pediatri di libera scelta forniscono **assistenza gratuita in tutto il territorio regionale** alle persone residenti nei Comuni colpiti dal sisma.

- **Assistenza specialistica ambulatoriale: esenzione dal ticket** (cod. T16 CITTADINI UMBRIA ZONE SISMA 2016) per esami e visite ambulatoriali usufruite nelle strutture sanitarie regionali pubbliche e private accreditate.

- **Assistenza farmaceutica e integrativa:**

- 1) **farmaci di classe A: l'esenzione del ticket** (cod. T16) per confezione e del pagamento della differenza sul prezzo

- 2) **farmaci di classe A-Pht: è consentita la prescrizione** anche in assenza del Piano terapeutico, al fine di garantire la continuità terapeutica

- 3) **farmaci di classe C**, ivi compresi Sop e Otc, prescritti su ricetta: **l'erogazione è gratuita**

- 4) **assistenza integrativa:** è consentito che le farmacie convenzionate **dispensino gli ausili e gli alimenti necessari** anche in assenza della verifica dell'autorizzazione della Asl.

Le farmacie rese inagibili possono trasferirsi temporaneamente, previa comunicazione al sindaco e alla Usl Umbria 2, in locali vicini alla sede o in container.

- **Assistenza protesica:** saranno assicurate dai competenti servizi delle Aziende Usl, indipendentemente dalla residenza degli assistiti.

- **Soggetti aventi diritto:** sono i residenti nei seguenti Comuni dell'Area Valnerina coinvolti dai recenti episodi sismici, indicati nel Decreto Legge 17 ottobre 2016, n. 189: *Arrone - Cascia - Cerreto di Spoleto - Ferentillo - Montefranco - Monteleone di Spoleto - Norcia - Poggiodomo - Polino - Preci - Sant'Anatolia di Narco - Scheggino - Sellano - Vallo di Nera.*

(UL.BF - 14054/467 - 8.11.16)

## **TERREMOTO E FARMACIE**

### **Prosegue la raccolta di fondi**

**Precedenti:** circolari Federfarma prot. n. 363 del 26/8/16, n. 367 del 29/8/16, n. 370 del 30/8/16, n. 375 del 2/9/16, n. 402 del 22/9/16.

Le ulteriori violente scosse di terremoto che hanno investito il centro Italia negli ultimi giorni hanno causato ingenti danni agli edifici di numerosi paesi. Purtroppo tali danni hanno interessato diverse farmacie del territorio, che di conseguenza non possono più operare nella propria sede. Anche laddove le farmacie non risultano inagibili, sono comunque collocate nella "zona rossa" e quindi non possono essere raggiunte dalla popolazione.

Proprio a seguito di questa difficile situazione, Federfarma si è immediatamente attivata, in stretto coordinamento con i vertici delle organizzazioni territoriali interessate, al fine di poter garantire, a tutti i titolari di farmacia coinvolti, di continuare ad assicurare alla popolazione e ai soccorritori il servizio farmaceutico. In tal senso, si sta provvedendo a individuare tutte le sedi farmaceutiche per le quali non è stata ancora allestita una struttura in cui operare, al fine di poter fornire in tempi brevissimi alcuni container adeguatamente

# TOSSE SECCA o GRASSA?



La tosse è una reazione naturale dell'organismo che permette alle nostre vie respiratorie di eliminare ciò che le ostruisce e le irrita.

Scegli l'omeopatia per la tua tosse e per quella dei tuoi bambini!

I medicinali omeopatici esistono anche in forme orali come granuli, globuli e sciroppi che possono essere utilizzati da grandi e piccoli.

**CHIEDI CONSIGLIO AL TUO MEDICO E AL TUO FARMACISTA,  
SAPRANNO PRESCRIVERTI E CONSIGLIARTI UN MEDICINALE OMEOPATICO  
ADATTO AI TUOI SINTOMI.**

**BOIRON®**

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

*L'omeopatia un altro modo di curarti*

attrezzati nei quali proseguire l'espletamento del servizio farmaceutico.

Tenuto conto di quanto sopra, **è sempre più importante che l'intera categoria dei titolari di farmacia italiani prosegua e intensifichi il proprio impegno per fornire concreta solidarietà a tutti i colleghi colpiti dal sisma, tramite la partecipazione alla raccolta fondi che Federfarma ha già avviato** subito dopo il terremoto del 24 agosto 2016.

Si ricorda che, oltre a fornire soluzioni per risolvere immediatamente le emergenze, va tenuto conto che, per alcuni dei colleghi colpiti dal sisma, la situazione è molto difficile anche in prospettiva, alla luce del trasferimento della maggior parte della popolazione colpita. **Federfarma vuole attestare la vicinanza della categoria alle farmacie colpite anche tramite specifici interventi che possano consentire di poter riprendere l'attività anche superata la fase di emergenza.** Pertanto, **alla luce del fatto che la difficile situazione venutasi a creare per le diverse scosse sta coinvolgendo un numero sempre maggiore di farmacie, Federfarma rinnova una forte raccomandazione, in particolare alle Associazioni provinciali e Unioni regionali, ma anche alle singole farmacie, a contribuire concretamente ancora alla raccolta fondi di Federfarma**, con l'obiettivo di raccogliere le somme necessarie per poter concretamente aiutare i titolari delle farmacie colpite a riprendere quanto prima e nelle migliori condizioni possibili il servizio farmaceutico.

Tenuto conto degli eventi succedutisi negli ultimi giorni, è stato deciso di **posticipare il termine per l'invio dei versamenti sul conto al 30 novembre 2016**. Si ribadisce che l'utilizzo dei fondi raccolti viene concordato con i responsabili delle associazioni provinciali alle quali aderiscono le farmacie coinvolte. Si riportano di seguito le coordinate bancarie del conto:

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"

(ADIR.EC - 13758/452 - 31.10.16)

## LA CORTE UE SULLE FORMULE OFFICINALI

### Legittime 100 confezioni al giorno

*La Corte di Giustizia europea, ritornando sulla questione delle formule officinali allestite in farmacia, ha statuito la legittimità delle norme tedesche che permettono, a una farmacia, l'allestimento di quantità giornaliera non superiori a 100 confezioni pronte alla fornitura.*

La Corte di Giustizia Ue ha pubblicato, il 26 ottobre scorso, una sentenza (cfr. [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it)) avente per oggetto le preparazioni officinali, ovvero il diritto per una farmacia di poter allestire quotidianamente un certo numero di confezioni, senza che ciò sia considerato una preparazione di tipo industriale.

Come è noto, ai sensi del Codice farmaceutico Ue (recepto in Italia con il D.lgs. 219/2006), le preparazioni, magistrali od officinali che siano, non sono soggette alle norme del Codice stesso, il cui

campo di applicazione riguarda i soli farmaci industriali. Per tali prodotti la normativa di riferimento è quella nazionale, seppur da interpretare tenendo presente la normativa europea nel caso in cui vi siano incertezze sulla corretta applicazione delle due diverse fonti normative.

Secondo il diritto tedesco, *"non necessitano di autorizzazione i medicinali... che, in ragione di una comprovata frequente prescrizione da parte di medici e dentisti, vengono prodotti, nei passaggi di fabbricazione essenziale, all'interno di una farmacia e nell'ambito della normale attività della stessa in una quantità giornaliera non superiore a 100 confezioni pronte per la fornitura"*. Un'altra norma prevede, invece, la possibilità per la farmacia *"di adottare metodi e avvalersi di strumenti diversi da quelli descritti nella Farmacopea tedesca"*.

Nello specifico, la Corte è stata chiamata a dirimere una controversia originatasi in Germania tra l'industria farmaceutica Hecht-Pharma e una farmacia privata specializzata nella produzione di capsule d'estratto di incenso vendute come integratori alimentari. Tale prodotto venne considerato da Hecht-Pharma equivalente a un proprio farmaco dotato di Aic e per tale ragione chiese alle autorità nazionali l'inibizione alla produzione da parte della farmacia. Hecht-Pharma contestò anche il diritto della farmacia di divulgare specifiche promozioni commerciali relativamente al prodotto in parola.

Tale controversia ha, pertanto, portato un Tribunale tedesco a chiedere alla Corte di Giustizia:

- se il preparato della farmacia, per la particolarità della sua produzione (fino a 100 confezioni al giorno), soggiaccia all'obbligo di Aic (e non sia quindi da considerare come frutto di produzione magistrale)
- se la norma tedesca -che non richiede che la preparazione di formule officinali avvenga in base alle indicazioni di una farmacopea ufficiale- sia conforme al diritto europeo.

In primo luogo, la Corte ha ricordato di avere già statuito sulla differenza tra prodotto preparato industrialmente e processo artigianale basandosi sia sui mezzi di produzione impiegati sia sulle quantità prodotte (*sentenza Abcur, commentata in circ. n. 445/2015*).

Nel caso specifico, tuttavia, **per la Corte emerge come il medicinale oggetto della controversia non sia prodotto industrialmente da un'entità operante su larga scala, ma piuttosto in quantità ridotta per mezzo di processi magistrali da parte di una farmacia. La norma tedesca, che classifica come formula officinale la preparazione massima di 100 confezioni giornaliere, è da considerarsi legittima in quanto è da escludere che tale attività sia riconducibile alla nozione di processo industriale.**

Per quanto riguarda, invece, la questione della legittimità della norma tedesca che non prevede una preparazione in base alle indicazioni della farmacopea ufficiale, la Corte ha evidenziato come il combinato disposto della normativa tedesca in vigore impone, *in sostanza*, ai farmacisti il rispetto della farmacopea nell'allestimento di preparati officinali.

Infine, la Corte non ha ritenuto che possa applicarsi alcun divieto di pubblicità ai preparati officinali, in quanto tali divieti sono previsti dalla normativa europea unicamente per i medicinali preparati industrialmente e che dispongono di un'Autorizzazione all'immissione in commercio. Giova in questo caso ricordare come la Corte non si

sia soffermata sul fatto che la norma vigente relativa al divieto di pubblicità si applichi soltanto ai farmaci soggetti a obbligo di ricetta medica.

L'interpretazione della Corte nel caso ora esaminato risulta coerente con la precedente giurisprudenza europea, seppur in questo caso l'interpretazione fornita dai giudici di Lussemburgo allarghi la legittimità delle preparazioni in farmacia a un parametro quantitativo, quali le 100 confezioni giornaliere del caso di specie.

(URI.ML - 13890/458 - 3.11.16)

## LAVORO ACCESSORIO E VOUCHER

### Il Ministero del Lavoro risponde alle Faq

Il Ministero del Lavoro, con circolare n. 20137 del 2 novembre 2016, ha pubblicato dieci Faq in ordine alla comunicazione dei rapporti di lavoro accessorio e all'utilizzo dei relativi voucher.

**Precedenti:** circolari Federfarma n. 435 del 25/10/2016 e n. 423 del 13/10/2016.

Si fa seguito alla circolare di Federfarma n. 435 del 25 ottobre scorso concernente l'utilizzo dei voucher nei rapporti di lavoro accessorio, per segnalare che il Ministero del Lavoro, con circolare n. 20137 del 2 novembre 2016, ha reso note in materia dieci risposte a quesiti (*il testo ministeriale è disponibile sul sito di Federfarma*). Tra le questioni trattate, quelle di maggior interesse riguardano quanto segue.

• **Possibilità di indicare in un'unica comunicazione più prestazioni** - È possibile effettuare un'unica comunicazione che ricomprenda:

- le attività svolte dal medesimo prestatore in giorni diversi della settimana, indicando le giornate interessate, il luogo e l'ora di inizio e fine della prestazione di ogni singola giornata
- le attività svolte dal medesimo prestatore in un'unica giornata in fasce orarie differenziate, con la specificazione degli orari in cui il lavoratore è impegnato nell'attività lavorativa
- le attività svolte da una pluralità di prestatori, purché riferite allo stesso committente e purché i dati riferiti a ciascuno siano dettagliatamente ed analiticamente esposti.

• **Variazioni e modifiche** - La variazione della comunicazione già effettuata deve essere comunicata almeno 60 minuti prima delle attività cui si riferiscono. A titolo esemplificativo, vengono riportate le seguenti ipotesi:

- se cambia il nominativo del lavoratore: almeno 60 minuti prima dell'inizio della attività lavorativa
- se cambia il luogo della prestazione: almeno 60 minuti prima dell'inizio della attività lavorativa presso il nuovo luogo della prestazione
- se si anticipa l'orario di inizio della prestazione: almeno 60 minuti prima del nuovo orario
- se si posticipa l'orario di inizio della prestazione: entro 60 minuti prima del nuovo orario
- se il lavoratore prolunga il proprio orario di lavoro rispetto a quanto già comunicato: prima dell'inizio dell'attività lavorativa ulteriore
- se il lavoratore termina anticipatamente l'attività lavorativa: entro 60 minuti successivi

- se il lavoratore non si presenta: entro i 60 minuti successivi all'orario di inizio della prestazione già comunicata.

• **Sanzioni** - La mancata comunicazione di variazione e/o di modifica che comporta una violazione dell'obbligo di comunicare entro 60 minuti dall'inizio della prestazione il nome, il luogo e il tempo di impiego del lavoratore si risolve in una mancata comunicazione e dà luogo all'applicazione della relativa sanzione. Nelle ipotesi in cui non siano state effettuate né la dichiarazione di inizio di attività all'Inps, né la comunicazione alla sede territoriale dell'Ispettorato, verrà emesso esclusivamente il provvedimento di massisanzione per lavoro "nero", in quanto la mancata comunicazione risulta assorbita dalla mancata dichiarazione di inizio di attività.

• **Campo di applicazione** - I soggetti che non rientrano nella nozione di imprenditore o professionista (tra cui le associazioni sindacali) non sono tenuti a effettuare la comunicazione all'Ispettorato, ma devono provvedere esclusivamente alla dichiarazione di inizio di attività nei confronti dell'Inps.

• **Soggetti abilitati a effettuare la comunicazione** - I consulenti del lavoro e gli altri professionisti abilitati ai sensi della Legge n. 12/1979 possono effettuare le comunicazioni per conto dell'impresa, ferma restando l'indicazione anche nell'oggetto della e-mail del codice fiscale e della ragione sociale dell'impresa utilizzatrice dei voucher.

• **Sede competente dell'Ispettorato** - La sede competente dell'Ispettorato è individuata in base al luogo di svolgimento della prestazione. Tuttavia, se viene effettuata una comunicazione presso una sede diversa, il committente potrà comunque comprovare l'adempimento dell'obbligo.

(UL.AC - 14052/465 - 8.11.16)

## CALENDARIO DELLA SALUTE 2017

### I consigli sugli esami e sui test

È disponibile il Calendario della Salute 2017, realizzato da Uniservices s.r.l. con il patrocinio di Federfarma. Questa edizione è dedicata al tema "Esami clinici e test diagnostici nel corso della vita: consigli in farmacia". Nei testi -curati dal professor Augusto Panà, docente di Igiene presso la Facoltà di Medicina e Chirurgia dell'Università di Roma Tor Vergata- sono indicati gli esami diagnostici più appropriati da eseguire nelle diverse fasce di età al fine di individuare precocemente l'insorgere di eventuali patologie.

Il Calendario della Salute, giunto alla sua 31a edizione, costituisce uno strumento di informazione sanitaria ormai consolidato e apprezzato da un pubblico sempre più vasto. Le farmacie, offrendo il Calendario in omaggio ai propri clienti, confermano il proprio ruolo di presidi sociosanitari del Ssn, che svolgono capillarmente sul territorio una costante attività di informazione e di prevenzione. Per accrescere il legame con i propri clienti, la farmacia può personalizzare il calendario in fase di stampa, nel rispetto della normativa sulla pubblicità, con indicazioni dei prodotti, dei turni di apertura e dei servizi offerti. Informazioni e prezzi sono disponibili sul sito [www.calendariodellasalute.it](http://www.calendariodellasalute.it). Le copie del Calendario della Salute 2017 si possono acquistare telefonando al numero verde 800.252431, scrivendo a [info@calendariodellasalute.it](mailto:info@calendariodellasalute.it) oppure rivolgendosi a Uniservices s.r.l., tel. 0861.59061.

(US.SM - 13675/448 - 28.10.16)

## VACCINI IN FARMACIA IN UK FUNZIONANO BENE

Il Psnc (*Pharmaceutical service negotiating committee*) -l'organismo paritetico tra associazioni di farmacie che ha il compito di negoziare con il Governo la convenzione nazionale e ogni altro accordo relativo ai servizi in farmacia- ha recentemente fornito i primi dati sulla campagna di vaccinazione in farmacia 2016-2017, dati che il Psnc non ha esitato a definire impressionanti. Le farmacie inglesi, infatti, hanno somministrato nelle prime 3 settimane di campagna ben 150.000 vaccini influenzali, ovvero un quarto di tutti quelli somministrati nella campagna 2015/2016.

Secondo Alastair Buxton, direttore del Psnc per i negoziati tra farmacie e National health service inglese, "Il numero di pazienti che hanno usufruito del servizio in farmacia dimostrano come abbiano perfettamente compreso il valore e la comodità di tale servizio.... Ogni nuovo vaccino è un passo in più verso il raggiungimento degli obiettivi di vaccinazione posti dal Governo".

Secondo la società che ha effettuato la rilevazione presso le farmacie dal 1° al 22 settembre, i dati definitivi dovrebbero essere ancora più alti, in quanto non tutte le farmacie sono iscritte al database della società dal quale provengono i dati rilevati. Al 16 settembre scorso le farmacie che ave-

vano firmato il contratto con il Nhs per la somministrazione dei vaccini antinfluenzali erano quasi 8.000 su un totale di 14.000.

È questo il secondo anno che le farmacie inglesi sono state coinvolte nella somministrazione dei vaccini e nel primo anno di campagna le farmacie inglesi hanno somministrato quasi 600.000 vaccini ai propri pazienti. Secondo alcuni media inglesi, il servizio di vaccinazione in farmacia ha portato anche ad alcuni contrasti con i medici di base che, a giudizio di alcune farmacie che hanno sporto formale denuncia, in alcuni casi hanno ripetutamente provato a scoraggiare i loro pazienti dal fruire del servizio di vaccinazione in farmacia. (ML)

**[aloevera]<sup>2</sup>**

2 VOLTE CONCENTRATA  
2 VOLTE PIÙ EFFICACE

## I PROBLEMI INTIMI SI RISOLVONO IN FARMACIA, NATURALMENTE

FORMULE 100% ATTIVE  
SENZA ACQUA AGGIUNTA

ALOE VERA 100%  
NON PASTORIZZATA,  
2 VOLTE CONCENTRATA

L'Aloe vera più pura viene lavorata a mano, senza pastorizzazione e senza filtraggio a carboni, per poi essere concentrata 2 volte attraverso l'esclusivo processo ReversOsmose®. La linea intima della gamma „[aloevera]<sup>2</sup> ZUCCARI è 100% attiva perché formulata senza acqua aggiunta, una caratteristica importante che la rende adatta anche alle pelli più sensibili e intolleranti. Prodotti pensati per la vita quotidiana, irrinunciabili nelle situazioni più delicate: dermatologicamente testati dall'Università di Ferrara con la qualità ZUCCARI per i tuoi clienti.

Contattaci subito per conoscere il tuo agente di zona.  
Info: 0461 420527 - info@zuccari.com



www.zuccari.com



**ZUCCARI**

# Unioni&Associazioni

Redazione

## A PHARMAIT LE NUOVE FRONTIERE DELLA TECNOLOGIA

**N**on soltanto una vetrina delle tecnologie più all'avanguardia in materia di healthcare, ma la terza edizione di PHARMAIT, tenutasi alla Fiera di Vicenza dal 26 al 27 ottobre, ha offerto anche un'occasione per un confronto sui possibili sviluppi dell'innovazione in farmacia. Molti, infatti, i convegni e workshop legati alla farmacia dei servizi come front office del Sistema sanitario nazionale, a partire dall'incontro organizzato da Federfarma Servizi, che ha individuato per la farmacia, accanto alla dispensazione del farmaco, nuovi ambiti di sviluppo come presidio territoriale polifunzionale. Molto seguito, poi l'evento-clou della manifestazione su "La riorganizzazione dei sistemi sanitari regionali", organizzato dalla Regione Veneto, che ha permesso di confrontare i sistemi sanitari della Lombardia (Maurizio Bersani) e dell'Emilia Romagna (Anna Darchini), con la recente riforma della sanità veneta, presentata dal governatore Luca Zaia e dettagliata poi dal direttore generale Domenico Mantoan. A partire da gennaio 2017, infatti, diventerà operativa l'"Azienda zero", il service che si colloca "tra la Regione che programma e le Asl che realizzano", e a cui spetta un ampio ventaglio di compiti, dall'allestimento delle gare d'appalto alla standardizzazione dei servizi.

Di telemedicina si è parlato poi nell'incontro organizzato da Htn e Promofarma, con il direttore Daniele D'Angelo che ha ricordato lo studio su oltre 28mila esami di Ecg, holter pressorio e cardiaco -elogiato al congresso europeo di cardiologia Esc 2016- e che ha dimostrato l'importante ruolo della farmacia nella prevenzione primaria e secondaria. La prevenzione è stato anche il tema portante dell'evento sulla sanità a chilometro zero, organizzato dalla Conferenza dei presidi delle facoltà di farmacia, che ha individuato proprio nel farmacista la figura di riferimento per l'aderenza alla terapia nelle patologie croniche. Quanto poi le nuove tecnologie informatiche possano supportare la Phar-

maceutical care lo hanno dimostrato gli incontri dedicati sia al Progetto 100 Province, organizzato da Federfarma in collaborazione con Gsk, sia il convegno sulla gestione personalizzata del paziente diabetico in farmacia. Non sono poi mancati dibattiti sulla fitoterapia, la nutraceutica e i dispositivi medici, come pure sull'utilizzo del web per l'e-commerce e per le nuove strategie di comunicazione con il paziente.

"PHARMAIT ci ha offerto uno spaccato -ha commentato Annarosa Racca, presidente di Federfarma- su una farmacia sempre più tecnologica e sempre più primo presidio sul territorio, ma nello stesso tempo sempre più legata al Ssn e sempre più vicina ai bisogni della gente. Un plauso va, quindi, ad Alberto Fontanesi, che ha saputo dare identità e spessore a questa manifestazione". Soddisfatto non soltanto per le espressioni di stima, ma anche per l'incremento dell'affluenza e il positivo bilancio di PHARMAIT

2016, il presidente di Federfarma Veneto ha ribadito la necessità per la farmacia "di stare al passo con lo sviluppo tecnologico, con la dematerializzazione della ricetta e con l'innovazione in sanità".

## TERREMOTO: L'AIUTO DI CREDIFARMA

**C**redifarma manifesta la sua solidarietà nei confronti dei farmacisti colpiti dalle ripetute scosse di terremoto del Centro Italia tramite un pacchetto di interventi finanziari. "Viene sospeso per 12 mesi il rimborso delle rate dei finanziamenti -spiega l'amministratore delegato della finanziaria dei farmacisti Marco Alessandrini- in aggiunta al fine di sostenere i primi interventi, mettiamo a disposizione delle farmacie associate a Federfarma, l'equivalente di una Dcr a tasso zero rimborsabile in 6 mesi. Un sostegno che la finanziaria di categoria mette in atto in maniera concreta per essere insieme alle farmacie che mai come in

## FONDAZIONE GHIROTTI QUESTIONARIO IN FARMACIA

**C**ome si ricorderà, anche quest'anno Federfarma ha collaborato alla Giornata nazionale del Sollievo, organizzata da 15 anni a questa parte dalla Fondazione Gigi Ghirotti in collaborazione con il Ministero della Salute e la Conferenza delle Regioni e delle Province Autonome. Per l'edizione 2016 è stata promossa la diffusione ai cittadini -tramite ospedali, farmacie, ambulatori medici, centri antidolore, hospice- di un questionario sulla terapia del dolore e delle cure palliative e sulla Legge 38/2010.

Il questionario, elaborato dalla Fondazione Ghirotti e dalla Fondazione Isal, è reperibile *sul sito di Federfarma, nella sezione "Circolari", come allegato alla circolare 6314/204 del 9.5.16* ed è destinato ai malati maggiorenni. L'obiettivo è creare un "osservatorio sull'accesso del cittadino alla terapia del dolore e alle cure palliative", per arricchire, con il punto di vista dei malati, i dati raccolti dall'Osservatorio ministeriale per il monitoraggio previsto dalla legge.

L'iniziativa, partita a maggio, continua e si invitano pertanto tutti i farmacisti a somministrare il questionario esortando i cittadini a compilarlo (ovviamente in forma anonima), eventualmente con il supporto del farmacista stesso. I questionari compilati vanno poi raccolti dalle farmacie e inviati a Federfarma nazionale, al numero di fax 06.70476587.

questo momento sono uno dei primi punti di riferimento per le popolazioni colpite dal sisma”.

## GLI ABOUTPHARMA DIGITAL AWARDS 2016

Si è tenuta a Milano la cerimonia di consegna dei premi ai vincitori degli AboutPharma Digital Awards, il premio istituito da Hps Health publishing and services (editore di *AboutPharma and Medical Devices*) dedicato all'innovazione nella sanità digitale. Hanno partecipato al concorso 139 progetti presentati da sessanta soggetti. Per il quarto anno consecutivo Msd Italia è stata riconosciuta come “Best Digital Company” nel panorama dell'healthcare italiano, seguita da Novartis e Pfizer. Tra le varie categorie di progetti (dedicati ai diversi ambiti della sanità), si segnala quella dei “progetti a supporto dei farmacisti”, che ha visto al primo posto MediaSalus e Htn, con “Farmacia 3.0 - L'evoluzione della farmacia per il cittadino”.

## ASSOCIAZIONI TITOLARI FARMACISTI AL VOTO

Le Associazioni dei titolari di Caltanissetta, Catanzaro e Foggia hanno rinnovato i propri vertici per prossimo triennio 2017-2019. Pubblichiamo a seguire la nuova composizione degli organi sociali.

• **Caltanissetta:** presidente Maria Ippolito; vicepresidente Nicola Gennuso; segretario Marco Granata; tesoriere Barbara Iraci Capuccinello; consiglieri Antonino Amato, Luigi Russo, Giuseppe Santisi; revisori dei conti Rosaria Scarantino (presidente del collegio sindacale), Angela Valenza, Valerio Cimino, Rossella La China (supplente); probiviri Ignazia Lamattina, Giuseppe Pantano, Santo Guadagnino.

• **Catanzaro:** presidente Vincenzo De Filippo; vicepresidente Vitaliano Corapi; segretario Stefano Raspa; tesoriere Santi Apollo Salvatore; consiglieri Giuseppe Lezoche, Riccardo Durante, Danilo Trimini,

### Lutto in Federfarma

È venuta a mancare Maria Pia Greco, mamma di Raffaella Russo, dipendente di Federfarma e storica collaboratrice di “Farma 7”. I colleghi di Federfarma e la redazione di Editoriale Giornalidea sono vicini alla cara Raffaella in questo momento di dolore.

Maria Cristina Murone (responsabile rurale); sindaci Angela Fiorenza (presidente), Luciano Leone, Gerardo Feroletto, Rosario Marasco; probiviri Maria Luisa Pitaro, Vincenzina D'Alessandro, Asterio Mazzei.

• **Foggia:** presidente Guido Fares (responsabile rurale); vicepresidente Domenico Pensato; segretario Filippo D'Errico; tesoriere Gianfranco Curato; consiglieri Roberto Di Biase, Armando Squillante, Caterina Romano.



## 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 - fax n. 02.6888780

allego assegno       c/c postale 27029206  
 bonifico (Ubi Banca Popolare Commercio Industria)  
IBAN: IT 16 Y 05048 01653 000000000545

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 .....

# Notiziario economico

Ufficio Rapporti Economici Federfarma

## DETERMINA AIFA: MODIFICA DELLA NOTA 51

Sulla Gazzetta Ufficiale n. 259 del 5 novembre 2016 è stata pubblicata la Determina Aifa 26 ottobre 2016 recante “Modifica alla Determina 4 gennaio 2007: Note Aifa 2006 - 2007 per l’uso appropriato dei farmaci, relativamente alla Nota 51”. Con il provvedimento in questione, in vigore **a decorrere dal 6 novembre 2016**, è stato modificato il testo della Nota 51, secondo i termini previsti dall’allegato alla Determina (vedasi il sito [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it)). La modifica della nota è stata disposta dall’Aifa per inserire il nuovo principio attivo Ulpristal Acetato (corrispondente al farmaco Esmya) e a seguito di ulteriore revisione delle indicazioni concernenti i principi attivi e le specialità medicinali oggetto della nota stessa. (UE.AA - 14053/466 - 8.11.16)

## ABOLIZIONE DELLA NOTA 40 IN G.U. LA DETERMINAZIONE DELL’AIFA

Sulla Gazzetta Ufficiale n. 250 del 25 ottobre 2016 è stata pubblicata la Determina Aifa 29 settembre 2016 recante “Abolizione della Nota 40 di cui alla Determina 7 gennaio 2007: Note Aifa 2006 - 2007 per l’uso appropriato dei farmaci”. Con il provvedimento in questione, in vigore **a decorrere dal 26 ottobre 2016**, i medicinali di cui alla nota 40, già collocati in classe a) ai sensi dell’art. 8, comma 10, della Legge n. 537/1993 e successive modificazioni e integrazioni, **sono pertanto prescrivibili a carico del Ssn senza le limitazioni previste dalla nota**. (UE.CA - 13676/449 - 28.10.16)

## CARENZE DI FARMACI

In applicazione del protocollo d’intesa sottoscritto tra Federfarma, Farindustria 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
024350011	SPASMOMEN SOMATICO 20*30CPR (A. Menarini)	-	Pror. car. metà 11.2016
014729014	DECADRON*10CPR 0,5MG (I.b.n. Savio)	-	Fine 11.2016
014729038	DECADRON*10CPR 0,75MG (I.b.n. Savio)	-	Fine 11.2016
025959053	FLUOXEREN*28CPR DISPERS 20MG (Ist. Lusofarmaco)	-	Pror. car. inizio 12.2016
038085039	PERGOVERIS*SC 10FL 150UI/75UI (Merck Serono)	Dal 26.10.16	3.11.16

038835144	ACARPHAGE*40CPR 100MG (Merck Serono)	Dall’1.11.2016	30.11.2016
034076202	VIAGRA*2CPR ORO 50MG (Pfizer Italia)	-	30.11.2016
019888066	METHOTREXATE*INIET 1FL 1G 10ML (Pfizer Italia)	-	7.11.2016
023585019	NEURABEN*30CPS 100MG (Pfizer Italia)	-	15.12.2016
033007410	TORVAST*30CPR MAST 20MG (Pfizer Italia)	-	30.11.2016
033007408	TORVAST*30CPR MAST 10MG (Pfizer Italia)	-	30.11.2016
029561040	CAVERJECT*F 20MCG+SIR+2AGHI+2T (Pfizer Italia)	-	15.11.2016
029561038	CAVERJECT*F 10MCG+SIR+2AGHI+2T (Pfizer Italia)	-	15.11.2016

## COMUNICAZIONI DALLE AZIENDE

In riferimento alla temporanea carenza sul mercato del farmaco **Dilzene\*24cpr 120mg rp - Aic 025277068** (cfr. *Farma 7 n. 32-33/2016*), la società Sigma-Tau informa del ripristino della disponibilità della suddetta specialità.

\*\*\*

La società Pierre Fabre informa che a causa di problemi produttivi, a differenza di quanto comunicato sul n. 37-38/2016 di *Farma 7*, la specialità medicinale **Clobetasolo P. Fabre\*Ung 30g - Aic 038592022** continua a non essere disponibile nella catena distributiva.

\*\*\*

La società AstraZeneca informa che non sarà disponibile sul mercato il farmaco **Ratacand Plus** nelle seguenti confezioni:

- **Ratacand Plus\*28cpr 32+12,5mg - Aic 034186318**
- **Ratacand Plus\*28cpr 32mg+25mg - Aic 034186460**

AstraZeneca precisa che l’interruzione permanente di commercializzazione delle confezioni suddette è dovuta a decisioni aziendali interne legate alla razionalizzazione della capacità produttiva.

\*\*\*

La società Sanofi comunica che, a seguito di un errore di stampa presso lo stabilimento di Compiègne France, tutte le confezioni dei lotti sotto riportati della specialità medicinale **Lasix\*20cpr 500mg - Aic 023993037** presentano nel confezionamento secondario due lati identici, anziché avere un lato riportante numero e titolare di Aic. La mancata indicazione di Aic ha generato una segnalazione di contraffazione. Alla luce di ciò, Sanofi SpA segnala che, per quanto concerne i lotti oggetto della segnalazione, si tratta di medicinale autentico che può essere regolarmente distribuito e commercializzato. I **lotti interessati** di Lasix\*20cpr 500mg - Aic 023993037 sono i seguenti.

- **Canale pubblico: 5D91C - 5EP7A - 5E81A - 5E82A - 5G74C - 5G73C - 5G75A - 5JA8C - 5J98C - 5LD1D - 6CF8A - 6CV2C - 6DV3A - 6DV4A - 6FJ4A - 6GX7A**
- **Canale ospedaliero: 5D91D - 5G73A**

La società comunica inoltre che, a correzione del fenomeno in oggetto, verranno commercializzati alcuni lotti di Lasix 500 mg compresse - Aic 023993037, riportanti i dati mancanti (numero e titolare Aic) impressi sul box. Anche in questo caso si tratta di prodotti autentici che potranno essere distribuiti e commercializzati.

**I lotti oggetto della modifica sono: 6FJ6D - 6GX9C - 6JD1E - 6JL1C - 6JL2C.**

\*\*\*

Con una propria nota la società Sanofi informa che la specialità medicinale **Fexofenadina Sanofi\*20cpr180mg - Aic 033304039** è esitabile fino alla data di scadenza indicata sulla confezione.

\*\*\*

La società AstraZeneca, in data 1° settembre 2016, ha ceduto ad Aspen i diritti per la commercializzazione dei farmaci anestetici quali **Diprivan, Naropina, Carbocaina, Marcaina, Xylocaina ed Emla**. Pertanto, la società AstraZeneca comunica che, con effetto 1° novembre 2016, i suddetti prodotti in tutte le loro formulazioni saranno distribuiti e commercializzati su tutto il territorio nazionale dalla società Aspen Pharma Ireland Limited.

\*\*\*

La società Novartis segnala un errore tipografico relativo ai bollini apposti su alcune confezioni del **lotto TD059 del farmaco Methergin\*15cpr riv 0,125mg - Aic 004225037**. L'errore riscontrato riguarda il numero di compresse riportato sul bollino che riporta "30" in luogo di "15" come correttamente riportato sull'astuccio. La Novartis precisa che la confezione da 30 cpr non è autorizzata e, pertanto, non presente sul mercato. Precisa, altresì, che il contenuto informativo del bollino riporta in modo corretto tutte le indicazioni di cui al Dm 30 maggio 2004 e che tali indicazioni consentono sia l'erogabilità del medicinale in regime di rimborsabilità sia la corretta tracciabilità delle confezioni. Inoltre, poiché il codice a barre e quello in chiaro sono corretti, l'errore segnalato non inficia la lettura ottica del bollino da parte delle farmacie. In funzione di quanto sopra, considerato che l'erronea dicitura del numero di unità posologiche contenuta nei bollini non è tale da indurre in errore il paziente, le confezioni del suddetto lotto possono essere normalmente dispensate.

\*\*\*

La società Roche informa di avere cessato la commercializzazione e la vendita del farmaco **Ipnovel\*Im Ev 1f 5mg 1ml - Aic 026109037**. Le confezioni presenti nel ciclo distributivo potranno essere smaltite fino a esaurimento scorte.

\*\*\*

La società Teofarma comunica che le specialità medicinali e il parafarmaco per uso umano di seguito indicati sono regolarmente disponibili presso i propri depositi:

- **Aureocort\*Crema 30g 3%+0,1% - Aic 020867026**
- **Lexil\*20cps 15mg+1,5mg - Aic 024045027**
- **Micotef\*15 Ov Vag 100mg - Aic 023491083**
- **Tapazole\*100cpr 5mg - Aic 005472028**

## • **Diagran Minerale Neo 30cpr - Cod. 925646465.**

\*\*\*

La società Chiesi Farmaceutici Spa informa che, per motivi strettamente aziendali, la specialità medicinale **Ventmax\*Inal 100erog 200mcg - Aic 025930052** non è più prodotta e commercializzata. Precisa inoltre che le confezioni presenti nel canale distributivo possono essere esitate fino alla data di scadenza indicata sull'astuccio.

\*\*\*

In riferimento alla riduzione del periodo di validità da 60 a 24 mesi della specialità medicinale **Inderal\*30cpr 40mg - Aic 020854028**, la società AstraZeneca informa che il primo lotto aggiornato è il n. **62223 scad. 30/4/2018**. Pertanto, le confezioni con numeri di lotto inferiori a quello sopra riportato dovranno essere rese all'Assinde, a partire dal 14 novembre 2016, secondo le normali procedure.

\*\*\*

In riferimento alla revoca dell'Aic della specialità medicinale **Indamol\*50cpr riv 2,5mg - Aic 024619049** (cfr. circolare Federfarma prot. n. 12626/417 del 6 ottobre 2016), la società Teofarma ha ritenuto necessario ritirare dal canale distributivo tutti i lotti del medicinale in oggetto in corso di validità. Per tale farmaco Teofarma aveva già comunicato il divieto d'uso dell'unico lotto disponibile (lotto 1201 scad. 30/6/2017) di **Indamol\*50cpr riv 2,5mg - Aic 024619049** (cfr. circolare Federfarma prot. n. 9411/300 dell'8 luglio 2016). Teofarma Srl invita, pertanto, tutti i clienti a restituire il predetto lotto e si farà carico di rimborsare con note di credito le confezioni del prodotto reso.

\*\*\*

La società Sandoz informa di aver cessato la commercializzazione della specialità medicinale **Omnitrope\*Sc Cart 5mg/1,5ml - Aic 037106046**. Le confezioni presenti nel circuito distributivo possono essere esitate fino a esaurimento scorte. Il suddetto farmaco è stato sostituito dalla specialità medicinale **Omnitrope\*Surepal Cart 5mg/1,5 - Aic 037106135**.

## IMMISSIONI IN COMMERCIO DI SPECIALITÀ GIÀ AUTORIZZATE

SPECIALITÀ	N. AIC	PREZZO	CLASSE
BISOLHELIX*SCIR 1FL 100ML+CUCC (Boehringer)	044141012	13,50	C
CHRYSTELLE*21CPR 3MG+0,02MG (Crinos)	042629016	9,50	C
KILMER*24CPR 3+0,02MG + 4CPR (Crinos)	042127011	9,50	C
BELLVERENE*21CPR 3MG+0,03MG (Crinos)	042630018	9,50	C
FLUIFORT*SCIR 12BUST 2,7G/10ML (Dompé)	023834144	12,50	C
PREGABALIN HCS*14CPS 150MG (Krka Farm.)	043690130	7,31	A
TROSYD*SOLUZ UNGUEALE 12ML 28% (Medifarm)	044536011	-	C
PYRALVEX*FL 10ML 0,5%+0,1% GEN (Medifarm)	044022010	-	C
NOVONORM*90CPR 0,5MG (Mediwin)	043987015	15,89	A
FAMCICLOVIR PE*21CPR RIV 250MG (Pensa Ph.)	039356011	41,13	A
POSMOX*12BUST 875MG+125MG (Pharmaday)	036808020	7,90	A
GARDASIL 9*IM 1SIR 0,5ML (Sanofi Pasteur Msd)	044268023	198,00	CN
PNEUMOVAX*INIET 1SIR 0,5ML+2AG (Sanofi P. Msd)	034933111	40,50	C

## RITIRO LOTTI DI CIOCOSNACK BIANCO

Giuliani comunica che i lotti n. L3316181 - L3316161 - L3316171, scad. 16/5/2017, del parafarmaco **Giusto s/g Cioco-snack bi 125g - Cod. 925391171** e **Giusto s/g Ciocosnack bi 3x2 - Cod. 971265196**, a seguito di controlli interni, hanno mostrato una lieve contaminazione, peraltro non omogenea, da glutine portando quindi il prodotto fuori dalle specifiche di qualità e sicurezza imposte. Pertanto, le farmacie, in possesso dei citati lotti, sono state invitate dall'azienda interessata a:

- cessarne la vendita
- isolare e identificare gli invenduti come "prodotto non esitabile"
- diramare la notizia del ritiro a tutti i clienti, mediante affissione all'interno della farmacia dell'apposita comunicazione predisposta dalla ditta Giuliani (*disponibile su [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it)*)
- comunicare tra circa 30 giorni tramite e-mail all'indirizzo [esottocorno@giulianipharma.com](mailto:esottocorno@giulianipharma.com) il numero dei prodotti dei lotti in giacenza specificando le quantità per singolo lotto e specificando quelli restituiti dagli utenti finali
- restituire i prodotti oggetto del richiamo alla società Giuliani, che provvederà al rimborso o alla sostituzione secondo

modalità che verranno comunicate alle farmacie che ne faranno richiesta.  
(UE.CA - 13952/460 - 4.11.16)

## RITIRO STRAORDINARIO LOTTI DI EURAX CREMA

La società GlaxoSmithKline Consumer Healthcare, con nota pervenuta a Federfarma in data 7 novembre 2016, comunica di essersi attivata per effettuare il ritiro straordinario dei seguenti lotti della specialità medicinale **Eurax\*Crema Derm 20g 10% - Aic 001578018:**

- P00052A scad. 31/12/2018
- P00897B, P00897C e P00897A scad. 28/02/2019
- P02157A e P02676B scad. 31/05/2019
- P04865A scad. 31/10/2019
- R00663B scad. 31/01/2020
- R04447B scad. 30/09/2020

Il ritiro è disposto in considerazione del nuovo periodo di scadenza (36 mesi in luogo di 60 mesi), approvato dall'Aifa su richiesta dell'azienda, per armonizzare la scadenza del medicinale nei mercati. La Gsk SpA ha già incaricato l'Assinde per il ritiro straordinario del medicinale.  
(UE.CA - 14036/463 - 7.11.06)



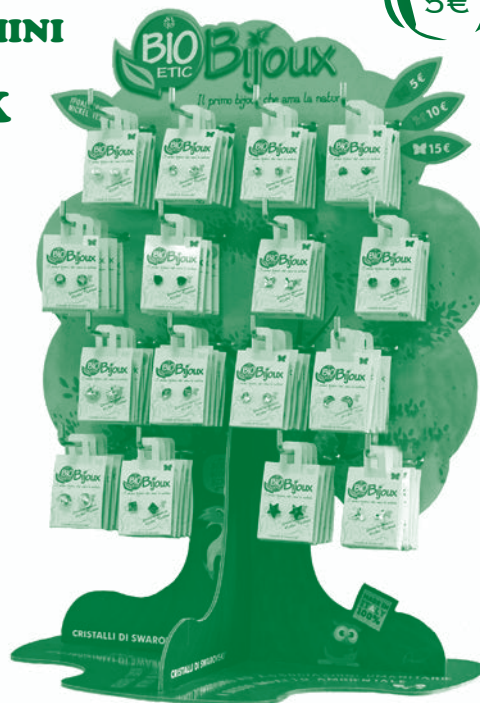
Per chi soffre di  
**ALLERGIA AGLI ORECCHINI**  
ora c'è  
**BIOETIC BIJOUX**



Oltre 3000 punti vendita in Italia  
Solo in Farmacia e Parafarmacia

E' noto che il 30% della popolazione italiana soffre di **allergia al Nichel**. I nostri prodotti sono **ipoallergenici** e risultano sicuri almeno per il 98% delle persone che li hanno testati.

- **Ipoallergenico - Nichel Tested**
- **Con Cristalli di Swarovski®**
- **Basso impatto ambientale**
- **Realizzato a mano**
- **Sostegno organizzazioni umanitarie**
- **Solo in Farmacia e Parafarmacia**



PER RICHIEDERE UNA VISITA  
DELL'AGENTE DI ZONA:  
TEL: +39 075 8011802  
INFO@BIOETICBIJOUX.COM

BIOETIC BIJOUX SRLS  
VIALE UMBRIA, 5  
06083 BASTIA UMBRA (PG)  
P.IVA/C.F.: 03376180547

TEL.: +39 075 8011802  
FAX: + 39 075 9079014  
INFO@BIOETICBIJOUX.COM  
WWW.BIOETICBIJOUX.COM



## COMUNICAZIONE DI EMA SU FARMACI CON METFORMINA

*Sul sito dell'Aifa ([www.agenziafarmaco.gov.it](http://www.agenziafarmaco.gov.it)) è stata pubblicata una comunicazione dell'Agenzia europea dei medicinali del 14 ottobre relativa alla rivalutazione dei medicinali a base di Metformina, cominciata a gennaio 2016: questi possono ora essere utilizzati in pazienti in trattamento per il diabete di tipo 2 che hanno una funzionalità renale moderatamente ridotta. Ne riportiamo qui il testo in larga parte.*

**L'**Agenzia europea dei medicinali (Ema) ha concluso che i medicinali a base di Metformina possono ora essere utilizzati in pazienti con funzionalità renale moderatamente ridotta (GFR - velocità di filtrazione glomerulare = 30-59 ml/min) nel trattamento del diabete di tipo 2. Le informazioni del prodotto di tali medicinali saranno aggiornate per rivedere l'attuale controindicazione e fornire informazioni in merito alle dosi, al monitoraggio e alle precauzioni da adottare in pazienti con funzionalità renale ridotta.

Le raccomandazioni sono il risultato di una revisione dei medicinali a base di Metformina condotta dall'Ema, a seguito di dubbi che le attuali evidenze scientifiche non giustificassero una controindicazione nei pazienti con riduzione moderata della funzionalità renale. Le informazioni del prodotto in vigore, inoltre, variano da Paese a Paese e da prodotto a prodotto nell'Unione europea e non sono più in linea con le linee guida cliniche.

La Metformina può aumentare il rischio di una rara, ma grave, complicanza chiamata acidosi lattica, che si verifica quando l'acido lattico, sottoprodotto naturale dell'organismo, si accumula nel sangue più velocemente di quanto possa essere eliminato. Attualmente le informazioni del prodotto riportano che la Metformina non deve

essere utilizzata in pazienti con ridotta funzionalità renale perché questi sono considerati a più alto rischio di sviluppare acidosi lattica, dal momento che i reni non rimuovono abbastanza efficacemente la Metformina dall'organismo.

Tuttavia, dopo avere esaminato la letteratura scientifica, i dati clinici, gli studi epidemiologici e le linee guida cliniche di associazioni di medici, l'Ema ha concluso che l'ampia popolazione di pazienti con funzionalità renale moderatamente ridotta può trarre beneficio dall'uso di Metformina. Le chiare raccomandazioni sui dosaggi e il monitoraggio prima e durante il trattamento hanno l'obiettivo di ridurre al minimo un possibile aumento del rischio in questi pazienti. La controindicazione per i pazienti con funzionalità renale gravemente ridotta sarà mantenuta (GFR inferiore a 30 ml/min).

Alle aziende che commercializzano i medicinali a base di Metformina sarà richiesto l'attento monitoraggio e l'analisi dei casi futuri di acidosi lattica, e di riportare gli stessi nelle successive revisioni di sicurezza, al fine di esaminare ogni possibile modifica della frequenza di insorgenza di questo effetto indesiderato. Le informazioni sul prodotto dei medicinali a base di Metformina saranno aggiornate per riflettere le nuove raccomandazioni e per garantire uniformità per tutti i pazienti dell'Ue.

---

### Informazioni per i pazienti

---

- La Metformina è utilizzata, da sola o in combinazione con altri farmaci, insieme alla dieta e all'esercizio fisico, per il trattamento del diabete di tipo 2.
- Fino a oggi, i medicinali a base di Metformina non erano raccomandati in pazienti affetti da riduzione della funzionalità renale da moderata a grave. Questa racco-

mandazione è stata ora modificata per consentire il loro utilizzo in pazienti con funzionalità renale moderatamente ridotta (GFR = 30-59 ml/min). La dose di Metformina deve essere adattata a seconda della funzionalità renale del paziente. Questi farmaci non devono tuttora essere utilizzati in pazienti con funzionalità renale gravemente ridotta (GFR inferiore a 30 ml/min).

- I pazienti con ridotta funzionalità renale possono essere a più alto rischio di manifestare acidosi lattica, un raro ma grave effetto indesiderato dei medicinali a base di Metformina, causata da accumulo di acido lattico nel sangue. Tuttavia, per i pazienti con funzionalità renale solo moderatamente ridotta, il rischio può essere minimizzato da un attento controllo del dosaggio e dal monitoraggio, permettendo così a questi pazienti di beneficiare di tali medicinali.

- La disidratazione (significativa perdita di liquidi corporei) aumenta il rischio di sviluppare acidosi lattica. Se manifesta vomito, diarrea o febbre gravi, è esposto al caldo, o beve meno liquidi del normale, si potrebbe disidratare. In questi casi, interrompa l'assunzione di Metformina per un breve periodo di tempo e parli con il suo medico per ulteriori istruzioni.

- In caso di dubbi o perplessità circa il suo trattamento del diabete, o il suo livello di funzionalità renale, ne parli con il medico, con l'infermiere o con il farmacista.

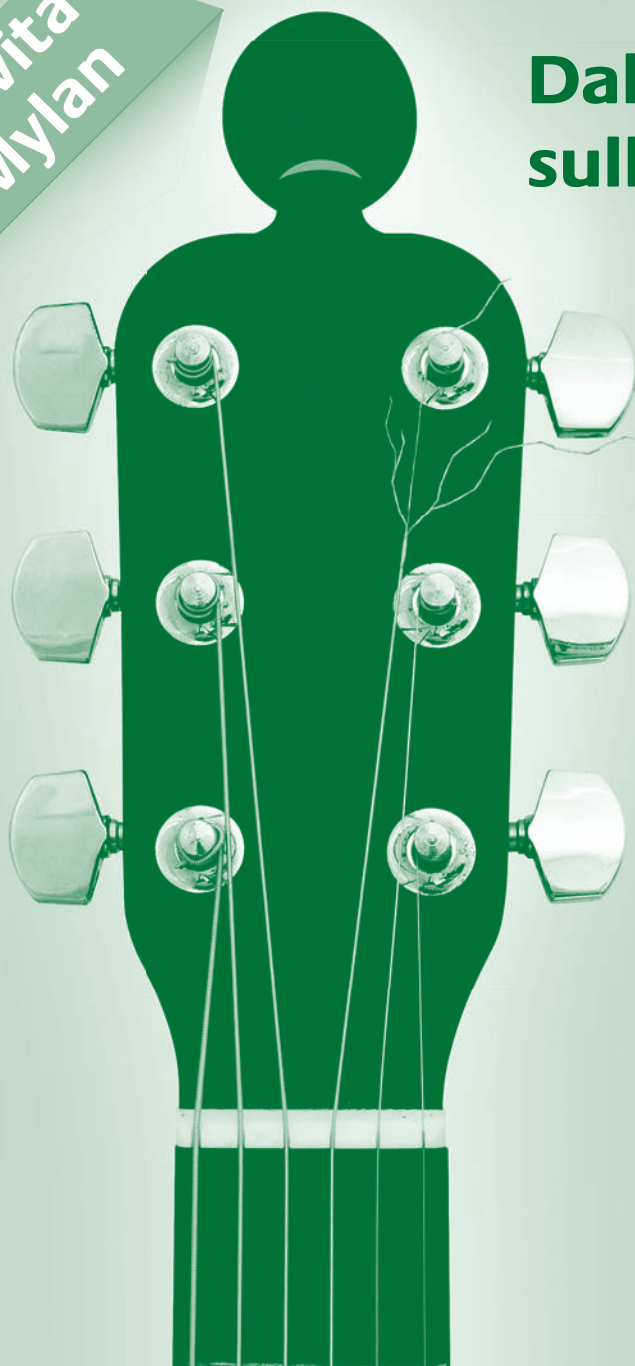
---

### Informazioni per gli operatori sanitari

---

- La revisione dei medicinali a base di Metformina ha portato alle conclusioni che questi possono ora essere utilizzati in pazienti con funzionalità renale moderatamente ridotta (GFR = 30-59 ml/min). L'uso in pazienti con velocità di filtrazione glomerulare <30 ml/min è tuttora controindicato.

Novità  
Mylan



Dall'esperienza Mylan  
sull'ADEMETIONINA

## MySAMe

aiuta a recuperare energia ed  
equilibrio psicofisico favorendo  
il buon umore.

Per fare la **differenza**  
rispetto ai tonici  
multivitaminici.

Quando fatica e stress  
alterano l'umore!



20 compresse  
orosolubili  
1 compressa  
al giorno

Integratore alimentare  
a base di SAMe e Magnesio,  
con Quatrefolic® con edulcoranti.

Richieda il prodotto  
al suo grossista di riferimento.

Per ulteriori informazioni consultare l'RCP accedendo all'area riservata del sito [www.mylan.it](http://www.mylan.it)

È un integratore alimentare. Gli integratori non vanno intesi come sostituti di una dieta variata ed equilibrata e di uno stile di vita sano.

\* è un marchio registrato di Gnosis S.p.A.

 **Mylan**  
Seeing  
is believing

La GFR deve essere valutata prima dell'inizio del trattamento e, successivamente, almeno una volta l'anno.

- Nei i pazienti con moderata riduzione della funzionalità renale devono essere prese in considerazione dosi ridotte, in base alle raccomandazioni di dosaggio fornite nelle informazioni del prodotto aggiornate. Le informazioni del prodotto forniscono dettagli anche sui fattori di rischio per l'acidosi lattica, che devono essere riesaminati prima e durante il trattamento.

- Sono disponibili in Europa alcuni prodotti medicinali a base di Metformina in combinazione fissa (vedere sotto). Se questi medicinali vengono utilizzati in pazienti con ridotta funzionalità renale devono essere considerate le restrizioni e l'efficacia riguardanti l'altro principio attivo della combinazione, la fattibilità di aggiustamento della dose e l'alternativa di utilizzare compresse singole.

- Alcuni prodotti medicinali in combinazione a dose fissa non sono ancora raccomandati nei pazienti con funzionalità renale moderatamente ridotta, perché l'altro principio attivo della combinazione non deve essere utilizzato in tali pazienti. Per esempio: Dapagliflozin/Metformina (Ebymect, Xigduo) non è raccomandato nei pazienti con GFR <60 ml / min; Canagliflozin/Metformina (Vokanamet) e Empagliflozin/Metformina (Synjardy) non sono raccomandati nei pazienti con GFR <45 ml/min, e il trattamento

non deve essere iniziato nei pazienti con GFR <60 ml/min.

- A seguito di queste ultime raccomandazioni vi sarà un'armonizzazione delle informazioni del prodotto nell'Ue sull'utilizzo di Metformina nei pazienti con funzionalità renale ridotta, e sulle precauzioni da adottare per l'acidosi lattica.

---

### Riferimenti

---

La revisione ha preso in considerazione dati da un ampio numero di studi: *l'elenco dei testi citati è consultabile nella versione integrale della comunicazione di Ema pubblicata sul sito dell'Agenzia italiana del farmaco.*

---

### Maggiori informazioni sul medicinale

---

La Metformina è un medicinale usato da solo o in combinazione con altri per il trattamento del diabete di tipo 2. La Metformina viene utilizzata, insieme alla dieta e all'esercizio fisico, per migliorare il controllo dei livelli di glucosio (zucchero) nel sangue. I medicinali a base di Metformina da sola sono stati autorizzati con procedure nazionali nell'Ue dagli anni Sessanta, e commercializzati con il nome di Glucophage e altri nomi commerciali.

I seguenti medicinali a base di Metformina in combinazione con altri antidia-

betici nella stessa compressa sono stati autorizzati nell'Unione europea dall'Ema tramite procedure centralizzate: Pioglitazone/Metformina (Competact, Glubrava), Dapagliflozin/Metformina (Ebymect, Xigduo), Sitagliptin/Metformina (Efficib, Janumet, Ristfor, Velmetia), Linagliptin/Metformina (Jentaduetto), Saxagliptin/Metformina (Komboglyze), Alogliptin/Metformina (Vipdomet), Canagliflozin/Metformina (Vokanamet), Vildagliptin/Metformina (Eucreas, Icantra, Zomarist), Empagliflozin/Metformina (Synjardy). Inoltre, la combinazione Glibenclamide/Metformina (Glucovance) è stata autorizzata a livello nazionale. Per ulteriori informazioni sui medicinali autorizzati con procedura centralizzata consultare il sito dell'Ema: [www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu).

---

### L'iter della procedura

---

La rivalutazione dei medicinali a base di Metformina è stata avviata il 28 gennaio 2016 su richiesta dell'Olanda, ai sensi dell'articolo 31 della Direttiva 2001/83/CE. La rivalutazione è stata effettuata dal Comitato per i medicinali per uso umano (Chmp), responsabile per questioni riguardanti i medicinali per uso umano, che ha adottato l'opinione finale dell'Agenzia. L'opinione del Chmp sarà ora trasmessa alla Commissione europea, la quale emetterà una decisione legalmente vincolante applicabile in tutti gli Stati membri dell'Unione europea.

## Medicina

Redazione

### MALATTIE REUMATICHE ITALIANI DISINFORMATI

**O**ltre la metà degli italiani associa le malattie reumatiche al solo mal di schiena e uno su tre crede che colpiscano solo in età avanzata. È una sostanziale bocciatura in materia quella che emerge da uno studio su circa 4.500 connazionali tra i 20 e i 65 anni attraverso un monitoraggio della rete con metodologia Woa (Web opinion analysis). Condotta dall'Osservatorio Apmar (Associazione nazionale persone con malattie reumatologiche e rare) è stato presentato

alla vigilia della Giornata mondiale delle malattie reumatiche. "Le malattie reumatologiche -spiega Luigi Sinigaglia, reumatologo all'Istituto ortopedico Gaetano Pini di Milano- hanno in comune il fatto di colpire le diverse strutture dell'apparato locomotore (non solo le articolazioni, quindi, ma anche i muscoli, i tendini e lo scheletro). Una concezione del tutto falsa è che le malattie reumatiche colpiscano solo gli anziani. La maggior parte infatti colpisce soggetti giovani, in piena attività lavorativa". La grande maggioranza degli italiani, invece, le associa principalmente ai comuni mal di

schiena, come lombalgia (56%) e sciatalgia (52%), pensa che insorgano solo nella terza età (34%) e che siano dovute soprattutto a fattori ambientali come freddo e umidità (32%). Il 23% degli italiani ritiene poi che si possano sempre prevenire e che per curarle, oltre ai farmaci appositi (26%), possa essere sufficiente fare attenzione all'alimentazione (13%) e agli sforzi fisici (21%). Per un italiano su 3 (33%) -continua la ricerca- esistono tra dieci e venti malattie reumatiche, quando in realtà superano le 120, risposta corretta data da appena il 5%. (Ansa)

# Occhi stanchi? Irritati? Scegli l'omeopatia



Pollini



Sole



Sabbia e mare



Affaticamento  
visivo



Lenti  
a contatto



Illustrazione di Marina Coudray

I medicinali omeopatici possono dare un rapido sollievo agli occhi stanchi, secchi, irritati per cause diverse: polvere, pollini, smog, raggi solari, cloro dell'acqua delle piscine, uso prolungato di videoterminali, lenti a contatto. I medicinali omeopatici esistono in specifiche forme orali come granuli, globuli e in colliri anche monodose e possono essere utilizzati da grandi e piccoli.

**Parlane con il tuo Medico e con il tuo Farmacista, sapranno prescriverti e consigliarti un medicinale omeopatico adatto ai tuoi sintomi.**

**BOIRON®**

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

*L'omeopatia un altro modo di curarti*

## Domande-Offerte

Redazione

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

### Acquisti

- Genova Levante o Riviera: farmacista acquisterebbe farmacia. Per contatti telefonare al 329.5822655.
- Toscana, Emilia Romagna, Liguria, Veneto: acquistasi farmacia rurale, unica sede, di giro medio-piccolo nei pressi di qualche città (massimo 20-25 km). Per contatti telefonare al 346.9787724; email: [cercasifarmacia@gmail.com](mailto:cercasifarmacia@gmail.com)
- 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: [dottomasaniello@hotmail.com](mailto:dottomasaniello@hotmail.com)
- Preferibilmente Centro-Nord Italia: cercasi farmacia in gestione o affitto di ramo d'azienda con impegno scritto d'acquisto entro 5 anni. Per contatti inviare un'e-mail a: [gianluigitisi@libero.it](mailto:gianluigitisi@libero.it)

### Vendite

- Sicilia centrale: vendesi farmacia di giro medio. Nessun debito, ampio parcheggio, locali di proprietà, cantina deposito. Esclusa l'apertura in loco di nuove sedi. Per contatti telefonare al 333.8358606.
- Lombardia: vendesi farmacia di giro medio. Per avere informazioni, è necessario fornire le proprie generalità tramite valida documentazione e i propri contatti telefonici di linea fissa e mobile a: [professione.farmacia@libero.it](mailto:professione.farmacia@libero.it)

### Partecipazioni

- Genova: cercasi socio per acquisto farmacia. Per contatti telefonare al 347.6874799.

### Lavoro

- Salerno e provincia: farmacista ventottenne con esperienza

come collaboratrice in farmacie private, grandissima professionalità, passione e dedizione, offresi per collaborazioni. Disponibilità immediata. Per contatti telefonare al 328.7204303.

- Province di Salerno e Avellino: farmacista con cinque anni d'esperienza in farmacie private, offresi per collaborazione a tempo pieno o part time oppure per sostituzioni. Disponibilità immediata. Per contatti telefonare al 328.7444930.
- Messina e provincia Tirrenica: farmacista con esperienza decennale (rapporti con i clienti, gestione stupefacenti, ordini con i grossisti, tariffazione ricette e pratiche d'assistenza integrativa) offresi per collaborazione e turni notturni in farmacie private. Possibilità d'assunzione con agevolazioni fiscali. Per contatti telefonare, in ore pasti, al 347.0368142.
- Farmacista con esperienza ventennale in farmacia e otto anni in parafarmacia, offresi come collaboratore o direttore in una farmacia ubicata in un piccolo centro. Si garantiscono massima professionalità e capacità organizzativa individuale. Gradito alloggio. Per contatti telefonare al 340.7409399.

### Arredi

- Vendonsi, a prezzi modici, banconi seminuovi per farmacia o parafarmacia. Per contatti telefonare, dalle 7.30 alle 20, al 328.8241058.

### Varie

- Vendesi apparecchio per autoanalisi Callegari CR 400 (nuovissimo, 6 mesi di vita) con centrifuga e relativi reagenti. Per contatti telefonare allo 0874.467266 oppure al 339.6894025.
- Vendesi strumento professionale misura pressione Pressy 5 della Tecnomedica con bracciale compatto e mobile no gravity. Controllo taratura e sensibilità allegato, effettuato il 9/6/2016. Rivela in automatico e documenta eventuali aritmie. Richiesta euro 800 fatturabili. Per ulteriori informazioni e contatti telefonare al 366.4889188
- Vendesi apparecchio Self-Beauty di Pharma Spa, come nuovo. Richiesta euro 4.900. Per contatti telefonare allo 0173.284161; e-mail: [farmaciadinmaestroalba@gmail.com](mailto:farmaciadinmaestroalba@gmail.com)

«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@gionalidea.it](mailto:farma7@gionalidea.it), [pubblicita@gionalidea.it](mailto:pubblicita@gionalidea.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 9.11.2016

# CODEX

*Saccharomyces boulardii*



CNCM I-745®

**Senza  
glutine**

Codex, farmaco probiotico a base di *Saccharomyces boulardii* CNCM I-745, agisce sul dismicrobismo e sulla diarrea, disponibile in capsule rigide e polvere per sospensione orale.

Codex è anche **disponibile con il pratico formato in blister**, perfetto per garantire la conservazione della sua qualità.



## GAMMA FORMATI DISPONIBILI A MERCATO

### Per la gestione della diarrea acuta

A.I.C. n. 029032036  
10 bustine



A.I.C. n. 029032012  
Flacone 10 capsule  
**VIENE SOSTITUITO  
da A.I.C. n. 029032051  
Blister 10 Capsule**

### Per profilassi e terapia

A.I.C. n. 029032048  
20 bustine



A.I.C. n. 029032024  
Flacone 20 capsule  
**VIENE SOSTITUITO  
da A.I.C. n. 029032063  
Blister 20 Capsule**

**CODEX**  
*Saccharomyces boulardii*

**Zambon**

neo  
**Borocillina**  
**Sollievo Tosse**

**La novità**  
**da Novembre**  
**in TV**



**Gusto MIELE e LIME**

**Per la tosse arriva il sollievo in spray**

Le componenti di origine vegetale dalle proprietà emollienti e idratanti creano un film protettivo in grado di calmare la tosse secca e restituire sollievo alla gola irritata.

**ALFA WASSERMANN**

ALFASIGMAGROUP