

# farma7

Settimanale di notizie sul mondo farmaceutico

## CONNETTIVINA

2 mg/g **Crema**  
Acido ialuronico sale sodico

**AMICO  
PER LA PELLE.**

**DISPONIBILE IN FARMACIA.**

A.I.C. 019875044



 **fidia**  
PHARMA GROUP

# CONNETTIVINA

2 mg/g **Crema**  
Acido ialuronico sale sodico

Connettivina crema a base di Acido ialuronico  
facilita il processo di cicatrizzazione della lesione.

Indicata per il trattamento di abrasioni, escoriazioni,  
ferite superficiali, scottature, ustioni di lieve entità e piccoli tagli,  
irritazioni localizzate causate da sole, freddo, vento  
e arrossamenti da pannolino.



È un medicinale a base di Acido ialuronico. Leggere attentamente le avvertenze o le istruzioni per l'uso.  
Depositato AIFA in data 28/04/2017.

Per maggiori informazioni potete contattare il vostro Agente di zona Fidia  
oppure scrivere a [farmacia@fidiapharma.it](mailto:farmacia@fidiapharma.it)

 **fidia**  
PHARMA GROUP

# farma7

Settimanale di notizie sul mondo farmaceutico

## ● Il Punto

22/23

### MARCO COSSOLO LE BATTAGLIE CHE CI ASPETTANO

**A** *l'indomani delle elezioni che hanno rinnovato i vertici nazionali di Federfarma, il neopresidente illustra il suo programma e riassume le prossime questioni che il sindacato dei titolari dovrà affrontare, a partire dal "Decalogo per la farmacia del futuro", che guiderà l'operato della nuova leadership (a pag. 3).*

**Ddl Lorenzin**  
Approvate  
modifiche  
alle norme  
sugli Ordini

**Il nuovo Consiglio  
di Presidenza  
di Federfarma**  
I nomi degli eletti  
e le cariche

**La cannabis  
terapeutica  
inserita  
nella Tariffa  
nazionale**



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

# TRAUMI? DOLORI? AFFATICAMENTO MUSCOLARE?<sup>1,2</sup>



## ARNIGEL® a base di Arnica montana tintura madre al 7% TUTTI I BENEFICI DELL'ARNICA IN GEL

**Arnica montana**, contenuta in Arnigel®, è una pianta medicinale tradizionalmente utilizzata dalla farmacologia omeopatica per il trattamento dei **traumatismi minori** e dell'**affaticamento muscolare**<sup>1</sup>.

“L'azione locale di Arnica montana viene esercitata:

- a livello dell'apparato locomotore sui muscoli, diminuendo il dolore e l'indolenzimento;
- riducendo il dolore articolare e il gonfiore causati da disturbi reumatici;
- nei capillari e nelle vene riducendo l'ematoma e l'ecchimosi, proteggendo i vasi sanguigni<sup>2</sup>”.

Arnigel® trova utilizzo anche per chi pratica **attività sportiva**. Infatti, da uno studio clinico RCT risulta che Arnicare® (in Italia commercializzato con il nome di Arnigel®) “può essere usato dopo l'attività sportiva come aiuto contro gli effetti a breve termine di **rigidità muscolare e dolore**<sup>3</sup>”.

La **qualità e l'affidabilità** della Tintura madre di Arnica montana Boiron sono garantite dal processo produttivo conforme alla Farmacopea Francese<sup>4</sup>. La **materia prima, ottenuta da pianta spontanea, fresca e intera, viene raccolta nel rispetto dell'ecosistema e lavorata entro 48 ore, assicurando un fitocomplesso riproducibile nel tempo. Come indicato da Farmacopea Francese, la Tintura madre di Arnica montana contiene i lattoni sesquiterpenici “responsabili dell'attività antinfiammatoria”<sup>2</sup>”.**

Arnigel® è privo di: parabeni, profumo e coloranti. La sua formulazione in gel consente una facile applicazione, un effetto rinfrescante e un rapido assorbimento. Inoltre, risulta ben tollerato e non irritante<sup>3</sup>. Arnigel® è indicato per adulti e bambini<sup>5</sup>.

Si consiglia di applicare Arnigel® 2-3 volte al giorno. Non utilizzare su occhi, mucose e cute lesa.



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

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

Medicinale non a carico del SSN.

1. Demarque D, Jouanny J, Poitevin B, Saint-Jean Y. Farmacologia e materia medica omeopatica. Milano: Tecniche Nuove; 2000. p.42-44. 2. Iannitti T, Morales-Medina JC, Bellavite P, Rottigni V, Palmieri B. Effectiveness and Safety of Arnica montana in Post-Surgical Setting, Pain and Inflammation. Am J Ther. 2014 Sep 17. 3. Nobel S, Merville C, Baker C, Fayard AL, Terzan L, Loullis C. Clinical evaluation of the effects of Arnicare gel, a homeopathic preparation in sport related pain and stiffness. The efficacy and safety of a homeopathic arnica gel (Arnicare®) in the treatment of sports. Homeopathy. 2014. 103:92. 4. Arnica montana for homeopathic preparations (French Pharmacopea). 5. Boiron M, Roux F. Pédiatrie. Le Moniteur; 2015. p. 89,91,95.

# Il Punto

*All'indomani delle elezioni il nuovo presidente presenta il suo programma*

## MARCO COSSOLO LE BATTAGLIE CHE CI ASPETTANO

**I**l primo passo è fatto! Questa è la sensazione che mi pervade all'indomani delle elezioni Federfarma. Ancora una volta rinnovo, anche a nome di tutta la squadra di Farmacia Futura, un sentito e riconoscente ringraziamento a tutti i colleghi dell'assemblea elettorale, che hanno compreso appieno il significato della discesa in campo di una squadra nuova e motivata.

Sono convinto che tutti coloro che si sono nel tempo prodigati per reggere le sorti della nostra federazione abbiano lavorato e si siano impegnati per guidare il sindacato e difendere al meglio la Farmacia italiana.

Adesso tocca a noi! Adesso dobbiamo subito mettere in pratica quanto promesso agli elettori e ci stiamo lavorando sin dal primo momento. Il programma con il quale io e gli altri colleghi eletti ci siamo presentati è certo ambizioso e difficile da realizzare, ma vi assicuro che la tenacia e la volontà per portare a compimento le promesse non mancano, a nessuno di noi.

Ma cominciamo con ordine: alla stragrande maggioranza dei colleghi che leggono "Farma 7" interesserà sapere in che cosa la nuova gestione di Federfarma si differenzierà da quelle passate. Innanzitutto dal fatto che ci siamo presentati agli elettori con un preciso e dettagliato programma che non contiene proclami, ma elenca una serie di problemi della farmacia italiana e suggerisce anche la maniera per affrontarli.

La chiarezza con la quale abbiamo esposto il nostro programma in decine di incontri in tutte le province italiane ha evidentemente sortito l'effetto di rinsaldare un'alleanza tra la base e coloro che la base devono rappresentare, fondata questa volta non sull'astratta percezione dei problemi, bensì sulla presa in carico delle criticità, delle loro soluzioni, e arricchite dai contributi che molti di voi ci hanno lasciato e che sono stati fatti nostri nella stesura del programma.

Un programma, quindi, largamente condiviso, che spazia su tutti i fronti che riguardano la gestione delle nostre far-

macie:

- come fronteggiare la riduzione della spesa farmaceutica (remunerazione, Dpc, Ssn)
- rapporti con assicurazioni e terzo pagante
- specificità e criticità delle farmacie rurali disagiate e possibili soluzioni
- Enpaf
- ridefinizione dei modelli di assistenza territoriale
- contratto di lavoro adeguato alle nuove realtà
- Promofarma e Credifarma ripensate alla luce delle nuove esigenze della farmacia
- strategie di supporto alle farmacie per affrontare nuove forme di competitività
- innovazione tecnologica e farmaci innovativi
- rapporti con gli altri soggetti che orbitano intorno alla Fofi.

Ognuno di questi problemi nel programma viene affrontato con un'attenta analisi e per tutti viene delineata una

concreta possibilità di soluzione.

*I colleghi che desiderassero approfondire il tema, possono leggersi l'intero, corposo programma... Per una più snella presa di contatto ripropongo invece di seguito in forma integrale "Il decalogo per la farmacia del futuro", condiviso da centinaia di colleghi in tutt'Italia, che sarà il faro che guiderà l'azione di governo della nuova squadra al comando del sindacato.*

1. Riportare le **farmacie a essere protagoniste** dei processi decisionali e delle iniziative più importanti del settore, anche attraverso una riforma delle regole associative.

2. Valorizzare e promuovere la **farmacia come canale primario della dispensazione del farmaco**, anche innovativo, in modo omogeneo sul territorio nazionale, a garanzia del diritto di accesso alle cure per ogni cittadino, così come sancito dalla nostra Costituzione.

3. Promuovere **il confronto e il contributo** di idee, esperienze e innovazio-

*ni delle diverse articolazioni territoriali, allo scopo di riattivare la partecipazione a tutti i livelli associativi e rendere così Federfarma più moderna, dinamica ed efficiente.*

4. Garantire e mantenere nel futuro **un'equa remunerazione** che tenga conto non solo del valore farmaco, ma anche dell'atto professionale e di eventuali ulteriori servizi a beneficio del cittadino e del sistema sanitario nazionale.

5. Ricomporre e sviluppare il **dialogo** con tutte le componenti rappresentative della categoria, l'università e la distribuzione intermedia dei farmacisti verso l'efficace collaborazione nel raggiungimento di obiettivi e valori comuni.

6. **Tutelare il valore della ruralità** e delle farmacie più deboli, baluardi dell'impegno sociale e dell'unicità della farmacia italiana e presidi cruciali del sistema sanitario nazionale.

7. **Rinnovare l'immagine e la comunicazione** di Federfarma, creando nuovi

*e importanti strumenti per condividere con tutti gli interlocutori il valore della farmacia, il nostro impegno e le nostre ragioni.*

8. Sfruttare appieno le risorse tecnologiche e professionali interne al sindacato, per sostenere l'evoluzione della farmacia e promuovere strumenti e progetti a favore di una farmacia più forte e autonoma nel suo progresso verso la **sanità digitale** e i nuovi scenari di settore.

9. Promuovere strategie di accesso al credito per la farmacia, riconvertendo **l'oggetto sociale di Credifarma**, affinché torni a essere perno delle attività economiche della farmacia con moderni progetti di supporto finanziario e di assistenza nella gestione aziendale.

10. Rendere Federfarma motore propulsivo dell'evoluzione dei percorsi di cura, sostenendo progetti di **tutela e valorizzazione della farmacia**, rafforzando il ruolo di presidio territoriale capillare dall'elevata professionalità e trasformando in opportunità le criticità e le dinamiche competitive emergenti.

*Io personalmente, e tutti i miei compagni in questa difficile ma stimolante avventura, vi assicuriamo sin d'ora che useremo ogni nostra forza per completare al meglio quanto promesso a tutti voi.*

*Lavoreremo senza risparmiarci e voi ci giudicherete. Ma, al di là di tutto questo, quella che deve risultare vincitrice nel breve e medio termine è la Farmacia Italiana. Noi ne siamo convinti e nutriamo la concreta speranza di convincere anche voi!*

*Un ultimo pensiero alla recente tornata elettorale: quello che voglio dire a tutti è che il valore supremo dell'unità sindacale va salvaguardato.*

*Chiedo a coloro che non ci hanno votato di stimolarci, spiegarci il loro punto di vista, di essere propositivi e costruttivi: nella nuova Federfarma troveranno sempre attenzione alle loro osservazioni e alle loro proposte.*

## I SALUTI DEL PRESIDENTE USCENTE

Cari Colleghi,

è per me doveroso ringraziare i colleghi che, con il loro consenso, mi hanno permesso di vivere un'esperienza di grande impegno, di grande responsabilità, ma anche fantastica e ricca di emozioni. Anni caratterizzati da violenti attacchi contro l'Istituto Farmacia e dalla crisi economica mondiale, durante i quali però la farmacia è diventata sempre più protagonista del Sistema sanitario nazionale con l'inserimento nei Lea, in tutti i piani socio-sanitari (vedi l'ultimo molto importante della cronicità) e in tutti i documenti economico-finanziari di questo Paese.

Federfarma ha costruito giorno per giorno, contatto per contatto una serie di rapporti e iniziative che ci hanno permesso di raggiungere risultati storici, come il mantenimento dei farmaci in farmacia e la Farmacia dei Servizi, che ha dato nuovi ruoli alla farmacia territoriale. Grandi compiti attendono il prossimo Consiglio e i primi due li dovrà affrontare a breve: il Tavolo della farmaceutica e il rinnovo della Convenzione farmaceutica nazionale.

Ma l'azione sindacale non deve fondarsi soltanto sugli aspetti commerciali, ma sull'etica del servizio, vero fondamento della nostra professione: questa è la farmacia che vogliono i cittadini e che intendo io e per la quale sarò sempre disposta a impegnarmi. Ringrazio il Consiglio uscente per l'impegno di questi anni e auguro buon lavoro a Marco Cossolo, a Silvia Pagliacci e a tutto il nuovo Consiglio.

**Annarosa Racca**

**Marco Cossolo**

*I lavori in corso alla Camera e al Senato*

## DDL LORENZIN: SONO COMINCIALE LE VOTAZIONI SUGLI EMENDAMENTI

*Nell'esame del Disegno di legge in tema di sperimentazioni cliniche e riorganizzazione degli Ordini, chiamato con il cognome del ministro della Salute, sono state approvate, in Commissione Affari sociali, alcune modifiche alle norme sul regime ordinistico delle professioni sanitarie*

La Commissione Affari sociali della Camera ha avviato le votazioni sugli emendamenti al Disegno di legge in materia di sperimentazioni cliniche e riordino degli Ordini e delle professioni sanitarie, il cosiddetto Disegno di legge Lorenzin.

Sono state approvate alcune modifiche in materia di assetto organizzativo degli Ordini delle professioni sanitarie. Tra le novità introdotte, vi è l'istituzione di seggi nelle strutture ospedaliere e procedure di voto in via telematica che verranno regolate da un apposito decreto ministeriale del Ministero della Salute, con oneri a carico degli Ordini. Il seggio elettorale dovrà essere composto da tre componenti sorteggiati tra gli iscritti all'albo, diversi dal presidente uscente, i quali al loro interno eleggono il presidente di seggio.

Agli incarichi di presidente, vicepresidente, tesoriere e segretario del Consiglio direttivo, si potrà essere rieletti nella stessa carica consecutivamente una sola volta. In sede di prima applicazione, chi ha svolto tali incarichi non potrà essere candidato allo stesso incarico se lo ha svolto per più di due mandati consecutivi. La norma varrà per gli organi sia degli Ordini provinciali sia delle Federazioni nazionali.

In merito all'iscrizione all'albo il disegno di legge chiarisce che per gli iscritti che siano anche dipendenti di una pubblica

amministrazione saranno fatti salvi i poteri delle aziende sanitarie e delle altre istituzioni pubbliche in materia di organizzazione del lavoro, nel rispetto della normativa regionale nonché le disposizioni dei relativi contratti collettivi nazionali di lavoro. Viene chiarito anche che la cancellazione dall'albo avrà valore su tutto il territorio nazionale. Per quanto riguarda l'elezione dei componenti del Comitato centrale, dovrà essere prevista la garanzia dell'equilibrio di genere e del rinnovo generazionale nella rappresentanza, le cui modalità saranno determinate con successivi regolamenti.

### MEDICINALI VETERINARI DUE DDL IN MATERIA

La Commissione Politiche dell'Unione europea della Camera ha avviato l'esame del Disegno di legge europea 2017, presentato dal Governo lo scorso 19 maggio.

La relatrice **Marina Berlinghieri** (Partito democratico), oltre a segnalare che il Disegno di legge di delegazione europea 2016, presentato nella stessa data, è stato assegnato al Senato, ha fatto notare che a meno di un anno dall'approvazione dell'ultima legge europea 2015-2016 (Legge numero 122/2016), il Governo ha fatto nuovamente ricorso a questo strumento legislativo per ridurre il numero delle procedure di infra-

zione nei confronti dell'Italia.

Le disposizioni contenute nel disegno di legge sono volte a chiudere tre procedure di infrazione e tre casi Eu-Pilot (il sistema di comunicazione tra Commissione Ue e Paesi membri per risolvere problemi legati all'applicazione del diritto comunitario), a superare una delle contestazioni mosse dalla Commissione europea nell'ambito di un caso Eu-Pilot, nonché a garantire la corretta attuazione di due direttive già recepite nell'ordinamento.

Per quanto riguarda l'ambito della salute, il disegno di legge prevede misure in materia di tracciabilità dei farmaci veterinari, come l'introduzione dell'informatizzazione dei meccanismi di registrazione dei dati relativi alla produzione, commercializzazione e distribuzione degli stessi all'interno della Banca dati operante presso il Ministero della Salute e, nell'ambito dell'Agenda di semplificazione, la sostituzione del modello cartaceo di ricetta medico-veterinaria con un modello informatizzato.

Sempre in tema di farmaci veterinari, prosegue presso la XII Commissione Igiene e sanità l'esame del testo unificato in materia di commercializzazione dei medicinali veterinari. Il provvedimento introduce norme per la commercializzazione dei medicinali veterinari generici, che dovranno garantire una riduzione di prezzo di almeno il 20% rispetto al corrispondente medicinale veterinario di riferimento. Il Disegno di legge consente anche la cessione frazionata da parte del farmacista di medicinali veterinari destinati ad animali da compagnia. (PB)

## EMILIA ROMAGNA

**D**al 1° giugno, con i nuovi Lea, è entrato in vigore il nuovo elenco di patologie croniche che danno diritto all'esenzione dal ticket e, quindi, a visite, esami e cure farmaceutiche a totale carico del Servizio sanitario regionale. Passano da 56 a 64 le malattie/condizioni croniche e invalidanti, e cambiano pertanto diversi codici di esenzione, ma per molti degli attuali 830 mila emiliano-romagnoli con malattia cronica cambia poco: chi ha già l'esenzione non deve recarsi allo sportello Cup dell'Azienda Usl per aggiornare la propria situazione, perché il sistema regionale che gestisce l'anagrafe delle persone assistite ha già acquisito le novità.

Il nuovo attestato, che sostituisce il tesserino di esenzione, può essere ritirato senza urgenza alla prima occasione in cui ci si deve recare al Cup per altro motivo. Nel caso di patologia di nuovo inserimento nei Lea, il cittadino si dovrà rivolgere a un medico specialista per il rilascio del certificato che attesti la diagnosi e con questo certificato recarsi a uno sportello Cup della propria Azienda Usl per la registrazione nell'elenco degli assistiti esenti e per la stampa dell'attestato di esenzione.

## LIGURIA

**È** attivo da giovedì 1° giugno il numero verde unico regionale 800 098 543, gratuito anche dai dispositivi cellulari, a disposizione di tutti i cittadini per prenotare gratuitamente esami e visite nella propria Asl oppure, in una prima fase su richiesta dell'utente, anche nelle altre Asl del territorio. I numeri di prenotazione delle cinque Asl rimarranno comunque attivi: la chiamata sarà automaticamente trasferita al numero verde unico regionale. L'obiettivo è arrivare alla progressiva disattivazione dei numeri delle singole Asl. "Il numero verde

unico regionale -afferma in una nota il presidente della Regione **Giovanni Toti**- garantirà a tutti i cittadini liguri un servizio più trasparente e più efficiente. L'obiettivo finale è arrivare a un sensibile abbattimento delle liste di attesa, grazie alla condivisione delle agende delle singole Asl".

"Quello che presentiamo -aggiunge la vicepresidente della Regione Liguria **Sonia Viale**- è un ulteriore tassello del percorso di riforma del sistema sanitario che ha già iniziato a dare i propri frutti. La possibilità di prenotare gratuitamente anche chiamando dal proprio cellulare, semplificherà di molto la vita dei cittadini, consentendo di accedere in modo più semplice e immediato al sistema". Il numero verde unico sarà attivo dal lunedì al venerdì, dalle ore 8 alle 18. Il servizio entrerà a regime entro l'autunno. Inoltre, in tutta la Regione sarà avviato un servizio di promemoria per ricordare appuntamenti importanti. Sarà realizzato un sistema di pagamento con modalità semplificate, attraverso internet e punti di contatto ad ampia diffusione (oltre a sportelli e farmacie anche tabaccherie e altre).

## LIGURIA LOMBARDIA E VENETO

**I** presidenti delle tre Regioni, nel corso di un incontro sulla "buona sanità", hanno confermato la volontà di proseguire il lavoro già avviato per costruire insieme un buon sistema sanitario vicino ai territori, migliorando il livello di assistenza, ma a costi sostenibili per il Paese. Il governatore **Giovanni Toti**, intervenendo ha detto "Per questo siamo pienamente disponibili ad allargare questo confronto, per costruire insieme un vero sistema delle Regioni che possa assumere decisioni vicine ai cittadini". Protagonisti del tavolo la vicepresidente e assessore alla Sanità della Liguria, **Sonia Viale**, l'assessore alla Sanità della Regione Lombardia, **Giulio Gallera**,

e l'assessore alla Sanità della Regione Veneto, **Luca Coletto**. Nel corso dell'incontro sono state individuate azioni comuni sia da condividere tra le tre Regioni (lo scambio di buone prassi, il sostegno alle famiglie e l'attenzione alle cronicità), sia da portare avanti in Conferenza delle Regioni (per esempio il libero accesso universitario a Medicina, un percorso comune di accesso alle Specialità, l'esclusione dal Fondo sanitario nazionale delle risorse previste per le cure sanitarie degli immigrati e la contestuale creazione di un Fondo nazionale dedicato).

## MOLISE

**N**ell'ambito della manovrina all'esame del Parlamento, con un emendamento del Governo, è stata approvata una disposizione che affida al commissario *ad acta* per il ripiano di rientro il compito di eseguire il programma operativo straordinario 2015-2018. Il presidente della Regione, **Paolo di Laura Frattura**, con un comunicato ha dichiarato che "si tratta di un fatto estremamente positivo, che non mina l'autonomia decisionale della Regione nella gestione del nostro servizio sanitario, ma al contrario la blinda. Quest'approvazione, raggiunta grazie al lavoro condotto con la Commissione bilancio di Montecitorio, ci consente di cancellare, mi auguro definitivamente, la possibilità che chiunque, anche senza una riconoscibilità giuridica, possa impugnare l'atto di programmazione, delegando a terzi la decisione sulla funzionalità e sulla bontà del documento stesso. Grazie agli effetti della trasformazione del nostro Pos in legge dello Stato, finalmente daremo la spinta necessaria all'attuazione della riforma sanitaria: è quello che interessa a noi. A noi interessa assicurare ai cittadini molisani qualità, intensità di cura come fatto altamente innovativo e territorio vicino al cittadino, con il medico che va dal paziente e non viceversa". (URIS.RR)

# DENTI SENSIBILI? PROVA L'INNOVATIVO SISTEMA MENTADENT: SOLLIEVO ISTANTANEO, RIGENERA LO SMALTO



NEO  
MINERAL™  
TECHNOLOGY



HAP  
MINERAL™  
TECHNOLOGY

**1 persona su 3 nel mondo è affetta dalla sensibilità dentale<sup>1</sup>**

**UN SISTEMA INNOVATIVO PER COMBATTERE LA SENSIBILITA' DENTALE:**

- + Il siero MENTADENT SENSITIVE SMALTO REPAIR con tecnologia HAP MINERAL™ e potassio citrato, dona un sollievo istantaneo e duraturo dai disturbi della sensibilità, con uso regolare, 2 volte al giorno, grazie alla sua barriera protettiva.<sup>2</sup>
- + Il dentifricio MENTADENT NEO SMALTO REPAIR con la tecnologia NEO MINERAL™ in fase di lavaggio forma nuova idrossiapatite direttamente sulla superficie dentale.<sup>3</sup> Aiuta a riparare i danni dello smalto allo stadio iniziale e, se usato ogni giorno, ricostruisce fino al 35% della sua microdurezza.<sup>4</sup>

Uso combinato di dentifricio e siero

**CONSIGLI IL SISTEMA MENTADENT  
COME SOLUZIONE PER CHI SOFFRE DI SENSIBILITÀ DENTALE**



FDI riconosce che lo smalto danneggiato può essere una delle cause di sensibilità dentale

Per maggiori informazioni:  
**inuvance**  
healthcare inspiration  
email: [info@inuvance.it](mailto:info@inuvance.it)  
n° verde: 800 973 122

**mentadent**

1. Splieth CH, et al. *Clin Oral Investig* 2013; 17(Suppl 1):S3-S8; 2. Test Clinico sulla sensibilità dentale. 3. Sun Y, et al. *J Dent* 2014; 42(Suppl 1):S30-S38; 4. Test in sito di rimineralizzazione dello smalto eroso dagli acidi dopo 3 settimane di utilizzo.

## COSSOLO E PAGLIACCI: IMPEGNI E OBIETTIVI

**D**opo le elezioni che hanno portato Marco Cossolo alla presidenza nazionale di Federfarma e Silvia Pagliacci a quella di Sunifar, i neoeletti hanno rilasciato alcune dichiarazioni sui programmi e gli obiettivi da realizzare nel corso del loro mandato, raccolte in un *comunicato stampa del 30 maggio*, che potete leggere integralmente sul sito di Federfarma.

Ha detto dunque Cossolo: “Il nostro impegno sarà teso a valorizzare e promuovere la farmacia come canale primario della distribuzione del farmaco, compreso quello innovativo, in modo omogeneo sul territorio nazionale, a garanzia del diritto di accesso alle cure di ogni cittadino, diritto sancito dalla Costituzione. Ci batteremo anche per assicurare la sostenibilità economica del servizio farmaceutico, affinché sia riconosciuta alla farmacia un'equa remunerazione che tenga conto non solo del valore farmaco, ma anche dell'atto professionale e dei servizi resi in favore del cittadino e del sistema sanitario nazionale. La nuova Federfarma sfrutterà appieno le risorse tecnologiche e professionali per sostenere l'evoluzione della farmacia verso la sanità digitale e i nuovi scenari di settore. Dob-

biamo promuovere strumenti e progetti a favore di una farmacia più forte e autonoma. Analogamente, sosterranno progetti di tutela e valorizzazione della farmacia per rafforzarne il ruolo di presidio territoriale capillare dall'elevata professionalità, trasformando in opportunità le criticità e le dinamiche competitive emergenti”.

Dal canto suo, la nuova presidente del Sunifar, Silvia Pagliacci, ha commentato: “La farmacia rurale rappresenta un grande valore per il Paese. Tuttavia, essendo economicamente fragile, risente in modo amplificato di tutte le criticità del settore. Vogliamo far conoscere a tutti il ruolo sociale svolto dalle farmacie rurali sul territorio. Intendiamo tutelare con forza il valore della ruralità e le farmacie più deboli, perché sono i baluardi dell'impegno sociale e dell'unicità della farmacia italiana, sono i presidi cruciali del sistema sanitario nazionale. Rafforzare le farmacie rurali significa garantire a tutti i cittadini, anche quelli che vivono nelle zone più disagiate, la possibilità di usufruire delle prestazioni assistenziali alle quali hanno diritto. Per questo monitoreremo e contrasteremo i tentativi di fusione dei piccoli Comuni e le dinamiche

di concentrazione e accorpamenti dei centri di assistenza sanitaria”.

Obiettivi prioritari del Consiglio di Presidenza sono la salvaguardia della salute dei cittadini, che hanno diritto ad avere un servizio farmaceutico di qualità, e la difesa della professionalità e della sostenibilità economica della farmacia.

## IPNOTICI E SEDATIVI CONSUMI STABILI

**S**econdo i dati forniti da Quintiles Ims, in Italia non c'è un aumento dei consumi di prodotti con effetto ipnotico e sedativo a base di benzodiazepine: le vendite (vincolate alla presentazione obbligatoria di ricetta medica) risultano sostanzialmente stabili.

Per quanto riguarda il breve periodo, l'aumento delle quantità è stato appena dello 0,1%, se si confronta il primo trimestre 2017 con i primi tre mesi del 2016). Se invece si sposta l'analisi sul lungo periodo, Quintiles Ims osserva che negli ultimi 10 anni i consumi sono in diminuzione: “Le vendite attraverso il canale farmacia sono passate infatti da 73 dosi giornaliere ogni 1000 abitanti nel 2006 a 69 nel 2016, per una spesa media totale di circa 363 milioni all'anno”.

Nel raffronto con altri Paesi europei comparabili al nostro, si rileva che, nel caso di terapie ansiolitiche, Spagna e Francia registrano consumi decisamente maggiori rispetto all'Italia: la media di consumi da noi è di 54 unità giornaliere per 1000 abitanti, mentre in Francia è di 83 unità e in Spagna di 117. Diversa la situazione in Germania e Regno Unito, dove i consumi scendono sensibilmente rispetto all'Europa mediterranea: Germania 10 unità e Gran Bretagna 17. Il divario si spiega, secondo Quintiles Ims, con le più restrittive linee guida espresse dalla comunità scientifica e con un differente approccio terapeutico al genere di disturbi per cui quei farmaci sono indicati.

## IL NEOPRESIDENTE COSSOLO LASCIA GLI INCARICHI EXTRASINDACALI

**I**l neo eletto presidente nazionale di Federfarma Marco Cossolo ha rassegnato le dimissioni dagli incarichi extrasindacali di amministratore delegato di Unifarma S.p.A., Farmauniti s.c. e UninetFarma. Cossolo ha spiegato che le dimissioni “non sono legate alle incompatibilità con la carica di presidente di Federfarma che hanno ispirato il “Regolamento sul conflitto di interessi” approvato dall'Assemblea di Federfarma, di cui sono stato promotore nel corso del mio mandato di coordinatore del Consiglio delle Regioni. Sono invece un gesto di responsabilità che deriva dalla consapevolezza che l'incarico di presidente nazionale di Federfarma non consente di mantenere ulteriori impegni oltre a quello nella mia farmacia e ancor meno di seguire l'operatività di un gruppo che fattura circa 600 milioni di euro”.

## ASSEMBLEA PUBBLICA DI FARMINDUSTRIA

**M**ercoledì 21 giugno a Roma, presso il Teatro Argentina, si tiene l'annuale Assemblea pubblica di Farmindustria sul tema "Next Generation Pharma", per dibattere su problematiche di grande attualità, quali le accelerazioni tecnologiche, la centralità del paziente, la nuova governance. L'Assemblea pubblica, infatti, è l'occasione per fare sistema con le istituzioni e con tutti gli stakeholder della sanità e della scienza.

"Il rilancio della crescita del Paese -scrive nell'invito il presidente Massimo Scaccabarozzi- richiede l'impegno responsabile e determinato di tutti, a cominciare dall'industria, perché l'Italia può giocare davvero un ruolo decisivo in Europa e nel mondo nella produzione 4.0 e nell'innovazione. E può farlo, in particolare, proprio nella ricerca dei farmaci che interconnette big data, sensoristica, diagnostica hi-tech e

altro, sempre più velocemente".

Non va dimenticato, infatti, che l'industria farmaceutica rappresenta una delle eccellenze italiane: risulta seconda di poco in Europa, dopo la sola Germania, nella produzione di medicinali e leader nelle terapie avanzate.

## FARMACI VIA WEB 4 SU 10 SI FIDANO

**Q**uattro italiani su dieci ritengono il web una fonte sicura per comprare medicinali. Ma spesso proprio on line si nascondono i farmaci contraffatti, con dosi inadeguate di principio attivo e a volte contaminati con sostanze tossiche per l'organismo. Di qui il progetto "Pillole Fake-share" per promuovere l'informazione degli italiani sul tema, lanciato oggi in occasione del convegno "Contraffazione, un virus da estirpare", promosso da Federfarma Servi-

zi, in collaborazione con la Società italiana di urologia (Siu).

Da un'indagine condotta dall'Agenzia italiana del farmaco e dall'Università "La Sapienza" di Roma su un campione di mille internauti, emerge che oltre il 41% valuta positivamente l'acquisto di farmaci on line. Inoltre, il 43,4% ritiene il web una fonte molto sicura cui rivolgersi per comprare medicinali. E questo a prescindere dal fatto che sul sito web vi sia o meno il "bollino di qualità" del Ministero della Salute, creato per identificare le farmacie autorizzate alla vendita di medicinali on line, ma ancora poco conosciuto. "È impossibile -sottolinea Domenico Di Giorgio, direttore dell'Ufficio Qualità Prodotti dell'Aifa- certificare la qualità dei farmaci venduti da siti web non autorizzati, poiché non è possibile stabilire da dove provengano, come siano stati fabbricati e cosa contengano. Le analisi su alcuni farmaci sequestrati hanno rilevato la presenza di gesso e vernice stradale". (Ansa)

# ALOE ZUCCARI

## L'UNICA NATA CON IL CAMICE

Si può nascere con la camicia o con il camice. L'Aloe ZUCCARI è da sempre la scelta dei professionisti del benessere, perché si tratta di una gamma scientificamente studiata per supportare il tuo consiglio di esperto.

0461 420527
 info@zuccari.com
 www.zuccari.com

ZUCCARI

Chi non conta le pecore,  
conta su ARMONIA.®

Informazioni riservate alla classe medica

#### RETARD

Per un sonno regolare.

#### ORO

Per un rapido addormentamento.

#### FAST

Per addormentarsi bene.

Un buon riposo notturno è fondamentale per una buona qualità della vita. Quando lo stress o altre condizioni provocano disturbi come difficoltà di addormentamento o frequenti risvegli, Armonia® può aiutarti a ritrovare un sonno regolare e rigenerante.

La linea Armonia® è l'unica a contenere melatonina certificata, pura al 99,9%.

Disponibile in farmacia in tre preparazioni pensate per il tuo specifico problema di sonno.



Scopri  
di più su:

[NATHURA.COM](http://NATHURA.COM)



**NATHURA**®

LA NOSTRA RICERCA,  
IL TUO STAR BENE.

Rassegna stampa dei temi farmaceutici e sanitari trattati dai giornali

## FEDERFARMA E SUNIFAR: I NEOPRESIDENTI SONO MARCO COSSOLO E SILVIA PAGLIACCI

*L'esito delle elezioni, con il cambio della guardia ai vertici del sindacato nazionale dei titolari, è la principale notizia che riguarda le farmacie italiane. Programmi, priorità e obiettivi dei neoeletti per il prossimo triennio*

**M**arco Cossolo, presidente di Federfarma Torino, è stato eletto alla guida di Federfarma nazionale raggiungendo la maggioranza dei voti dei delegati dell'Assemblea nazionale elettiva, espressione delle rappresentanze territoriali di Federfarma. Tra gli obiettivi del neoeletto presidente, promuovere la farmacia come canale primario della dispensazione del farmaco e tutelare le farmacie più deboli (*La Stampa Torino*, 31.5.17). "Credo che siamo di fronte a delle sfide che possono diventare delle grandi opportunità -afferma il neopresidente- Starà a noi ora coglierle riducendo al minimo le possibili criticità. L'errore che dobbiamo assolutamente evitare è quello di restare fermi senza adeguarci ai cambiamenti che ci stanno prepotentemente investendo" (*Farmacista online*, 2.6.17).

Alla presidenza del Sunifar (che rappresenta le farmacie rurali) è stata eletta Silvia Pagliacci, presidente di Federfarma Perugia. Tra le priorità indicate, "l'indennità di ruralità che i rurali aspettano da tempo a favore dell'intera rete, che deve avere più forza economica" e il ritorno in farmacia di tutti i farmaci, compresi gli innovativi (*Farmacista33*, 31.5.17).

### CANNABIS TERAPEUTICA LA DOMANDA CRESCE

**La richiesta di cannabis terapeutica** è in continuo aumento, ma i quantitativi di prodotto immessi sul mercato sono insuf-

ficienti e non si riesce a dare una risposta adeguata a chi ha bisogno della cannabis per uso terapeutico. Matteo Bonvicini, presidente di Federfarma Bolzano, conferma l'enorme difficoltà a soddisfare una domanda crescente: "È cambiato, nell'ultimo periodo, l'atteggiamento dei medici, che riconoscono gli effetti benefici di questi prodotti somministrati oggi in diversi modi: dalle capsule alle bustine da tè, alle gocce d'olio. Noi consigliamo ai pazienti di telefonare per verificare i tempi in cui si può ottenere la cannabis terapeutica: l'attesa va dal mese in su" (*Alto Adige*, 2.6.17).

### GUERRA DEI VACCINI DOPO IL DECRETO

Sembra che il decreto sui vaccini varato dal Consiglio dei ministri abbia inasprito il dibattito sull'argomento. Il Codacons ha sporto denuncia contro il ministro della Salute, Beatrice Lorenzin, accusandola di non aver vigilato su 5 decessi sospetti che potrebbero avere una relazione (non confermata da alcun dato) con una precedente vaccinazione. Casi avversi che l'Aifa -sempre secondo il Codacons- avrebbe nascosto. Immediata la replica dell'Agenzia del farmaco, che ha "dato mandato ai propri legali di agire nei confronti di Codacons affinché sia difesa, in ogni forma e in ogni sede, la verità scientifica, la realtà dei dati, la qualità dell'operato svolto dall'Agenzia che ha nella tutela della salute dei cittadini il suo unico obiettivo". L'immunologo

Roberto Burioni, impegnato nella divulgazione scientifica sui social, ha invece ricevuto minacce di morte su Facebook (*Il Giornale*, 31.5.17).

### VARIE

**Otite curata con omeopatia: morto bambino di 7 anni.** Un bambino di sette anni è morto dopo 15 giorni di agonia, a causa delle complicazioni di un'otite trattata con prodotti omeopatici. "Noi ci siamo sempre fidati del dottore" ripete la mamma, che, insieme con il padre e con il medico, è indagata dalla Procura di Urbino per omicidio colposo. Il bambino soffriva di otite e altre volte lo stesso omeopata l'aveva aiutato a guarire (*Corriere della Sera*, 29.5.17).

Il ministro della Salute, Beatrice Lorenzin, interviene sulla vicenda: "Basta applicare le norme che ci sono. Sappiamo che i farmaci omeopatici sono complementari, non sostitutivi. E quando si tratta di bambini il tema è molto delicato, perché loro non riescono a descrivere i sintomi e richiedono un'attenzione molto particolare. A parere mio, come delle istituzioni mediche, in questi casi niente può sostituire la medicina tradizionale, che rimane la scienza medica. Ai genitori chiedo consapevolezza. Quando i figli stanno male vanno curati, se persistono febbre e sintomi importanti bisogna allarmarsi" (*La Repubblica*, 28.5.17).

"Non so se nel caso specifico la questione sia la diagnosi o il trattamento, se il problema sia il medico o i genitori che non lo hanno portato subito all'ospedale. Certo è che se una persona muore dopo aver preso un farmaco allopatico, nessuno dà la colpa alla cura -commenta Christian Boiron, direttore generale del Gruppo Boiron (leader

mondiale dei farmaci omeopatici con un fatturato di 610 milioni di euro)- La cosa davvero importante è proprio questa: scegliere un buon medico, perché è suo il compito di fare la diagnosi giusta e dare la cura più adatta” (*Corriere della Sera*, 29.5.17).

**Senza la scienza le infezioni uccidono.** L'articolo ripercorre la storia delle grandi scoperte scientifiche che hanno cambiato la storia della medicina: gli antibiotici e i vaccini. “Nei primi anni Quaranta circa un bambino fino a cinque anni su dieci moriva a causa di virus e batteri. Adesso siamo scesi a quattro su mille. Grazie alla penicillina e poi alla streptomina dal dopoguerra i batteri hanno iniziato a fare meno paura”. Indiscussa anche l'efficacia dei vaccini: “nel mondo occidentale, secondo i dati Oms rielaborati dall'Agenzia italiana del farmaco (Aifa), nel secolo scorso sono morte 400 milioni di persone di vaiolo, 97 di morbillo, 38 di pertosse, 37 di tetano, 22 di meningite e 12 di epatite B. Con l'arrivo della vaccinazione di massa sono state salvate circa 500 milioni di persone” (*La Repubblica*, 30.5.17).

**Stamina.** Quattro condanne a due anni: è l'esito del processo di primo grado, celebrato a Torino, per il cosiddetto “filone bresciano” dell'inchiesta Stamina, con riferimento al periodo in cui la controversa terapia di Davide Vannoni era stata sperimentata agli Spedali Civili di Brescia. Gli imputati sono stati riconosciuti colpevoli di somministrazione di farmaci imperfetti e assolti da tutti gli altri capi d'accusa,

compresa l'associazione per delinquere (*Avvenire*, 30.5.17).

**Melanoma.** Presentati i primi risultati della campagna “Macchie, senza paura” promossa a maggio da Federfarma Milano, Istituto Nazionale dei Tumori e Istituto Dermoclinico Vita Cutis. Circa 400 i cittadini sottoposti a visite di approfondimento, totalmente gratuite, nei due istituti; 36 le persone inviate a un livello successivo di cura (asportazione o terapia) per nei o macchie risultati sospetti. “Grazie a questa iniziativa, ha commentato il presidente di Federfarma Milano Annarosa Racca, abbiamo allertato i cittadini sul pericolo melanoma riuscendo a intervenire sui casi più problematici. Ripeteremo certamente questa iniziativa, che segna un altro passo verso la farmacia dei servizi, primo presidio sanitario sul territorio” (*Quotidianosanità.it*, 30.5.17).

**La crescita italiana e i parametri della Ue.** Prosegue il confronto serrato sui criteri di calcolo dei parametri europei. “Il cuore del problema è l'output gap. Cioè la distanza che separa la crescita potenziale di un Paese da quella reale, e impatta sul calcolo del deficit strutturale. L'Italia, non da sola, contesta da anni il metodo statistico utilizzato dalla Commissione, in particolare nel calcolo della forza lavoro potenziale, basata sulla stima fra disoccupazione e inflazione salariale”. Con i parametri usati a Bruxelles il deficit strutturale italiano è pari al 2% del Pil, mentre secondo il metodo alternativo proposto dall'Italia il valo-

re scenderebbe all'1,2%: la differenza è pari a 14 miliardi di euro (*Il Sole 24 Ore*, 31.5.17).

**Cala la fiducia degli italiani.** Secondo l'Istat, nel mese di maggio è peggiorato il clima di fiducia delle famiglie e delle imprese italiane, mentre segnali positivi sono arrivati dal fatturato dei servizi, che nel primo trimestre ha beneficiato dell'aumento maggiore mai registrato in sette anni di serie storiche: +1,6% sul trimestre precedente e addirittura +4,5% su base annua. Ma la riduzione degli indici di fiducia -di due punti (da 107,4 a 105,4) quello delle famiglie e di qualche decimale (da 106,8 a 106,2) quello delle aziende- suscita preoccupazioni, perché potrebbe anticipare un calo dei consumi e degli investimenti (*La Stampa*, 27.5.17).

**L'inflazione rallenta.** Secondo le stime preliminari di Istat, a maggio l'indice dei prezzi al consumo segna una diminuzione del -0,2% su base mensile, dal +0,4 di aprile; mentre a livello tendenziale scende a +1,4% dal +1,9% del mese precedente. Il trend italiano dei prezzi si allinea a quello degli altri Paesi europei. Il rallentamento dell'inflazione è dovuto soprattutto allo sgonfiarsi dei prezzi dell'energia e al bel tempo che ha eliminato le impennate dei prezzi degli alimentari non lavorati (*Il Sole 24 Ore*, 1.6.17).  
(US.SM - 8004/237 - 5.6.17)

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

**Filodiretto**  
**L'informazione quotidiana**  
**di Federfarma**

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



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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

**BOIRON**

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

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

Medicinale non a carico del SSN.

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

## ELEZIONI FEDERFARMA 2017/2020: GLI ELETTI E LE CARICHE

**N**el corso dell'Assemblea nazionale e dell'Assemblea del Sunifar del 30 maggio scorso si sono svolte le elezioni del presidente della Federazione, del presidente del Sunifar e dei componenti del Consiglio di Presidenza per il triennio 2017/2020. Gli esiti del voto sono riportati nel verbale del seggio elettorale (*disponibile su [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it)*).

Il dottor **Marco Cossolo** (presidente di Federfarma Torino) è stato eletto presidente della Federazione, mentre la dottoressa **Silvia Pagliacci** (presidente di Federfarma Perugia) è stata eletta presidente del Sunifar.

L'Assemblea Nazionale ha eletto i seguenti sei componenti del Consiglio di Presidenza:

- *Marco Bacchini (presidente Federfarma Verona)*
- *Vittorio Contarina (presidente Federfarma Roma)*
- *Achille Gallina Toschi (presidente Federfarma Emilia Romagna)*
- *Oswaldo Moltedo (presidente Federfarma Lazio)*
- *Michele Pellegrini Calace (presidente Federfarma Barletta-Andria-Trani)*
- *Roberto Tobia (presidente Federfarma Palermo).*

L'Assemblea del Sunifar ha eletto i seguenti tre componenti rurali del Consiglio di Presidenza:

- *Daniele Dani (vicepresidente Federfarma Firenze)*
- *Pasquale D'Avella (vicepresidente Federfarma Marche)*
- *Renato Usai (vicepresidente Federfarma Nuoro).*

Nell'ambito del Consiglio di Presidenza così risultato eletto, sono state attribuite le cariche previste dallo Statuto nel seguente modo.

Il presidente di Federfarma, dottor Marco Cossolo, in base a quanto previsto dal comma 3 dell'articolo 17 dello Statuto, ha nominato:

- *vicepresidente vicario il dottor Vittorio Contarina (presidente Federfarma Roma);*
- *segretario nazionale il dottor Oswaldo Moltedo (presidente Federfarma Lazio);*
- *tesoriere il dottor Roberto Tobia (presidente Federfarma Palermo).*

Il presidente del Sunifar, dottoressa Silvia Pagliacci, in base a quanto previsto dal comma 4 del medesimo articolo 17, ha nominato:

- *vicepresidente del Sunifar il dottor Pasquale D'Avella (presidente Federfarma Marche);*
- *segretario del Sunifar il dottor Renato Usai (vicepresidente Federfarma Nuoro).*

(UTP.LC - 7828/232 - 31.5.17)

## DDL CONCORRENZA

*Terza lettura alla Camera: i tempi dell'iter*

**Precedenti:** circolari Federfarma n. 6733/202 del 12 maggio 2017, n. 11818/394 del 16 settembre 2016, n. 9767/312 del 15 luglio 2016, n. 3078/100 del 4 marzo 2016, n. 887/25 del 20 gennaio 2016, n. 768/21 del 18 gennaio 2016, n. 14884/450 del 16 novembre 2015, n. 12989/394 del 7 ottobre 2015, n. 12428/374 del 24 settembre 2015, n. 11787/362 dell'11 settembre 2015, n. 10478/318 del 29 luglio 2015, n. 10283/313 del 27 luglio 2015, n. 10029/305 del 21 luglio 2015, n. 9848/301 del 17 luglio 2015, n. 9815/300 del 16 luglio 2015, n. 8319/254 del 12 giugno 2015, n. 6117/184 del 27 aprile 2015, n. 5281/155 del 10 aprile 2015, n. 2974/92 del 25 febbraio 2015, n. 2723/86 del 20 febbraio 2015, n. 2715/85 del 20 febbraio 2015, n. 2555/81 del 18 febbraio 2015, n. 2525/80 del 18 febbraio 2015, n. 2281/73 del 13 febbraio 2015, n. 2180/68 dell'11 febbraio 2015, n. 1888/56 del 6 febbraio 2015, n. 1683/46 del 3 febbraio 2015, n. 9468/287 del 7 luglio 2014.

Si è avviato, presso le Commissioni riunite VI Finanze e X Attività produttive della Camera dei deputati, l'esame del Ddl "Legge annuale per il mercato e la concorrenza", approvato con modifiche dal Senato (vedi circolare Federfarma prot. n. 6733/202 del 12 maggio 2017) e trasmesso quindi alla Camera per la terza lettura. Le Commissioni riunite hanno deciso di procedere preliminarmente a un ciclo di

audizioni per approfondire alcune tematiche trattate dal Ddl.

Il termine per la presentazione degli emendamenti è stato fissato a **martedì 13 giugno** prossimo. L'esame degli emendamenti avverrà quindi dopo tale data. In caso di ulteriori modifiche, il testo dovrà tornare al Senato per l'approvazione definitiva.

(URIS.PB-UL.AC - 7588/231 - 26.5.17)

## CANNABIS NELLA TARIFFA NAZIONALE

*In G.U. il decreto che la inserisce*

Sulla Gazzetta Ufficiale n. 127 del 3/6/2017 è stato pubblicato il Decreto del Ministero della Salute 23 marzo 2017 "Modifica dell'allegato A del Decreto 18 agosto 1993, recante: Approvazione della tariffa nazionale per la vendita al pubblico dei medicinali" (il testo è disponibile sul sito di Federfarma). Il decreto ministeriale, **modificando la Tabella dei prezzi delle sostanze** contenuta nell'Allegato A del Dm 18 agosto 1993 recante la Tariffa nazionale per la vendita al pubblico dei medicinali, **ha inserito dopo la voce "Canfora" la voce "Cannabis infiorescenze grammi 1 euro 9,00". Il decreto ministeriale entrerà in vigore il 18 giugno 2017 e dovrà essere conservato in farmacia unitamente alla Tariffa nazionale** (art. 123 Tuls).

(UL.AC - 8002/236 - 5.6.17)

## MEDICINALI VETERINARI

### Due Ddl in discussione in Parlamento

Sono all'esame del Parlamento due disegni di legge relativi alla disciplina dei medicinali veterinari. La prima proposta, di fonte governativa, è stata inserita nel Disegno di Legge europea 2017. Una volta approvata, la Legge europea introdurrà le norme necessarie a far partire la ricetta veterinaria elettronica e l'estensione ai medicinali veterinari del vigente sistema di tracciabilità per i farmaci a uso umano. La seconda proposta riguarda un testo unificato di due Ddl avente l'obiettivo di migliorare l'accesso ai medicinali veterinari grazie a misure relative ai generici e ai confezionamenti frazionati.

Presso i due rami del Parlamento sono all'esame due iniziative legislative, volte a modificare la disciplina dei medicinali veterinari.

### Disegno di Legge europea 2017

È stato presentato dal Governo, il 26 maggio, alla XIV Commissione Politiche dell'Unione Europea della Camera dei Deputati il Disegno di Legge europea 2017 (vedasi il sito [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it)). In tale Ddl sono state inserite, all'art. 2, alcune disposizioni che modificheranno due articoli del D.Lgs n.193/2006, ovvero il Codice comunitario dei medicinali veterinari. Se lo strumento della Legge europea è tipicamente utilizzato per conformarsi alla normativa europea ed evitare, in tal modo, l'apertura di procedure d'infrazione (o anche chiudere quelle già aperte), in questo caso la *ratio* è differente e, invero, piuttosto generica. Infatti, le misure di seguito analizzate mirano, attraverso l'introduzione di un sistema di tracciabilità, ad agevolare il conseguimento degli obiettivi previsti nel D.Lgs n.193/2006.

La **prima modifica** mira, pertanto, a *estendere il sistema di tracciabilità oggi vigente per i farmaci ad uso umano ai farmaci veterinari*, prevedendo l'obbligo di registrazione, nella banca dati presso il ministero della Salute, di ogni passaggio del farmaco all'interno della filiera. Tale obbligo sarà a carico sia della *supply chain* - titolari di Aic, depositari, grossisti, farmacie e altri soggetti titolati alla vendita- sia dei medici veterinari.

Come è noto, attualmente il sistema di "tracciabilità piena" per i farmaci a uso umano (ovvero la registrazione di ogni passaggio del farmaco tra tutti i soggetti della filiera), introdotto in Italia grazie alla Legge n. 39/2002, non è stato mai completamente implementato, in quanto all'interno della banca dati attualmente funzionante presso il ministero della Salute sono registrati soltanto dati parziali inseriti dai soggetti della filiera al momento della cessione del prodotto. Ciò in quanto, in seguito a problematiche riscontrate dai grossisti, è stato escluso, con provvedimento ministeriale, l'invio delle "targhe" dei farmaci (ovvero i numeri seriali progressivi di ciascuna confezione). In sostanza, oggi affluiscono al Ministero solo dati amministrativi, ossia i quantitativi e la descrizione dei prodotti ceduti da un soggetto della filiera all'altro, senza le targhe che hanno come prima finalità il controllo antifalsificazione (*un sistema antifalsificazione europeo verrà introdotto ex novo nei prossimi anni (in tutta Europa nel febbraio 2019; l'Italia ha una deroga fino al 2025); a riguardo cfr. ns Circ. n. 69/2016*).

Ciò che verrà pertanto inserito con le modifiche oggi in

discussione riguarderà l'obbligo per industrie, depositari, grossisti e farmacie di registrare informaticamente ogni cessione del prodotto, registrazione che oggi avviene solo in modalità cartacea.

Tale decisione è stata presa in quanto l'attuale banca dati funzionante per i farmaci a uso umano è già stata ampliata e ora prevede un settore dedicato alla raccolta dei dati relativi ai medicinali veterinari, fino ad ora alimentato su base volontaria. L'obbligo di registrazione informatica verrà adempiuto grazie alla fornitura ai soggetti della filiera di un applicativo completamente gratuito, che funzionerà su tutti i dispositivi elettronici (*PC, tablet, smartphone*) anche in modalità *off-line*. Ad avviso del Governo, il nuovo meccanismo di tracciabilità avrà l'effetto di rendere più efficiente il sistema di controllo, contribuendo a una maggiore tutela della salute pubblica, del benessere animale e della sicurezza alimentare.

La **seconda modifica** riguarda *l'abbandono del modello cartaceo di ricetta medico-veterinaria e il passaggio a un modello informatizzato*. In questo modo sarà possibile tracciare l'intera filiera del farmaco veterinario, incrociando i dati relativi alla fase di produzione e commercializzazione con quelli relativi al consumo e all'utilizzo. A tale scopo, il ministero della Salute sta portando a compimento il progetto ricetta elettronica veterinaria, che concorrerà alla realizzazione dell'obiettivo di miglioramento del controllo della circolazione dei medicinali e della tracciabilità degli stessi. Il nuovo sistema, già adottato in via sperimentale su base volontaria in due Regioni italiane (Abruzzo e Lombardia), è previsto dall'Agenda di semplificazione 2015-2017, precisamente al punto 5.11 "*Azioni mirate in materia di sanità veterinaria e sicurezza degli alimenti tramite la digitalizzazione*".

La sostituzione del modello di ricetta cartaceo con quello elettronico verrà completato dal ministero della Salute secondo tempi, casi e procedure che saranno individuati entro il 2017. La partenza a regime su tutto il territorio nazionale è prevista per il 1° gennaio 2018. L'applicazione a regime della ricetta elettronica consentirà di rilevare i dati relativi al consumo di farmaci veterinari, ciò al fine di assicurare un più efficace sistema di farmacovigilanza.

### Testo unificato Ddl 499 (De Poli - Udc) e 540 (Amati e altri - Pd)

Lo scorso 25 maggio la XII Commissione Igiene e Sanità del Senato ha deciso di esaminare in un *testo unificato* due distinti disegni di legge di iniziativa parlamentare (Ddl n. 499 e 540), in merito al miglioramento dell'accesso alle cure di medicinali veterinari. A tale scopo si prevede, all'art. 2, l'introduzione *dei medicinali veterinari generici*, con l'obbligo per il titolare dell'Aic di assicurare che il relativo *prezzo di vendita al pubblico sia almeno del 20 per cento inferiore* a quello del corrispondente medicinale veterinario di riferimento. Se il medicinale veterinario di riferimento non è stato autorizzato in Italia, la riduzione di almeno il 20 per cento si applica al prezzo con cui il medicinale di riferimento è commercializzato nello Stato membro Ue in cui ha ottenuto l'autorizzazione.

Il ministero della Salute dovrà pubblicare nel proprio sito istituzionale *l'elenco dei medicinali veterinari di riferimento e dei relativi generici autorizzati* in Italia, oltre a curarne l'aggiornamento. Il *farmacista all'atto della vendita* dovrà consultare l'elenco anche ai fini dell'attuazione dell'articolo 78, comma 1, D.Lgs. 193/2006

(modalità per la dispensazione dei medicinali veterinari in caso di terapia d'urgenza)<sup>1</sup>.

L'art. 3 introduce, invece, disposizioni sulla *cessione frazionata del medicinale veterinario destinato agli animali da compagnia*. A tale proposito i confezionamenti primari ed esterni dei medicinali veterinari dovranno recare anche la dicitura "confezione multipla: unità posologiche/frazioni distribuibili singolarmente" e le confezioni dovranno contenere un numero di foglietti illustrativi pari alle unità posologiche o al numero di frazioni distribuibili singolarmente. Il responsabile della vendita diretta, dovrà conservare, nel caso di confezioni multiple di medicinali veterinari destinati agli animali da compagnia, la documentazione in entrata e uscita relativa anche al numero di frazioni o unità posologiche.

(URI.ML-UL.AC - 8116/241 - 7.6.17)

(1) Art. 78, d.lgs. 193/2006

1. Il farmacista responsabile della vendita diretta può suggerire e consegnare un medicinale veterinario generico, avente denominazione diversa rispetto a quello prescritto, purché sia più conveniente da un punto di vista economico per l'acquirente. Deve essere garantita l'identità della composizione quali-quantitativa del principio attivo, la stessa forma farmaceutica e la specie di destinazione.

2. Il farmacista responsabile della vendita diretta, nel caso in cui sussista l'urgenza di inizio della terapia, se il medicinale veterinario prescritto non è immediatamente disponibile, può consegnare un medicinale veterinario corrispondente purché analogo a quello prescritto nella ricetta per composizione quali-quantitativa del principio attivo e degli eccipienti e per la specie di destinazione, previo assenso del veterinario che ha rilasciato la prescrizione. L'assenso deve essere regolarizzato nei cinque giorni lavorativi successivi mediante apposita comunicazione del medico veterinario, sottoscritta dallo stesso, da consegnare al farmacista.

## IRPEF 2017

### Destinazione del 5 per mille

**Precedenti:** circolari Federfarma prot. n. 6118/183 del 29/3/2006, n. 7085/225 del 17/4/2007, n. 8115/222 del 24/4/2008, n. 8757/217 del 13/5/2009, n. 12083/299 del 30/6/2009, n. 6805/173 del 26/4/2010, n. 6523/159 del 7/4/2011, n. 20327/433 del 6/12/2011, n. 5044/122 del 23/3/2012, n. 7249/201 del 16/5/2013, n. 7324/207 del 21/5/2014, n. 4814/143 del 31/3/2015, n. 5966/196 del 4/5/2016.

L'articolo 1, comma 154 della Legge 190/2014 (Legge di Stabilità

2015, cfr. circolare Federfarma prot. n. 316/5 dell'8/1/2015), ha disposto, a regime, la possibilità per i contribuenti di destinare una quota pari al 5 per mille dell'Irpef a finalità di interesse sociale (sostegno del volontariato, finanziamento della ricerca scientifica e dell'università, finanziamento della ricerca sanitaria, sostegno delle attività sociali svolte dal Comune di residenza, sostegno alle associazioni sportive dilettantistiche riconosciute ai fini sportivi dal Coni che svolgono una rilevante attività di interesse sociale, tutela, promozione e valorizzazione dei beni culturali e paesaggistici).

Le modalità operative per gli enti interessati rimangono quelle disciplinate dal Dpcm 23 aprile 2010, mentre l'articolo 1 del Dpcm 7 luglio 2016 ha introdotto semplificazioni negli adempimenti per l'ammissione al riparto della quota del 5 per mille. In particolare, gli enti che hanno regolarmente adempiuto alla presentazione della domanda di iscrizione e della dichiarazione sostitutiva dell'atto di notorietà relativa alla persistenza dei requisiti di ammissione al contributo nell'anno 2016 sono inseriti nell'elenco integrato, aggiornato e pubblicato sul sito dell'Agenzia delle entrate entro il 31 marzo 2017 senza necessità di presentare nuovamente domanda.

La destinazione del 5 per mille va effettuata in dichiarazione dei redditi, **apponendo la propria firma e indicando il codice fiscale del soggetto destinatario di tale quota**, traendolo dal predetto elenco permanente. Per agevolare la consultazione, su detto sito, è anche disponibile un motore di ricerca negli elenchi aggiornati, che consente la ricerca per denominazione, per codice fiscale o per provincia.

Si fornisce di seguito, a titolo meramente esemplificativo e in ordine rigorosamente alfabetico, un elenco di soggetti a cui è possibile destinare il 5 per mille: Associazione "Insieme per Wamba" Onlus (c.f. 90139650270); Banco Farmaceutico Onlus (c.f. 97503510154); Comitato Farmacie della Provincia di Torino-Onlus o Farmaonlus (c.f. 97748270010); Fondazione Francesca Rava N.P.H. Italia Onlus (c.f. 97264070158); Fondazione Francesco Cannavò (c.f. 07840931005); Fondazione Irccs Istituto nazionale dei tumori (c.f. 80018230153); Fondazione Nazionale Gigi Ghirotti (c.f. 80188190583); Fondazione Piero e Lucille Corti Onlus (c.f. 91039990154); Fondazione Umberto Veronesi (c.f. 97298700150); Heart Care Foundation Onlus (c.f. 94070130482); Istituto Europeo di Oncologia (c.f. 08691440153); Universitas Aromatariorum Urbis Onlus - Nobile Collegio Chimico Farmaceutico (c.f. 10066801001). (UTP.LC - 7883/233 - 1.6.17)

# CANCRO

Cancelliamolo insieme. Con il 5x1000 all'Istituto Nazionale dei Tumori di Milano

Codice fiscale 800.182.301.53  
istitutotumori.mi.it



Fondazione IRCCS  
Istituto Nazionale dei Tumori  
L'oncologia italiana è nata qui



# CISTITE

**Lo sai che 8 donne su 10  
passano prima in Farmacia?**

Scopri la risposta  
più innovativa!





# CISTITE

Una frequente problematica femminile.

- ▶ **Il 20-30% delle donne (5 milioni)** lamenta ogni anno uno o più episodi.
- ▶ **Il 40-50% delle donne (8 milioni)** ne soffre almeno una volta nella vita.

**Nell'80% dei casi**  
le donne si rivolgono direttamente  
**al Farmacista.**

IL TREND DI MERCATO CONFERMA L'OPPORTUNITÀ.

**Totale mercato integratori alimentari cistite\***

**VALORE**

**61,6 MIO €**

**+7,9%**

**CONFEZIONI**

**3,4 MIO**

**+6,0%**

**Media annua per Farmacia\* su 18.000 Farmacie**

**VALORE**

**3.400 €/anno**

**CONFEZIONI**

**189 pz./anno**

\*Fonte: MAT Aprile 2017 Sell out New Line.

# CISTISET ADVANCE

Un innovativo approccio naturale  
per il benessere delle vie urinarie.



PRODOTTO ITALIANO

nato dalla ricerca  
dell'Università degli  
Studi di Torino.



## FORMULA OXIMACRO®

**Estratto di Cranberry con il più elevato  
contenuto di Proantocianidine A sul mercato** **36**  
mg

- ▶ La ricerca attribuisce le **proprietà del Cranberry** alle **Proantocianidine di tipo A (PAC A)**: le più attive nel contrastare i **disturbi urinari**.
- ▶ L'**efficacia** dei prodotti a base di **Cranberry** dipende proprio dalla capacità di **determinare la concentrazione ottimale di PAC A**.
- ▶ Il **titolo di PAC A di Oximacro®** è garantito dal metodo validato **HPLC-MS**: l'unico capace di quantificarne con **accuratezza il contenuto**.



**D-MANNOSIO 200 mg**

**E.s ONONIDE 120 mg**

**corman**  
IL VALORE DELLA SCELTA



# CISTISSET ADVANCE

**Unico anche in esposizione  
per supportare efficacemente il sell-out.**



**Cartello  
vetrina**

**Espositore  
da banco  
12 pezzi**



**Esposizione a scaffale**



## L'ANTITRUST SANZIONA UN'UNIVERSITÀ DELLA ROMANIA

**N**on vi sono solo prodotti falsamente miracolistici o integratori e beni salutistici dalle virtù indimostrabili. Anche le università con dubbie sedi in altri Paesi europei possono cadere sotto la scure dell'Antitrust per pratiche commerciali sleali.

La notizia è del 22 maggio scorso e riguarda la sanzione inflitta dai guardiani della concorrenza al Fondo Proserpina e all'Università romena "Dunarea de Jos" per avere pubblicizzato sul territorio italiano due corsi di laurea per le Facoltà di Medicina e di Farmacia. Secondo i messaggi pubblicitari in questione, i due corsi permettevano il conseguimento di una laurea avente valore legale in tutti i Paesi dell'Ue.

I corsi venivano tenuti a Enna da parte dell'Università romena "Dunarea de Jos" di Galati, ma, a differenza di quanto pubblicizzato nell'home page, un corso di laurea riguardava "Medicina e chirurgia", mentre il secondo concerneva più genericamente le "Professioni sanitarie". I corsi venivano svolti in lingua rumena, previo superamento di un corso intensivo in lingua romena della durata di 10 settimane, a un costo annuo rispettivamente di 9.400 e 4.800 euro.

La segnalazione all'Antitrust è pervenuta dal Ministero dell'Istruzione, dell'università e della ricerca (Miur), che contestualmente ha sporto denuncia presso il Tribunale di Caltanissetta, il quale, con Ordinanza del 22 giugno 2016, ha stabilito che l'iniziativa volta a costituire ad Enna le due facoltà da parte dell'Università di Galati è da ritenere in contrasto con l'ordinamento nazionale ed europeo, seppur non adottando alcun tipo di provvedimento cautelare.

Oltre alla questione di cui si è occupata l'Antitrust in merito all'ingannevolezza dei messaggi, l'argomento è interessante in quanto, dal punto di vista amministrativo

e giudiziale, si sta combattendo una battaglia legale sulla legittimità per un'Università di un Paese europeo di "delocalizzare" una sede in un altro Stato Ue senza chiedere alcuna autorizzazione amministrativa nel Paese ospitante. La questione ha rilevanza in quanto -stante l'automatico riconoscimento delle professioni sanitarie in Unione europea- con tale espediente un Paese potrebbe far saltare la programmazione nazionale stabilita con numero chiuso, evitando agli studenti italiani costose trasferte in Romania o in un altro Paese Ue.

La decisione del Miur di considerare illegittima la sede di Enna dell'Università di Galati è attualmente all'esame del Tar del Lazio presso il quale l'Università romena ha presentato ricorso.

Per tornare alla decisione dell'Antitrust, il garante della concorrenza ha valutato i messaggi pubblicitari proprio sotto l'aspetto della potenziale attrattività per gli

studenti di poter frequentare in Italia un corso avente valore legale, il cui diploma è rilasciato da una facoltà europea. E sotto quest'aspetto, in mancanza di un'autorizzazione ministeriale, la pubblicità in questione si ammantava di elementi considerati ingannevoli, poiché si prospettava un corso di laurea che non è poi in alcun modo spendibile in ambito lavorativo.

L'Antitrust, ci sembra, ha anche considerato il fatto che il Tar del Lazio possa accogliere il ricorso dell'Università romena. Infatti, un profilo di ingannevolezza è stato evidenziato nell'omissione, all'interno del messaggio pubblicitario, di qualsiasi riferimento a ulteriori validazioni del titolo conseguito, cosa non vera, in quanto tale titolo resta comunque soggetto a una procedura amministrativa di riconoscimento.

La decisione finale dell'Antitrust è stata, come detto, di condanna, anche se le sanzioni non risultano particolarmente pesanti: divieto di ogni ulteriore diffusione della pubblicità in oggetto e sanzione pecuniaria al Fondo Proserpina e all'Università di Galati di 5.000 euro ciascuna. (ML)

## ASPEN: INCHIESTA DELL'ANTITRUST UE

**T**empi duri per la società sudafricana Aspen Pharma, che -dopo avere subito a settembre dell'anno scorso la sanzione di 5,2 milioni di euro da parte dell'Autorità Antitrust italiana per abuso di posizione dominante causata da ingiustificati aumenti di prezzi dei suoi farmaci antitumorali- si è vista contestare i medesimi comportamenti anche dalla Direzione concorrenza della Commissione Ue.

Sembra, infatti, che la medesima strategia adottata in Italia sia stata esportata anche in altri Paesi europei, ovvero farmaci con brevetto scaduto utilizzati per

terapie antitumorali, incluse le patologie tumorali ematologiche. Aspen acquista i farmaci alla scadenza del brevetto e con poche o nessuna alternativa terapeutica sul mercato, per poi alzare i prezzi fino ad arrivare ad aumenti di svariati multipli (in Italia era arrivata a incrementi tra il 300 e il 1.500%). L'ultimo fatturato mondiale di Aspen, attiva soprattutto nei generici, è stato pari a 2,2 miliardi di euro; quello italiano, per i soli farmaci oggetto della decisione antitrust, è compreso tra 5 e 10 milioni di euro.

Come in Italia, il metodo per convin-

cere le autorità regolatorie nazionali ad accettare tali aumenti ingiustificati di prezzi passava per le minacce di ritirare tali prodotti dal mercato nazionale. La Commissione Ue ha comunicato come questa sia la prima apertura formale di indagine in Europa per aumenti ingiustificati di prezzi da parte di industrie farmaceutiche. L'inchiesta non ha una data formale di chiusura del provvedimento, in quanto ciò dipende da una serie di fattori, quali la complessità del caso, il numero di imprese coinvolte che intendono cooperare con la Direzione concorrenza della Commissione, l'espletamento del diritto di difesa.

L'inchiesta dell'Antitrust Ue, aperta il 15 maggio scorso, copre praticamente tutti i Paesi, a esclusione dell'Italia, dove è già stato varato il provvedimento sanzionatorio.

Non è questa, tuttavia, la sola tegola ad

avere colpito l'industria sudafricana. Infatti, il 20 marzo scorso, l'Antitrust italiano ha pubblicato un provvedimento contro Aspen per mancata ottemperanza rispetto a quanto deciso con il provvedimento dello scorso settembre.

L'Antitrust ha, infatti, contestato come Aspen non abbia attuato, nel termine perentorio prescritto di 60 giorni, ogni iniziativa a definire prezzi non iniqui dei farmaci oggetto del procedimento.

In seguito, medesimo atteggiamento scarsamente collaborativo è stato rilevato dall'Aifa nella riunione del 23 febbraio tra la suddetta industria e il Comitato Prezzi e Rimborso, dove i rappresentanti dell'industria sudafricana hanno informato di non voler modificare i propri prezzi in attesa della decisione sul ricorso da loro presentato innanzi al Tar del Lazio (che non ha concesso la sospensiva, così come

successivamente confermato anche dal Consiglio di Stato).

Inoltre, Aspen ha insistito con Aifa nel procedere alla revisione delle condizioni contrattuali solo a partire dai prezzi vigenti, che sono proprio i prezzi ritenuti iniqui dall'Antitrust, ottenuti da Aspen tramite un esercizio distorto e strumentale del diritto alla negoziazione con l'Agenzia del farmaco.

Per tali ragioni, l'Antitrust ha aperto contro Aspen Italia un provvedimento formale per inottemperanza che dovrà concludersi entro il 31 ottobre 2017.

Le norme vigenti prevedono che, in caso di inottemperanza, l'Antitrust applichi una sanzione pecuniaria fino al 10% del fatturato. Tale sanzione non può essere inferiore al doppio di quella stabilita al momento dell'accertamento della violazione. (ML)

## TRIBUNALE DI TORRE ANNUNZIATA FALL. N. 52/16 R.F.

### **Lotto 1 - Comune di Torre Annunziata (NA)**

Corso Umberto I n. 46/52. Attività di farmacia comprendente i beni costituenti i mobili e le attrezzature necessarie all'esercizio dell'attività aziendale.

**Prezzo base: Euro 2.320.525,00** in caso di gara  
**aumento minimo Euro 10.000,00.**

Vendita senza incanto: **29/06/2017 ore 12:00**, innanzi al  
G.D. Dott. Fabio Di Lorenzo presso il Tribunale di Torre Annunziata.  
Deposito offerte entro le ore 11:00 del 29/06/2017 in Cancelleria Fallimentare.

Maggiori info in Cancelleria Fallimentare e su  
[www.tribunale.torreannunziata.giustizia.it](http://www.tribunale.torreannunziata.giustizia.it) e [www.astegjudiziarie.it](http://www.astegjudiziarie.it)  
(Cod. A388054).

# Unioni&Associazioni

Redazione

## FARMACISTI VOLONTARI CONGRESSO A VERONA

“I farmacisti volontari nella maxi emergenza”, è stato il tema del Convegno nazionale dell’Associazione farmacisti volontari protezione civile che si è svolto a Verona dal 26 al 28 maggio. Le relazioni congressuali sono state svolte dal dottor Luca Galliano (responsabile nazionale colonna mobile Assoc.naz.farm.vol.), dal dottor Massimo Lapietra (referente del Servizio Volontariato del Dipartimento nazionale della Protezione civile) e dal dottor Federigo Federighi (referente del Servizio sanitario Dipartimento nazionale Protezione civile).

I delegati, in rappresentanza delle 11 associazioni distribuite sul territorio nazionale, hanno rinnovato i componenti del consiglio nazionale per il prossimo triennio, con l’elezione del presidente, dottoressa Enrica Bianchi, del vicepresidente, dottor Ermano Serra, e del segretario, dottoressa Silvia Nocera. Bianchi ha ringraziato i farmacisti di Verona, nella persona del presidente dell’associazione, dottor Paolo Pomari, per l’eccellente organizzazione dell’evento, ribadendo la bontà dell’intuizione che portò nel 2009 alla nascita dell’Associazione che oggi è presente in otto Regioni e ha dimostrato, come confermato dai responsabili della Protezione civile, di essere utile ed efficiente nelle situazioni di estrema emergenza, dove si richiede la funzione professionale del farmacista, e più in generale quando la Protezione civile ne richiede l’attivazione, per esempio in occasione degli sbarchi di migranti nei porti.

Nel prossimo futuro, ha concluso Enrica Bianchi, oltre a potenziare la formazione per l’emergenza, i farmacisti volontari si concentreranno anche sulle iniziative di prevenzione in collaborazione con la Protezione civile, per esempio in occasione della prossima edizione di della campagna informativa alla popolazione “Io non rischio”. Ha portato i saluti alla manifestazione, il presidente della Fofi, senatore Andrea Mandelli,

dichiarando l’apprezzamento della Federazione per le lodevoli attività dell’Associazione e ribadendone il supporto alle iniziative future.

## CREDIFARMA RECUPERA OTTOCENTOMILA EURO

Credifarma ha reso noto con soddisfazione l’andamento della vicenda legale di Foggia, dove è stato ottenuto un cospicuo recupero di interessi a favore dei titolari di farmacia. Il Tribunale ha infatti accolto le richieste presentate da Credifarma.

L’amministratore delegato della società finanziaria dei farmacisti Marco Alessandrini ha dichiarato in un comunicato stampa: “Siamo soddisfatti dell’esito ottenuto a Foggia, dove la locale Azienda sanitaria ha corrisposto a definizione del giudizio oltre 800mila euro relativi agli interessi per il tardivo pagamento delle distinte contabili riepilogative degli anni passati. Questa sentenza ribadisce la bontà e la ancora attuale validità di un modello di servizi vincente e dedicato esclusivamente alla farmacia”.

## GRUPPO COSMETICI IN FARMACIA A MILANO

Si tiene a Milano il prossimo 27 giugno, presso Quintiles Ims, in via Fabio Filzi 29, dalle 14 alle 17, l’assemblea del Gruppo Cosmetici in Farmacia di Cosmetica Italia, dedicata al tema “Farmacia: nuovi osservatori del futuro”. Il saluto di benvenuto sarà dato da John Chave, direttore generale di Cosmetics Europe. Nel corso dell’incontro saranno presentate tre interessanti ricerche sul settore: “Barometer Farmacia” (di Doxapharma), “L’acquisto di cosmetici in farmacia” (a cura di Alias), “La farmacia oggi e domani”.

In particolare, Gadi Schoenheit, vicepresidente di Doxapharma, illustrerà un importante cambiamento nelle prospettive del canale: da un posizionamento distribu-

tivo “farmaceutico-oriented” alla sua integrazione in area “benessere” a un mix di prodotti-servizi “health-oriented”. Annalisa Vagliasindi di Alias presenterà una ricerca per comprendere che cosa sta accadendo nel rapporto tra consumatore e farmacie nell’ambito dell’acquisto di cosmetici. Infine, Quintiles Ims commenterà la ricerca qualitativa condotta dal Centro studi di Cosmetica Italia a Cosmofarma 2017: una ricerca di mercato con l’obiettivo di analizzare le future dinamiche e il ruolo del prodotto cosmetico all’interno del canale (la ricerca è stata condotta nel corso della manifestazione e ha coinvolto circa 1000 farmacisti).

## COSMETICA ITALIA IL 49° RAPPORTO

Mercoledì 21 giugno a Milano, presso la sede di Cosmetica Italia (in via Accademia 33), sarà presentato il quarantanovesimo Rapporto annuale, che analizza il settore cosmetico e l’andamento dei consumi in Italia. Per informazioni: [ufficiostampa@cosmeticaitalia.it](mailto:ufficiostampa@cosmeticaitalia.it) - tel. 02.28177348/47.

## INCHIESTA LILT-DOXA I MILANESI E IL FUMO

Secondo una indagine che la Lega Italiana per la Lotta contro i tumori - Lilt di Milano ha commissionato all’istituto Doxa, nel capoluogo lombardo cresce il numero dei fumatori che affermano di non pensare a smettere. Infatti, il 74% degli interpellati ha risposto di non avere intenzione di farla finita con le sigarette: l’anno scorso rispondeva così il 63%. E solamente il 23%, contro il 26% del 2016, dice di voler smettere. L’inchiesta segnala però anche qualche dato positivo: nel complesso, i fumatori milanesi sono in lieve diminuzione, passati dal 20% del 2016 all’attuale 19%; il consumo giornaliero di sigarette è calato dal 10,5% del 2016 all’odierno 9,9%.

## REVOCHE DI AIC - ANTICIPAZIONI AIFA

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

### AIC Omeprazolo Acc - Accord Healthcare Italia

042298012	7cps gastr 20mg
042298024	14cps gastr20mg
042298036	28cps gastr20mg
042298048	30cps gastr20mg
042298051	60cps gastr20mg
042298063	500cps gastr 20mg

### AIC Nattinez - Hospira Italia

044041010	1sac inf 2mg/ml 300ml
044041022	2sac inf 2mg/ml 300ml
044041034	5sac inf 2mg/ml 300ml
044041046	10sac inf 2mg/ml300ml
044041059	20sac inf 2mg/ml300ml
044041061	25sac inf 2mg/ml300ml

### AIC Linezolid Hosp - Hospira Italia

043124039	5sacche 300ml
043124041	10sacche 300ml
043124054	20sacche 300ml
043124066	25sacche 300ml
043124015	1sacca 300ml
043124027	2sacche 300ml

### AIC Levofloxacin Dr Re - Tecnigen

040224014	3cpr 250mg
040224026	5cpr 250mg
040224038	7cpr 250mg
040224040	10cpr 250
040224053	5cpr 500mg
040224065	7cpr 500mg
040224077	10cpr 500

### AIC Ropivacaina Teva - Teva Italia

039805015	1sacca 200mg
039805027	5sacche 200mg
039805039	10sacche200mg
039805041	1sacca 400mg
039805054	5sacche 400mg
039805066	10sacche400mg

### AIC Tacrolimus Acc - Accord Healthcare Italia

040384012	20cps 0,5mg
040384024	30cps 0,5mg
040384036	50cps 0,5mg
040384048	60cps 0,5mg
040384051	100cps 0,5mg
040384063	20cps 1mg
040384075	30cps 1mg
040384087	50cps 1mg

040384099	60cps 1mg
040384101	90cps 1mg
040384113	100cps 1mg

### AIC Ceftriaxone Hosp - Hospira Italia

042321012	iniet fl 0,5g
042321024	iniet 5fl 0,5g
042321036	iniet10fl 0,5g
042321048	iniet25fl 0,5g
042321051	iniet 1fl 1g
042321063	iniet 5fl 1g
042321075	iniet 10fl 1g
042321087	iniet 25fl 1g
042321099	infus 1fl 2g
042321101	infus 5fl 2g
042321113	infus 10fl 2g
042321125	infus 25fl 2g

### AIC Omeprazolo Uqfar - Laboratori Alter

042764011	7cps 20mg
042764023	14cps 20mg
042764035	28cps 20mg
042764047	30cps 20mg
042764050	60cps 20mg
042764062	500cps 20mg

### AIC Axorid - Meda Pharma

039148010	fl 18cps 100mg+20mg rm
039148022	fl 30cps 100mg+20mg rm
039148034	fl 28cps 150mg+20mg rm
039148046	fl 30cps 150mg+20mg rm
039148059	fl 28cps 200mg+20mg rm
039148061	fl 30cps 200mg+20mg rm
039148073	fl 10cps 100mg+20mg rm
039148085	fl 10cps 150mg+20mg rm
039148097	fl 10cps 200mg+20mg rm

Qualora nel canale distributivo fossero presenti scorte dei suddetti farmaci revocati, ancora in corso di validità, le società titolari dell'Aic sono autorizzate allo smaltimento delle scorte entro e non oltre 180 giorni dalla data di pubblicazione sulla G.U. della Determinazione Aifa.  
(UE.CA - 8018/238 - 5.6.17 e 8042/239 - 6.6.17)

## RITIRO DI LOTTI DI RIOPAN GEL

L'Agenzia italiana del farmaco, con propria e-mail del 26 maggio 2017, ha disposto il ritiro, a scopo precauzionale, dei seguenti lotti della specialità medicinale **Riopan Gel\*os gel 40bust 800mg - Aic 027103035** della società Takeda Italia Spa: **lotti nn: 298411 scad. 29/2/2020 - 339430 scad. 28/2/2021 - 337799 scad. 28/2/2021 - 337621 scad. 28/2/2021 - 338328 scad. 28/2/2021 - 350910 scad. 30/6/2021.**

Il provvedimento si è reso necessario a seguito della

segnalazione concernente la gestione non adeguata di risultati fuori specifica presso l'officina di produzione. La Takeda Italia SpA ha comunicato l'avvio della procedura di ritiro che il Comando dei Carabinieri per la Tutela della Salute è invitato a verificare.

(UE.CA - 7549/228 - 26.5.17)

## CROSTATINA SENZA GLUTINE GIULIANI RITIRO ULTERIORE DI LOTTO

**Precedenti:** circolare Federfarma prot. n. 6858/210 del 16 maggio 2017.

La società Giuliani, con propria nota del 1° giugno 2017, ha comunicato che sta ritirando dal mercato il prodotto senza glutine **Giusto S/G Crostat Cac/Noc180g - Cod. paraf. 924287016 - cod. ditta Giuliani F75AD085 - lotto di produzione L17073 - TMC del lotto 02/2018**. Il richiamo si è reso necessario a seguito di alcune segnalazioni concernenti la presenza di contaminazione non omogenea da miceti.

Pertanto, la società Giuliani invita a:

- cessare la vendita di tale prodotto
- isolare e identificare gli invenduti come "PRODOTTO NON

ESITABILE"

- esporre in modo ben visibile al pubblico fino al 1° luglio 2017 il comunicato predisposto dall'azienda (disponibile su [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it)) affinché tutti gli acquirenti siano informati
- comunicare, tra circa 30 giorni, tramite e-mail all'indirizzo [esottocorno@giulianipharma.com](mailto:esottocorno@giulianipharma.com) il numero delle confezioni giacenti, appartenenti al lotto interessato, specificando quelli restituiti dagli utilizzatori finali
- restituire i prodotti oggetto del richiamo, che saranno rimborsati secondo le modalità che saranno comunicate a tutte le farmacie che ne faranno richiesta.

Per eventuali chiarimenti contattare telefonicamente la signora Enrica Sottocorno al numero 02.20542540.

(UE.CA - 7922/235 - 1.6.17)

## MODIFICA REGIME DI FORNITURA DI PERIDON

**Precedenti:** circolare Federfarma prot. n. 14857/458 del 12 novembre 2014.

Sulla Gazzetta Ufficiale n. 111 del 20 maggio 2017 è stata pubblicata la Determinazione dell'Aifa con la quale, **a far data dal 21 maggio 2017**, è stata autorizzata la modifica del regime



**Golasept<sup>®</sup>**  
antisettico orofaringeo  
1,3 mg compresse  
cetilpiridinio cloruro

Disinfettante  
mucosa orale  
bocca - gola

USO OROFARINGEO

20 COMPRESSE

ZETA Farmaceutici

Zeta Farmaceutici informa i Sigg. Farmacisti che la specialità medicinale **Golacetin** ha cambiato denominazione in **Golasept antisettico orofaringeo**

Golasept

antisettico orofaringeo

1,3 mg cetilpiridinio cloruro

20 compresse

prezzo al pubblico  
**€ 5,90**

Per maggiori informazioni  
contattare l'agente di zona  
o scrivere a: [info@zetafarm.it](mailto:info@zetafarm.it)

**ZETA** Zeta Farmaceutici

di fornitura della specialità medicinale **Peridon\*os sosp 200ml 1mg/ml - Aic 024309142** della società Italcimici, che passa da RNRL - Medicinali vendibili al pubblico su prescrizione di centri ospedalieri o di specialisti a **RR - Medicinale soggetto a prescrizione medica.**

(UE.CA - 7554/229 - 26.5.17)

## REVOCA DI AIP - ANTICIPAZIONE AIFA

L'Aifa ha fatto pervenire una determinazione, di prossima pubblicazione in G.U., con la quale comunica che è stata revocata, su rinuncia della ditta Farmavox Srl, l'autorizzazione all'importazione parallela della specialità medicinale per uso umano **Fastum Gel\*60g 2,5% - Aic 042990010 - Paese di provenienza: Spagna.** Qualora nel canale distributivo fossero presenti scorte del medicinale revocato, in corso di validità, le stesse potranno essere smaltite entro e non oltre 180 giorni dalla data di pubblicazione della suddetta determinazione.

(UE.CA - 6875/215 - 16.5.17)

## RITIRO DI LOTTO DI HALCION

L'Agenzia italiana del farmaco, con propria e-mail pervenuta il 22 maggio 2017, ha disposto il ritiro, a scopo precauzionale, del **lotto n. N48055B X2 - scad. 4/2019 della specialità medicinale Halcion\*20cpr 250mcg - Aic 041609037** della società Farma 1000. Il provvedimento si è reso necessario a seguito della segnalazione concernente la mancanza, all'interno della confezione, di uno dei due blister. La Farma 1000 Srl ha comunicato l'avvio della procedura di ritiro che il Comando dei Carabinieri per la Tutela della Salute è invitato a verificare.

(UE.CA - 7094/222 - 22.5.17)

## DECADENZA AIC DI MEDICINALI VETERINARI

Sulla G.U. n. 125 del 31 maggio 2017 è stato pubblicato un decreto di decadenza dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario **Marbokem - Aic n. 104147, in tutte le confezioni e preparazioni autorizzate,** di cui è titolare l'impresa Ceva Salute Animale Spa. Motivo della decadenza: mancato rinnovo ai sensi dell'art. 33 del Decreto legislativo 6 aprile 2006, n. 193.

## REVOCA DI AIC DI MEDICINALI VETERINARI

Sulla G.U. n. 128 del 5 giugno 2017 sono stati pubblicati alcuni decreti di revoca, su rinuncia della ditta Zoetis, dell'autorizzazione all'immissione in commercio delle seguenti specialità medicinali per uso veterinario:

- **Vetaraxoid\*25cpr - Aic 101295018**
- **Vetaraxoid\*100cpr - Aic 101295020**

- **Desashock\*Iniet FI 50ml - Aic 101491013**
- **Dermafion Soluzione\*FI 100ml - Aic 100246038**

I lotti già prodotti e presenti nel circuito distributivo possono rimanere in commercio fino a esaurimento scorte e data di scadenza posta sulla confezione.

## CARENZE DI FARMACI

In applicazione del protocollo d'intesa sottoscritto tra Federfarma, Farminindustria 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
027780028	AMPAMET*20CPR 750MG (A. Menarini)	-	Pror. car. 10.2017
036428035	DOLOPROCT*CREMA RETT 30G (Bayer)	-	Non disp. (*)
042907016	AGEMO*20CPS MOLLI 1000MG (I.b.n. Savio)	-	20.6.2017
042416038	FASTJEKT*1PEN PRERIEMP300MCG/2 (Meda Pharma)	-	Entro 6.2017
034504035	PERFORMER*6CPR 750MG RM (Piam Farmaceutici)	Dal 6.2017	Non previsto
038448142	TESAVEL*28CPR RIV 100MG (Sigma-Tau)	-	Non disp. (*)

(\*) La data di ripresa della regolare fornitura verrà comunicata appena possibile

## COMUNICAZIONI DALLE AZIENDE

In riferimento alla carenza sul mercato delle specialità medicinali **Kerofilmver\*Collodio 10ml - Aic 034846016** (cfr. Farma 7 n. 31/2016) e **Airol\*Crema 20g 0,05% - Aic 023244015** (cfr. Farma 7 n. 7-8/2017), la società Pierre Fabre ha informato della ripresa della regolare distribuzione dei suddetti farmaci.

\*\*\*

La società Bayer informa che dal mese di maggio 2017 la specialità medicinale **Bepanten 500mg 2ml 3fl** è commercializzata con il seguente nome: **Bepamedin\*Iniet 3f 2ml 500mg/2ml 3fl - Aic 001328020.**

La variazione prevede soltanto la modifica della denominazione del medicinale. I lotti già prodotti all'entrata in vigore della modifica, non recanti le variazioni autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

\*\*\*

La Krka Farmaceutici Milano Srl comunica l'esaurimento delle scorte della specialità medicinale **Enyglid** nelle seguenti confezioni:

- **Enyglid\*90cpr 0,5mg - Aic 042238030**
- **Enyglid\*90cpr 1mg - Aic 042238093**
- **Enyglid\*90cpr 2mg - Aic 042238156.**

Le confezioni già prodotte e ancora presenti sul mercato saranno esitabili fino alla data di scadenza indicata in etichetta.

La società Pfizer comunica la fine della commercializzazione delle specialità medicinali **Sildenafil Pfi\*12cpr riv 50mg - Aic 041914096** e **Depoprovera\*Im sosp 50mg 1ml - Aic 020329013**. Le confezioni ancora presenti nel canale distributivo continueranno a essere esitate fino alla data di scadenza indicata sulle confezioni.

\*\*\*

A seguito della riclassificazione in classe A, con conseguente diminuzione di prezzo, della specialità medicinale **Munduson Fluido\*Emuls30g 1mg/g - Aic 040574028**, la Almirall Spa ha informato che rimborserà con nota di credito la differenza di prezzo su tutte le confezioni ordinate e fatturate ai distributori intermedi nel periodo 15 maggio - 29 maggio 2017.

\*\*\*

La società Chiesi informa che dal 1° giugno 2017 la specialità medicinale **Inuver** nelle confezioni **Inal 120D 100mcg+6mcg - Aic 037798016** e **Polv Inal 120D 100+6mcg - Aic 037798030** sono state cedute, in concessione esclusiva di vendita per l'Italia, a Sandoz Spa. Nell'informare che tutti gli ordini dovranno essere trasmessi al nuovo concessionario di vendita, si precisa che le confezioni immesse nel circuito distributivo da Chiesi Farmaceutici continueranno a essere vendibili fino alla normale data di scadenza indicata in etichetta.

La società Epitech Group comunica l'avvio della commercializzazione, dal 30 maggio 2017, del dispositivo medico **Entonil crema tubetto c/appl - Cod. 973076514**.

\*\*\*

A far data dal 1° giugno 2017 la concessione di vendita delle sottoelencate specialità medicinali è passata dalla società Novartis Farma a Sandoz SpA:

- **Foradil\*Polv 60cps 12mcg+Inal - Aic 027660075**
- **Foradil\*Solxinal 12mcg 100d - Aic 027660099**
- **Zofran\*4supp 16mg - Aic 027612074**
- **Zofran\*6cpr orodisp 4mg - Aic 027612098**
- **Zofran\*6cpr riv 4mg - Aic 027612011**
- **Zofran\*Im lv 1f 2ml 4mg - Aic 027612035**
- **Zofran\*Scir 1fl 50ml 4mg/5ml - Aic 027612086**
- **Zofran\*6cpr orodisp 8mg - Aic 027612112**
- **Zofran\*6cpr riv 8mg - Aic 027612023**
- **Zofran\*Im lv 1f 4ml 8mg - Aic 027612047**

\*\*\*

La società A. Menarini comunica di avere interrotto la commercializzazione dei seguenti farmaci e parafarmaci per uso umano:

- **Sustenium Plus Limit Edition - Cod. 971103066**
- **Sustenium Immuno Junior Promo - Cod. 971103041**



GENERICI PER **SCELTA**

informa i Sigg. Farmacisti che è disponibile il medicinale  
**PERINDOPRIL E AMLODIPINA**  
**DOC Generici**

**AIC 044161**

nelle seguenti confezioni:

<b>4 mg/5 mg compresse</b>	<b>4 mg/10 mg compresse</b>	<b>8 mg/5 mg compresse</b>	<b>8 mg/10 mg compresse</b>
<b>30 cpr - Classe: A</b>	<b>30 cpr - Classe: A</b>	<b>30 cpr - Classe: A</b>	<b>30 cpr - Classe: A</b>
Prezzo al pubblico: 8,94 €	Prezzo al pubblico: 8,94 €	Prezzo al pubblico: 9,33 €	Prezzo al pubblico: 10,56 €
Regime di dispensazione: RR	Regime di dispensazione: RR	Regime di dispensazione: RR	Regime di dispensazione: RR

Per maggiori informazioni contattate il vostro consulente commerciale.

Per consultare l'**RCP di prodotto**: [www.docgenerici.it/prodotti.php](http://www.docgenerici.it/prodotti.php)

- Sustenium Sport Gift 10bust - Cod. 970209678
- Piros\*Scir 100ml 2,4g/100ml - Aic 035854025
- Youderm HI Herpes Labiale 10ml - Cod. 930775616
- Cix Youderm Spray 100ml - Cod. 925633683

Le confezioni presenti nel canale distributivo possono essere dispensate fino a esaurimento scorte.

\*\*\*

La società Sit Laboratorio Farmaceutico informa di aver cessato la commercializzazione del farmaco **Neomercurocromo Bianco\*Pom 30g - Aic 032164016**. Le confezioni presenti nel canale distributivo possono essere esitate fino alla data di scadenza indicata sulla confezione.

\*\*\*

La società I.B.N. Savio Srl comunica l'esaurimento delle scorte delle seguenti specialità medicinali:

- Mintalos\*28cpr Riv 10mg - Aic 040743015
- Rastanit\*10cpr 20mg - Aic 038067017
- Sildenafil Caber\*4cpr riv100mg - Aic 041229129
- Traxovical\*6f 100mg 3,3ml - Aic 036219018
- Lenospread\*Crema 50g 1% - Aic 025496062
- Nasvical\*Iniet 3f 30mg/ml - Aic 038275018
- Tioside\*20cps rig 4mg - Aic 033982024.

Le confezioni ancora presenti nel circuito distributivo potranno essere esitate fino alla data di scadenza indicata sulla confezione.

## IMMISSIONI IN COMMERCIO DI SPECIALITÀ GIÀ AUTORIZZATE

SPECIALITÀ	N. AIC	PREZZO	CLASSE
PRELYNCA*56CPS 75MG (Biomedica Foscoma Group)	043715073	19,56	A
MIFEGYNE*1 CPR 600MG (Exelgyn)	038704033	108,24	CN
BRUFEN*30CPR RIV 600MG (Farmed)	044661015	6,77	A
DIOSMECTAL*OS SOSP 30BUST 3G (Farmed)	044660013	14,25	C
NASONEX*SPRAY NAS 140D 50MCG (Farmed)	044801013	25,15	C
NUROFEN FEB DOL*BB100MG/5ML AR (Farmed)	044658019	9,80	CN
SIRDALUD*20CPR 2MG (Farmed)	043227026	14,84	C
TRENTAL*30CPR 400MG RM (Farmed)	044436018	14,45	C
VASORETIC*14CPR 20MG+12,5MG (Farmed)	044541011	6,54	A
VIGAMOX*COLL FL 5ML 5MG/ML (Farmed)	044894018	18,40	C
YAZ*24CPR RIV 3MG+0,02MG+4CPR (Farmed)	044914012	17,40	C
ZIRTEC*20CPR RIV 10MG (Farmed)	043476023	----	CN
PLAVIX*28CPR RIV 75MG (Farmed)	044811014	18,35	A
GIBITER*1INAL 120D 160+4,5MCG (Laboratori Guidotti)	043507045	46,84	A
GIBITER*1INAL 60D 320+9MCG (Laboratori Guidotti)	043507072	46,84	A
SINGULAIR*28CPR RIV 10MG (Medifarm)	043637014	17,50	A

**Si comunica ai Signori Farmacisti  
che è in commercio**

## OLMESARTAN MEDOXOMIL EG®

Confezioni: **OLMESARTAN MEDOXOMIL EG® - 10 mg 28 cpr - AIC N. 043918046**  
**OLMESARTAN MEDOXOMIL EG® - 20 mg 28 cpr - AIC N. 043918147**  
**OLMESARTAN MEDOXOMIL EG® - 40 mg 28 cpr - AIC N. 043918248**

Classe di rimborsabilità: **A**

Prezzo al pubblico: **€5,83\*** (10 mg) - **€8,17\*** (20 mg) - **€8,17\*** (40 mg)

Brand di riferimento: **PLAUNAC - 10 mg 28 cpr - AIC N. 036025017**  
**PLAUNAC - 20 mg 28 cpr - AIC N. 036025068**  
**PLAUNAC - 40 mg 28 cpr - AIC N. 036025118**

Classe di rimborsabilità: **A**

Prezzo al pubblico: **€7,83\*** (10 mg) - **€10,17\*** (20 mg) - **€10,17\*** (40 mg)

\*Fonte Farmadati del 03/04/2017

*Quando scelgo un generico, chiedo EG®*

**EG®**  
EuroGenerici



## Accu-Chek® Guide: Semplifica l'autocontrollo.



### Innovativo flacone porta strisce

- Le strisce non cadono
- Agile estrazione della striscia



### Sicurezza e semplicità

- Accuratezza superiore ai requisiti minimi della ISO 15197\*
- Ampia area di applicazione del campione
- Vano ingresso striscia illuminato
- Espulsione automatica della striscia



### Connettività

Dati disponibili prima della visita grazie al trasferimento automatico all'App e al Portale Online Accu-Chek® Connect

\*Brazg et al. New Generation Blood Glucose Monitoring System Exceeds International Accuracy Standards, J Diabetes Sci Technol. 2016; 10 (6): 1414-15



Materiali destinati esclusivamente ai Professionisti Sanitari

Numero Verde  
**800-822189**

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

Accu-Chek, Accu-Chek Connect e Accu-Chek Guide sono marchi registrati Roche  
© 2017 Roche Diabetes Care.

**ACCU-CHEK®**

## ALZHEIMER: NEL MONDO CINQUANTA MILIONI DI PAZIENTI

**S**ecundo dati forniti dalla Alzheimer's disease international (Adi), (di cui fa parte la Federazione Alzheimer Italia) attualmente la demenza, nelle sue varie forme (l'Alzheimer è la più diffusa), colpisce cinquanta milioni di persone in tutto il mondo. Si prevede che la cifra si moltiplicherà per 3 da qui al 2050. Si calcola che nel mondo ogni tre secondi una persona sia colpita da demenza. Il problema è più marcato nei Paesi a basso e medio reddito, dove vive la metà delle persone affette da forme di demenza e dove solamente il 10% dei pazienti riceve una diagnosi.

Per il presidente di Adi Glenn Rees, "la demenza è l'unica condizione cronica senza una terapia risolutiva"; quindi, "almeno l'1% del costo della demenza dovrebbe essere investito nella ricerca".

A questo proposito si sottolinea che nel 2018 la demenza diventerà una malattia da mille miliardi di dollari.

Conscia della rilevanza sanitaria, umana e sociale della malattia, l'Organizzazione mondiale della Sanità ha da poco approvato, nell'ambito della settantesima Assemblea mondiale sulla sanità, il Piano globale di azione sulla risposta di salute pubblica alla demenza 2017-2025, che invita i governi a raggiungere precisi obiettivi, indicando sette specifiche aree di intervento nel quadro di una lotta generale alla demenza e per il miglioramento della qualità della vita delle persone.

Gli ambiti in cui agire (governi e associazionismo) con misure e iniziative da attuare in tutti i Paesi sono: demenza come priorità di salute pubblica; consapevolezza e comunità amiche della demenza; riduzione del rischio; diagnosi, trattamento e assistenza della demenza; sostegno ai familiari e ai caregiver; sistemi informativi per la demenza; ricerca e innovazione contro la demenza.

Commenta Gabriella Salvini Porro, presidente della Federazione Alzheimer Italia: "In Italia esiste un Piano sulle demenze, ma attualmente senza stanziamento di fondi. Auspichiamo che la storica decisione dell'Oms convinca il governo a destinare finanziamenti mirati alle sette aree di intervento previste dal Piano. Come federazione di ben 47 associazioni su tutto il territorio italiano, abbiamo aumentato le azioni di sensibilizzazione negli ultimi due anni e, in particolare, abbiamo avviato il progetto di Comunità amiche delle persone con demenza, partito da Abbiategrasso e ad oggi diffuso in otto città. Non ci fermeremo".

Per ulteriori approfondimenti, visitare il sito internet [www.alzheimer.it/adi\\_oms.html](http://www.alzheimer.it/adi_oms.html).

## ESAMI ONCOLOGICI IL 15% È IMPROPRIO

**A**lmeno il 15% degli esami oncologici -in particolare radiologici e strumentali- è improprio, e vi sono terapie di non comprovata efficacia che costano ogni anno al sistema circa 350 milioni di euro, mentre il peso delle sole visite di controllo è pari a 400 milioni. I dati arrivano dall'Associazione italiana di oncologia medica (Aiom), che, dal Congresso della Società americana di oncologia clinica (Asco) apertosi a Chicago, avverte come sia necessario far tempestivamente fronte a tali criticità urgenti, che rischiano di compromettere la qualità dell'assistenza.

"Nel 2016 nel nostro Paese -afferma il presidente di Aiom Carmine Pinto- sono stati registrati 365.800 nuovi casi di tumore, circa 1.000 ogni giorno: il 63% delle donne e il 54% degli uomini sconfiggono la malattia. Queste percentuali collocano l'Italia fra i primi Paesi in Europa per numero di guarigioni". Tuttavia, avverte, "è necessario

far fronte a criticità urgenti: infatti, almeno il 15% degli esami è improprio". Per questo, spiega, "uno degli obiettivi non più procrastinabili è la realizzazione delle reti oncologiche regionali, che permetteranno ai pazienti l'accesso secondo Percorsi diagnostico terapeutici assistenziali (Pdta) alle migliori cure, con riduzione delle inappropriatezze". (Ansa)

## TUMORI DELLA TIROIDE AUMENTATI IN 20 ANNI

**È** un tumore per il quale la prognosi è favorevole nella maggior parte dei casi e per il quale esistono diverse "armi" a cui fare ricorso, quello della tiroide, i cui casi, però, per la forma più comune, cioè i tumori differenziati, sono raddoppiati negli ultimi 20 anni. Si tratta del secondo tipo di neoplasia per frequenza nelle donne con meno di 50 anni dopo il carcinoma della mammella e in entrambi i sessi si registrano oltre 15.000 nuovi casi l'anno in Italia, con una frequenza circa 3 volte maggiore nel sesso femminile.

Questi tumori comprendono carcinomi papillari e follicolari che hanno origine dalle cellule deputate alla produzione degli ormoni tiroidei. Fortunatamente la prognosi è favorevole nella maggior parte dei casi con un tasso di sopravvivenza a 20 anni del 90%. Solo tra il 5 e il 20% sviluppa recidive locali o a distanza.

Tuttavia, la malattia può diventare più aggressiva, con la comparsa di metastasi ossee che interessano circa il 2-15% (in media il 7%) dei pazienti. In questi casi la resistenza alla terapia con iodio radioattivo è indice di prognosi peggiore.

A evidenziarlo, è uno studio condotto su 143 pazienti, di cui si è discusso all'Ece 2017, convegno europeo di endocrinologia a Lisbona. Un modo per trattare le metastasi ossee, oltre alla chirurgia e la radioterapia, sono farmaci per l'osteoporosi (Bisfosfonati e Denosumab) in dosi molto elevate. (Ansa)

# L'impegno di Mylan a sostegno dell'Aderenza Terapeutica.

*seguilaterapia*

un esclusivo ed innovativo servizio:  
tramite l'invio gratuito di promemoria, digitali o telefonici, ricorda al paziente di assumere i medicinali e lo allerta in caso di imminente esaurimento delle confezioni.

SMS



Messaggio vocale



APP



**Seguilaterapia** favorisce l'aderenza del paziente alla terapia, attraverso una maggiore collaborazione tra farmacista e medico di famiglia.

Dati recenti\* infatti evidenziano, soprattutto tra gli anziani e i soggetti politrattati, una percentuale modesta di pazienti che seguono correttamente le indicazioni del medico.

Per saperne di più visiti il sito [www.seguilaterapia.it](http://www.seguilaterapia.it)

\*Rapporto OsMed 2015

Il progetto è di proprietà di MTCS S.r.l.

Con il patrocinio di

Con il supporto incondizionato di



Better Health  
for a Better World™



## FDA: NO A CODEINA E TRAMADOLO AI BIMBI

**D**opo le due allerte emesse nel 2012 e 2013, la Food and drug administration (Fda), l'agenzia Usa che regola i farmaci, aggiorna le sue indicazioni sui farmaci con Codeina e Tramadolo, dicendo che sono controindicati per i bambini, in particolare sotto i 12 anni, e per le donne che allattano. La Codeina è un farmaco approvato per trattare dolore e tosse, mentre il Tramadolo per il dolore. Entrambi possono causare gravi rischi, come difficoltà respiratorie e morte, soprattutto sotto i 12 anni.

Oltre alla controindicazione di non usare Codeina e Tramadolo per tosse e dolore nei bambini sotto i 12 anni, la Fda ha aggiunto l'indicazione di non impiegare il Tramadolo nei bambini sotto i 18 anni per il dolore dopo operazioni fatte per togliere tonsille e

adenoidi, e un'allerta negli adolescenti tra 12 e 18 anni obesi o con malattie polmonari. Infine, l'ultima indicazione è per le donne che allattano, che non dovrebbero usare nessuno dei due farmaci per il rischio di reazioni nei neonati, come eccessiva sonnolenza e difficoltà respiratorie, che possono portare alla morte. La decisione arriva dopo aver analizzato i dati sugli effetti collaterali registrati dal 1969 al 2015. (Ansa)

## CEROTTO CUTANEO ANTI-ALLERGIE

**I**n futuro potrebbe essere un cerottino sulla pelle a "vaccinare" le persone allergiche agli alimenti, desensibilizzandole e permettendo loro il contatto con il cibo che provoca la reazione. Lo affermano i risultati di alcuni studi presentati a Roma al Congresso annuale della World allergy organi-

zation promosso dall'Ospedale pediatrico Bambino Gesù.

Al momento il metodo più usato per mettere in sicurezza le persone con gravi allergie alimentari è l'immunoterapia orale, in cui vengono messe in contatto con quantità crescenti dell'allergene. Al congresso sono stati invece presentati per la prima volta in Europa i nuovi dati di studiosi americani sulla efficacia della desensibilizzazione per alimenti non attraverso la via orale ma attraverso la via cutanea. Negli studi finora eseguiti, questi cerotti aumentano la tolleranza per arachide e per latte. Sfruttano il fatto che la pelle ha una potente attività immunitaria, ma allo stesso tempo l'assenza di vascolarizzazione dell'organo in superficie riduce notevolmente il rischio di reazioni sistemiche. Il cerotto contiene una quantità controllata dell'allergene che stimola la risposta immunitaria, "abituando" l'organismo al contatto. (Ansa)

# Dear Doctor

Redazione

## SUL SITO DELL'AIFA RAPPORTO SUI VACCINI

*Dal 5 giugno è possibile scaricare dal portale dell'Agenzia italiana del farmaco ([www.agenziafarmaco.gov.it](http://www.agenziafarmaco.gov.it)) la versione tipografica del Rapporto sorveglianza post-marketing dei vaccini per gli anni 2014-2015: Di seguito riportiamo la presentazione del documento Aifa, tratta dal sito (sezione "Sicurezza - Attualità").*

**L'**Agenzia italiana del farmaco rende disponibile il Rapporto sorveglianza post-marketing dei vaccini per gli anni 2014 e 2015. L'obiettivo principale della pubblicazione, giunta alla quinta edizione, è di informare in maniera corretta e trasparente sui vaccini, una risorsa preziosa per la salute pubblica, la cui efficacia è attestata dalle evidenze scientifiche. Le vaccinazioni nel corso del tempo hanno contribuito in maniera inequivocabile alla notevole riduzione della morbosità e della

mortalità, soprattutto in età infantile, e alla riduzione della diffusione (fino all'eradicazione, come nel caso del vaiolo) di malattie infettive trasmissibili potenzialmente letali o invalidanti, con conseguente marcata riduzione dei costi umani, economici e sociali.

Il Rapporto fornisce una fotografia dello status delle segnalazioni relative alla sicurezza dei diversi tipi di vaccini nel periodo preso in esame.

Nella prima parte sono riportate le elaborazioni effettuate sulle segnalazioni spontanee dei sospetti eventi avversi che seguono l'immunizzazione registrati nella Rete Nazionale di Farmacovigilanza. È bene ricordare che si tratta, per l'appunto di un "sospetto" di reazione avversa, basato esclusivamente sulla coincidenza temporale fra gli eventi e non si ha la certezza di una relazione causale tra prodotto

somministrato (vaccino) e reazione. L'analisi volta ad accertare l'esistenza di una possibile relazione causa-effetto è un'attività quotidiana continua svolta dall'Area Sorveglianza post-marketing dell'Aifa in collaborazione con i Centri regionali di Farmacovigilanza e l'Istituto Superiore di Sanità (Iss).

Nella seconda parte sono descritti i principali eventi regolatori che hanno riguardato i vaccini, ovvero gli approfondimenti e le azioni intraprese a livello regionale, nazionale ed europeo nel biennio in esame nell'ambito della sorveglianza post-marketing.

Il Rapporto si conclude con approfondimenti dedicati alle malattie prevenibili da vaccino in relazione all'andamento delle coperture, con la descrizione dei progetti di farmacovigilanza attiva coordinati dall'Aifa e di altre iniziative sul tema.



FARMA  
MANAGER  
ACADEMY

*“Quali sono le migliori  
strategie per conquistare  
i miei clienti?”*

Per scoprirlo segui il corso  
**Tecniche di fidelizzazione**



FarmAcademy

Lo trovi in FarmAcademy,  
l'area di approfondimento  
dedicata alla tua formazione.



Vai al sito

**ISCRIVITI** subito su:

[www.farmamanager.academy](http://www.farmamanager.academy)

TEVA

## Domande-Offerte

Redazione

Gli annunci devono pervenire alla redazione su carta intestata della farmacia e/o per e-mail e devono essere completati con nome, cognome, indirizzo personale o della farmacia. *L'annuncio verrà pubblicato una sola volta.* I dati personali, trattati mediante strumenti informatici e su supporto cartaceo, saranno conservati presso gli archivi di Editoriale Giornalidea Srl. Il trattamento è finalizzato alla pubblicazione sul settimanale Farma 7 di annunci riguardanti l'acquisto e la vendita di una farmacia, arredi e apparecchiature o la ricerca e offerta di lavoro in farmacia.

*Le inserzioni concernenti la ricerca di personale da parte delle farmacie non possono essere pubblicate in forma anonima stante il divieto posto dall'art. 9 del d.lgs. n. 276 del 2003.* Le altre inserzioni verranno pubblicate con i dati identificativi della farmacia solo su esplicita richiesta. Gli annunci, con i dati personali, verranno eliminati dagli archivi di Editoriale Giornalidea Srl dopo un mese dalla data di pubblicazione degli stessi. In caso di rifiuto di fornire i dati anagrafici o di richiesta di cancellazione degli stessi, non sarà possibile pubblicare gli annunci. La informiamo, infine, che si potranno esercitare i diritti di accesso, di cui agli articoli 7 e seguenti del Codice, rivolgendosi a Editoriale Giornalidea Srl, Piazza della Repubblica, 19 - 20124 Milano Tel. **02.6888775** - e-mail **a.scotti@gornalidea.it**

### Acquisti

- Tutta Italia: acquistasi farmacia di giro medio piccolo, in linea con gli attuali parametri di mercato. Per contatti telefonare, dal lunedì al venerdì, dalle 10 alle 13, al 342.8293979.
- Campania e provincia: acquistasi farmacia rurale di giro medio-piccolo o quota societaria di farmacia di giro più grande. Esclusi intermediari. Per contatti telefonare al 342.1130863.
- Campania: acquistasi farmacia di giro medio-piccolo in linea con i parametri attuali. Esclusi intermediari. Per contatti telefonare al 328.6124085 oppure inviare un'e-mail a **dottormasaniello@hotmail.com**

### Vendite

- Provincia di Roma: in zona turistica a quaranta minuti dalla città, a venti minuti da Avezzano e a cinquanta minuti da Anagni, vendesi, per problemi familiari, farmacia rurale sussidiata con

dispensario. Per contatti telefonare, dopo le 20, al 392.3941319.

- Liguria, Appennino Genovese: a 50 km dal capoluogo, vendesi piccola farmacia rurale sussidiata con dispensario. Alta redditività. Esclusi intermediari. Per contatti inviare un'e-mail a **grifone206@gmail.com**
- Provincia di L'Aquila: vendesi farmacia rurale sussidiata con annessa abitazione in zona non soggetta a Decreto Monti. Prezzo e fatturato interessanti. Per contatti telefonare al 349.8467479.
- Brescia (zona collinare): cedesi, secondo parametri attuali di mercato, farmacia rurale unica, vicina a centri urbani. Per contatti telefonare al 335.6863727 oppure scrivere a **fiordaliso2016@hotmail.com**.

### Partecipazioni

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

### Lavoro

- La Farmacia dr. V. Cavaliere del dr. Alessandro Cavaliere, sita nel Comune di San Pietro Vernotico, provincia di Brindisi, cerca farmacista e commessa con esperienza, spiccate capacità di lavorare in gruppo, qualità comunicative e di precisione sul lavoro. Automunita e di età massima 40 anni. Per contatti inviare c.v. e lettera di presentazione alla mail **info@farmaciacavaliere.it** - cell. 335.6233131 - tel. 0831.671257 - fax 0831.655968. Potete consultare le nostre pagine Facebook per eventuale presa visione della nostra farmacia.

### Arredi

- Causa chiusura attività, vendesi bellissimo arredamento Bottigelli, praticamente come nuovo, sia in blocco sia diviso. Possibilità di vedere foto. Per contatti telefonare al 339.3428767.

### Varie

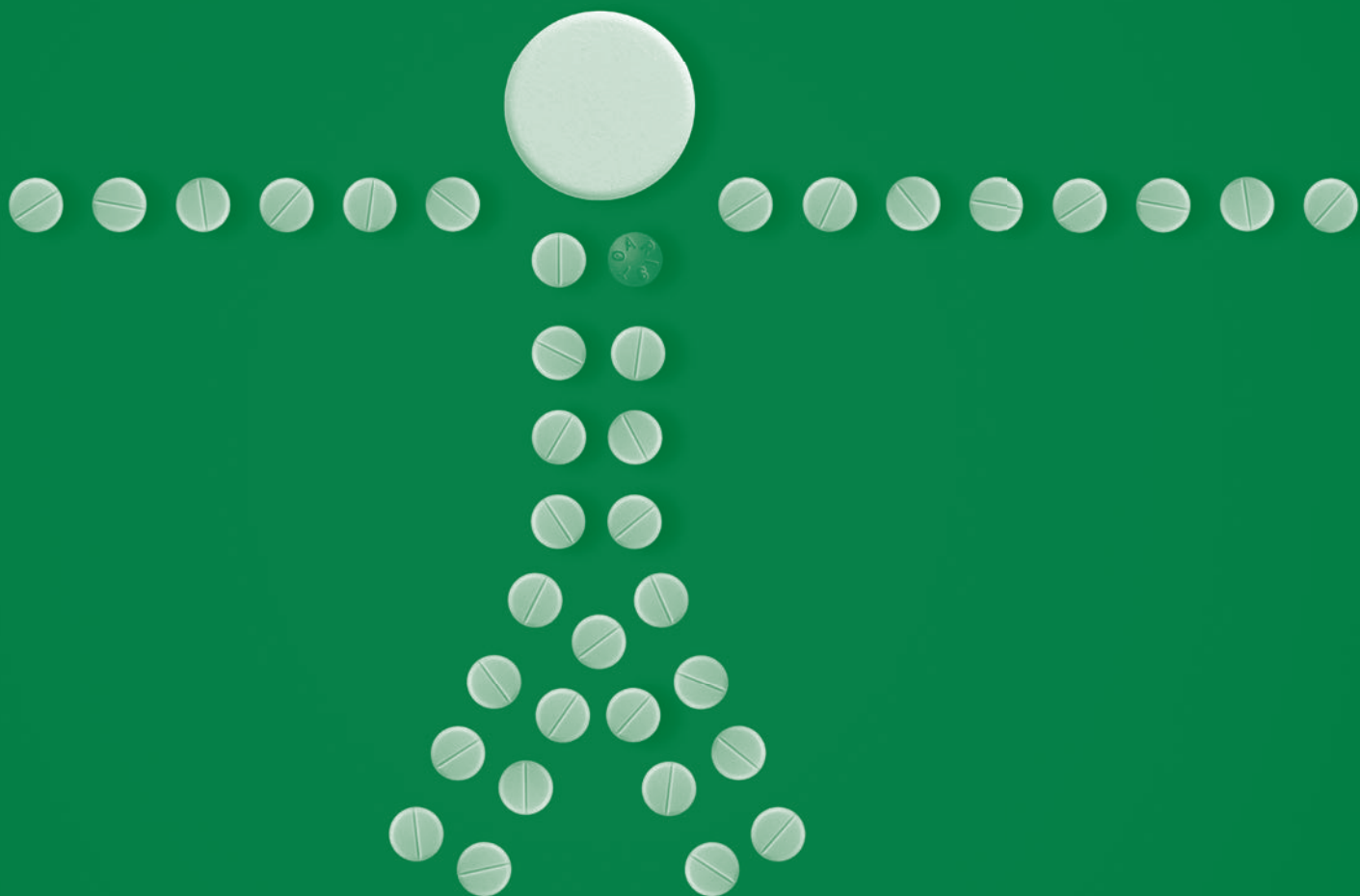
- Vendesi croce Syrio (75x75) a led, con data, ora e temperatura. Utilizzata pochissimo. Per contatti telefonare al 347.2520844.
- Vendesi apparecchio per autoanalisi del sangue Callegari Creon 3000, come nuovo. Richiesta euro 2.500 fatturabili. Per contatti telefonare allo 011.889590.

«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:** Marco Cosolo - **Direttore:** Vittorio Contarina - **Vicedirettore:** Riccardo Berno - **Comitato editoriale:** Marco Bacchini, Achille Gallina Toschi, Michele Pellegrini Calace, Renato Usai - **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@gornalidea.it](mailto:farma7@gornalidea.it), [pubblicita@gornalidea.it](mailto:pubblicita@gornalidea.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». ISSN 2531-6338 (Print) ISSN 2531-6001 (Online)

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

Questo numero è stato chiuso in tipografia il 7.6.2017

# UNA SCELTA CHE SI-CURA DI TE.



**Solidità, Affidabilità, Flessibilità ed Empatia**  
in un'unica scelta di cura.

Fai anche tu una scelta SAFE con Aristo Pharma Italy:  
un'azienda impegnata ogni giorno nell'offrire un concetto globale  
di sicurezza e di qualità per la salute e il benessere delle persone.

novità

# CONNETTIVINA *BIO*

Acido ialuronico sale sodico 0,2%

*Dai laboratori di Ricerca Fidia*

## *Un nuovo amico per la pelle.*

Da  
25g



**ConnettivinaBIO crema** a base di **Acido ialuronico 0,2%** preparato con **metodo Biofermentativo**.

Indicato per il trattamento di **irritazioni cutanee e lesioni: abrasioni, escoriazioni, scottature, ferite superficiali.**

ConnettivinaBIO crema è disponibile nel **formato convenienza da 25 g.**

È un Dispositivo Medico CE. Leggere attentamente le avvertenze e le istruzioni per l'uso.



Per maggiori informazioni potete contattare il vostro **Agente di zona Fidia** oppure scrivere a [farmacia@fidiapharma.it](mailto:farmacia@fidiapharma.it)