

farma7

Settimanale di notizie sul mondo farmaceutico

NOVITÀ!

IL MERCATO DEI PROBIOTICI NON SARÀ PIÙ LO STESSO



IT1706660352 - Materiale riservato agli operatori sanitari

FORMIDABILE ANCHE NELLA CAMPAGNA TV

SANDOZ A Novartis
Division

TRATTA & COLORA

NOVITÀ



Vuoi vederti subito bella? Exoderil Nailner Tratta&Colora

Al fine di rispondere sempre meglio alle esigenze dei clienti,
da oggi Exoderil Nailner è disponibile anche con il nuovo:

34,90€

PREZZO CONSIGLIATO
AL PUBBLICO



EXODERIL NAILNER TRATTA & COLORA

Exoderil Nailner Tratta & Colora è stato
appositamente sviluppato per le unghie affette da micosi.

SANDOZ A Novartis
Division

Sandoz S.p.A.
Largo Umberto Boccioni 1
21040 Origgio (VA)
www.sandoz.it



farma7

Settimanale di notizie sul mondo farmaceutico

● **Il Punto**

25/26

IL DDL CONCORRENZA TORNA IN SENATO FEDERFARMA MONITORA L'ITER

Si allunga ancora il cammino del provvedimento e Federfarma continua a seguirne con attenzione gli sviluppi. Il presidente Cossolo ha inviato una lettera ai componenti delle Commissioni VI e X della Camera per esprimere le preoccupazioni dei titolari per l'ingresso del capitale nella proprietà e per invitare a valutare l'ipotesi di introdurre limiti più stretti alle catene (a pag. 3).

**“In farmacia
per i bambini”
V edizione
Il modulo
per aderire**

**Uso off label
dei farmaci
Nuovo rinvio
alla Corte
europea**

**Assemblea
di Farindustria
“È urgente
una riforma
della governance”**



Organo ufficiale della **federfarma** (www.federfarma.it)

TRAUMI? DOLORI? AFFATICAMENTO MUSCOLARE?^{1,2}



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**¹.

“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 sanguigni²”.

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**³”.

La **qualità e l'affidabilità** della Tintura madre di Arnica montana Boiron sono garantite dal processo produttivo conforme alla Farmacopea Francese⁴. 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”²”.**

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 irritante³. Arnigel® è indicato per adulti e bambini⁵.

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

Marco Cossolo ha inviato una lettera alle Commissioni X e VI

IL DDL CONCORRENZA TORNA IN SENATO FEDERFARMA MONITORA L'ITER

Un altro passaggio in Senato per il Ddl Concorrenza che continua a far parlare di sé. Dopo più di 2 anni dal varo del provvedimento da parte del Consiglio dei ministri, nel febbraio 2015, dopo aver vissuto momenti di accelerazioni e periodi di stasi nel corso di un complesso iter parlamentare, il Ddl ancora stenta a vedere la luce. Pochi giorni fa sono stati approvati 4 emendamenti (che non riguardano le farmacie), con la conseguenza che il provvedimento adesso deve tornare nuovamente in Senato, in quarta lettura. Il ministro dello Sviluppo economico, Carlo Calenda, lamenta con forza il ritardo dell'approvazione. Silvia Fregolent, relatrice del provvedimento, sostiene invece che si tratta di una legge troppo importante e alcuni punti vanno approfonditi per evitare ripercussioni sui consumatori, per esempio con un aumento delle tariffe elettriche o con la possibilità di effettuare un telemarketing troppo aggressivo sugli utenti.

Le profezie divergono: alcuni sostengono che il Ddl sarà approvato prima della pausa estiva, altri che finirà con il decadere insieme con la legislatura. Benché nasca come legge "annuale" sulla concorrenza.

Questo per quanto riguarda i tempi. Nel merito Federfarma monitora con attenzio-

ne l'iter perché le misure che riguardano la farmacia avranno sicuramente un impatto forte sul sistema. E Fofi osserva che -con il rifiuto degli emendamenti al Ddl Concorrenza, presentati per disegnare una razionale delimitazione alla presenza dei capitali nella titolarità delle farmacie- si apre la strada alla nascita di un oligopolio nella distribuzione del farmaco.

Una volta approvata la legge -che il Governo sembra intenzionato a far approvare- Federfarma rimarrà al fianco delle farmacie che vorranno restare indipendenti, supportandole in ogni modo nella gestione, agevolando il processo di informatizzazione e quello di aggregazione. L'aggregazione delle farmacie -ottenuta anche tramite una maggiore collaborazione con Federfarma Servizi- permetterà ai titolari indipendenti di essere più forti, così come sarà indispensabile che Federfarma lavori per incrementare gli strumenti informatici e sviluppare le piattaforme messe a punto da Promofarma.

Mentre era in corso il dibattito nelle Commissioni, per richiamare l'attenzione delle istituzioni su questa delicata misura "che si ripercuote sul livello di efficienza del servizio farmaceutico", il presidente Marco Cossolo ha inviato una lettera a tutti

i componenti delle Commissioni X e VI della Camera, evidenziando le preoccupazioni dei titolari di farmacia per l'ingresso del capitale nella proprietà delle farmacie. "Si tratta, infatti, di una novità che avrà un impatto estremamente rilevante sull'attività della farmacia, cambiandone l'impostazione di fondo da struttura di proprietà di un professionista, direttamente responsabile dal punto di vista deontologico e gestionale del proprio operato, a struttura di proprietà di un soggetto economico in cui operano esclusivamente farmacisti dipendenti, peraltro in modo subordinato alle direttive commerciali della proprietà" scrive nella nota.

Il Senato, tenendo conto del rischio che le catene di farmacie di proprietà del capitale possano assumere una posizione dominante e condizionare, quindi, il mercato, ha introdotto un limite del 20% del numero di farmacie che, a livello regionale, possono essere di proprietà di un unico soggetto. Se l'intento è sicuramente apprezzabile -osserva Cossolo- tale limite appare insufficiente a evitare la costituzione di posizioni dominanti che potrebbero avere effetti negativi sulla possibilità di scelta da parte del cittadino. Infatti, le catene potrebbero favorire la distribuzione di alcuni farmaci,

ritenuti più remunerativi, all'interno della propria rete, mentre il cittadino, abituato alla concorrenza professionale tra esercizi gestiti da professionisti diversi, non avrebbe più la possibilità di optare per quello ritenuto più indicato per le proprie necessità.

“Pertanto, qualora esistano ancora spazi per introdurre modifiche al testo del Ddl, Vi invito a valutare la possibilità di ridurre il limite percentuale del 20% delle farmacie di proprietà di un unico soggetto a livello regionale, in modo da rendere meno disruptive l'impatto delle catene commerciali sul territorio”.

Un altro elemento di garanzia da valutare, prosegue il neopresidente Cossolo, è l'inserimento dell'obbligo della presenza di una percentuale di farmacisti all'interno della compagine sociale delle società di capitale, in modo da assicurare (come previsto per gli avvocati) “una presenza di professionisti che possa costituire un ele-

mento di garanzia sul fronte del rispetto della deontologia professionale e della tutela degli interessi degli utenti del servizio farmaceutico pubblico”.

La lettera tocca anche il tema Enpaf, perché i soci delle società di capitali, non essendo farmacisti, non saranno tenuti al pagamento del contributo all'Ente di previdenza dei farmacisti che, quindi, vedrà nettamente ridotte le proprie entrate. “È quindi necessario prevedere che anche le società di capitali versino una quota di fatturato all'Enpaf, in modo da compensare i mancati introiti e consentire comunque all'Ente di erogare le pensioni ai propri assistiti”.

Dopo tali osservazioni Cossolo conclude invitando il Parlamento -nel caso in cui “per ragioni politiche ovvero a seguito della necessità di concludere rapidamente l'iter del provvedimento, non sia possibile approfondire tali tematiche in questa fase”- a

voler svolgere una funzione di controllo sulla situazione che si andrà a creare dopo l'entrata in vigore delle nuove misure, per adottare tutti i correttivi che si rendessero necessari. Questa la nota inviata ai parlamentari per spiegare i punti che inficiano il provvedimento e i rischi di oligopolio che esso comporta, con possibili svantaggi anche per i cittadini, che avrebbero a disposizione un servizio farmaceutico di qualità inferiore rispetto a quella attuale. Sarebbe logico che, come per una nuova arteria stradale si studia l'impatto ambientale, si facesse una valutazione dell'impatto sociale di queste misure, intendendosi con ciò le conseguenze sulla salute dei cittadini e sulla salute complessiva del sistema. A Federfarma l'impegno di affrontare questo nuovo scenario, difendendo le farmacie che vorranno rimanere indipendenti.

Il Consiglio di Presidenza

TEVA

Esomeprazolo Teva Italia



Teva vi informa che dal mese di Giugno 2017 inizia la commercializzazione delle seguenti confezioni:

Esomeprazolo magnesio diidrato	Classe SSN	PP	AIC	Data lancio
20 mg - 28 capsule gastroresistenti	A - nota 1-48	€ 8,42	A040068355	06/2017
40 mg - 28 capsule gastroresistenti	A - nota 1-48	€ 10,92	A040068470	06/2017



A040068355



A040068470

Principali equivalenti a mercato: Esomeprazolo Mylan, Esomeprazolo Doc

Le ricordiamo che accedendo all'area riservata del sito www.tevalab.it potrà consultare il “Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto” (RCP) di tutti i nostri farmaci

Occhi puntati sul provvedimento che attende ancora l'ok definitivo

DDL CONCORRENZA TRA MODIFICHE E POLEMICHE

Il testo è stato modificato dalla Camera e tornerà al Senato per la quarta lettura in tre anni. Secondo il relatore Antonio Gentile, le modifiche non impediranno l'approvazione prima della pausa estiva. Critico il ministro Carlo Calenda sull'ulteriore ritardo

Le Commissioni VI Finanze e X Attività produttive della Camera hanno licenziato per l'Assemblea il Disegno di legge Concorrenza, apportandovi alcune modifiche riguardanti le assicurazioni, l'energia, il telemarketing e la professione di odontoiatra. Non è stato accolto, quindi, l'invito al ritiro di questi emendamenti, presentati dal Partito democratico, formulato più volte dal sottosegretario allo Sviluppo economico **Antonio Gentile**, che sollecitava una rapida approvazione del provvedimento senza ulteriori modifiche.

Il relatore **Andrea Martella** (Partito democratico), secondo il quale le limitate modifiche non pregiudicano l'approvazione definitiva del disegno di legge prima della pausa estiva, ha sollecitato un intervento del Governo per la rapida calendarizzazione al Senato.

“Con tutto il dovuto rispetto per il Parlamento, la decisione di riaprire il Ddl Concorrenza a più di 850 giorni dalla sua presentazione da parte del Governo, è difficilmente comprensibile e rischia di trasmettere l'ennesimo segnale negativo su questo tema per cittadini, imprese e istituzioni internazionali”, ha invece dichiarato il ministro dello Sviluppo economico, **Carlo Calenda**.

Una volta approvato dalla Camera, il testo dovrà tornare al Senato per la quarta lettura in tre anni.

DL VACCINAZIONI

Prosegue l'esame, da parte della XII Commissione Igiene e sanità del Senato del Disegno di legge di conversione del DI n. 73/2017 in materia di prevenzione vaccinale. Il ministro della Salute **Beatrice Lorenzin** è intervenuta per illustrare gli scopi del provvedimento, dichiarandosi disponibile a valutare proposte emendative volte a recepire spunti scaturiti dal dibattito, in tema di vaccinosorveglianza e di previsione legislativa di una anagrafe nazionale vaccinale.

Il decreto -ha spiegato il ministro **Lorenzin-** è dettato dall'urgenza di far fronte agli allarmanti dati relativi alla diffusione del morbillo e alla tendenza generale relativa alla copertura nazionale di vaccinazione. Il ministro ha ricordato che in molti Paesi europei vi è l'obbligo vaccinale per un numero di malattie paragonabili a quelle contemplate dal decreto e alcuni Paesi, tra cui la Francia, stanno valutando di aumentare il numero dei vaccini obbligatori.

La relatrice del Ddl **Patrizia Manassero** (Pd) ha giudicato meritevoli di accoglimento, tra gli altri, emendamenti concernenti: l'elencazione delle vaccinazioni obbligatorie e la possibilità di prevedere, per talune di esse, una modulazione della tempistica di somministrazione sulla base dell'opinione informata della famiglia interessata; interventi anche sulla disposizione, da molti con-

siderata eccessiva, relativa alle segnalazioni obbligatorie delle inottemperanze agli obblighi vaccinali e ai conseguenti provvedimenti giudiziari; il potenziamento delle strutture sanitarie, così che queste ultime possono tornare ad avere un approccio proattivo alle vaccinazioni; l'introduzione di norme finalizzate all'implementazione di una anagrafe vaccinale, funzionale al monitoraggio delle vaccinazioni e degli eventuali eventi avversi.

MANOVRINA 2017

Durante l'esame in Commissione Bilancio del Senato della “Manovrina” 2017 il Governo ha accolto alcuni ordini del giorno di interesse per la farmacia. Il primo, a firma **Andrea Mandelli** (FI-Pdl), **Luigi D'Ambrosio Lettieri** e **Mario Mauro** (Gal), punta a consentire alle farmacie dei paesi del Centro Italia colpiti dal sisma di trasferirsi anche al di fuori del territorio del comune spopolato attraverso una deroga alle norme sul decentramento. Il servizio nel comune potrà essere garantito attraverso un dispensario.

Due odg, uno a firma **Mandelli e D'Ambrosio Lettieri**, e l'altro a firma **Hans Berger, Karl Zeller e Franco Panizza** (Gruppo per le autonomie), affrontano il tema dei limiti di fatturato che danno diritto alle riduzioni degli sconti al Ssn, chiedendone la revisione. Un ulteriore odg, di **Mandelli e D'Ambrosio Lettieri**, invita il Governo ad adottare iniziative atte a estendere anche gradualmente la distribuzione dei medicinali innovativi alle farmacie del territorio, utilizzando la distribuzione per conto. Il provvedimento è poi stato convertito in legge con l'approvazione da parte del Senato. (PB)

ASSEMBLEA DI FARMINDUSTRIA PAROLA D'ORDINE: CAMBIARE GOVERNANCE

Ha snocciolato tutta una serie di dati, a dimostrazione che l'industria farmaceutica è la locomotiva del sistema-Paese, tant'è vero che negli ultimi due anni è cresciuta in Italia più che negli Stati Uniti, in Germania, Francia e Uk. Massimo Scaccabarozzi, presidente di Farmindustria, nel suo discorso di apertura dell'Assemblea pubblica tenutosi a Roma mercoledì 21 giugno, non si è però limitato a rivendicare con orgoglio i successi raggiunti dalle aziende farmaceutiche in Italia, ma ne ha tratto spunto per rivendicare un salto di qualità, necessario "per continuare a essere tra i migliori al mondo". "I prossimi passi da fare" ha detto "sono l'urgente riforma complessiva della governance". Una nuova governance, infatti, è necessaria per consentire l'accesso all'innovazione, per superare un finanziamento non adeguato alla reale domanda di salute (il più basso tra i big d'Europa), per garantire le risorse necessarie ai farmaci innovativi, per superare il concetto dei tetti di spesa, a partire da quella ospedaliera, per tutelare la proprietà intellettuale e gli investimenti e per uniformare sul territorio le politiche sanitarie, che devono essere guidate da criteri scientifici. "Con una nuova governance" ha garantito

il presidente di Farmindustria "migliorerà la competitività del sistema e le nostre imprese sono pronte a raccogliere la sfida". Gli industriali del farmaco, quindi, chiedono alle istituzioni un nuovo accordo, così come avvenuto quattro anni fa con il "Patto di stabilità", che ha permesso investimenti e occupazione a fronte di un quadro regolatorio certo. "Abbiamo di fronte uno scenario in fortissima accelerazione e dobbiamo così contare" ha ribadito Scaccabarozzi "su nuove regole, che permettano di tenere il passo del cambiamento". Per esempio, un diverso sistema di contabilità, e nuovi profili professionali, soprattutto nella pubblica amministrazione. Le aziende sono già pronte per il grande salto. "Grazie alla ricerca diamo più tempo alla vita, abbiamo 15mila nuovi prodotti in sviluppo di cui 7mila in fase clinica, abbiamo terapie personalizzate, farmaci biotech, siamo leader nella produzione e nell'export, contribuiamo alla crescita del Paese con un impatto positivo sul Pil". Soprattutto, ha concluso Massimo Scaccabarozzi, "abbiamo ottimismo, passione e rigore, responsabilità ed etica della responsabilità". È quindi intervenuto il ministro della Salute, Beatrice Lorenzin, che ha condiviso i risultati

ottenuti dall'industria farmaceutica in Italia "che la rendono leader a livello internazionale, anche se noi sottovalutiamo, perché abbiamo il virus dell'autoflagellazione, e non so se c'è un vaccino per questo nostro male". Ma, per andare avanti, bisogna avere fiducia e, insieme, la consapevolezza che "il modello regolatorio va cambiato, realizzando una nuova governance che impedisca di restare tagliati fuori dall'innovazione. Questa è la nostra grande sfida". Il sistema salute è centrale anche per l'economia e, pertanto, va messo al centro dell'agenda politica dei prossimi mesi. Primo impegno -ha concluso il ministro- è portare l'Ema a Milano, poi elaborare nuovi sistemi di contabilità e ultimare il passaggio per la nomina dei manager della sanità pubblica ("ancora oggi buttiamo miliardi dalle finestre per la loro incapacità"). "Non si può fermare il progresso, ma dobbiamo imparare a gestirlo". Un invito subito raccolto dal direttore generale dell'Aifa, Mario Melazzini, che ha ricordato come siano in dirittura d'arrivo nuovi farmaci antivirali, antineoplastici e terapie cellulari, rivoluzionari per la vita dei pazienti, ma che peseranno sulla sostenibilità della spesa. "Siamo tra le Agenzie più efficienti" ha concluso Melazzini "ma dobbiamo cambiare la governance per poter stare al passo con l'innovazione".

TROVARE UNA BADANTE ANDANDO IN FARMACIA

Ora è possibile cercare persone per il ruolo di badanti tramite le farmacie di Milano, Lodi e Monza, grazie all'accordo stipulato tra la Divisione Family Care di Openjobmetis (Agenzia per il Lavoro) e Federfarma Milano, Lodi e Monza-Brianza per aiutare le famiglie che hanno questa esigenza per periodi lunghi o brevi o per gestire situazioni di emergenza. Il progetto è già stato sperimentato positivamente a Varese e l'obiettivo è di estenderlo ulteriormente in futuro.

Le farmacie aderenti sono a disposizione per mettere in contatto chi cerca un assistente familiare con i referenti di Openjobmetis. Spiega Rosario Rasizza, amministratore de-

legato di Openjobmetis: "Oltre a supportare le famiglie nell'identificazione di una risorsa qualificata e affidabile, assicuriamo a chi svolge la professione di assistente familiare maggiori sicurezze a livello contrattuale e formativo. Appoggiarsi a noi significa avere un supporto a 360°, che va dallo studio di una soluzione personalizzata per assistere il familiare alla completa intermediazione dal punto di vista burocratico. Le farmacie rappresentano l'ambiente perfetto per veicolare questo tipo di assistenza".

Dal canto suo, la presidente di Federfarma Lombardia Annarosa Racca commenta: "Abbiamo deciso di aderire a questo progetto,

perché riteniamo che sia un'iniziativa utile alle famiglie. Questo accordo rientra nello spirito della farmacia vicina ai problemi degli anziani, dei malati, dei cronici, al servizio del territorio e della cittadinanza. Già oggi le famiglie vengono spesso in farmacia per chiedere un consiglio professionale sulla scelta della persona più adatta alle esigenze della persona che devono affidare a un assistente domiciliare. È l'occasione di dare un aiuto alle famiglie ed è bene che parta d'estate quando le richieste sono superiori".

Per maggiori informazioni, le famiglie delle province di Milano, Lodi e Monza e Brianza possono telefonare al numero verde 800.292989. Gli assistenti familiari possono

invece candidarsi inviando una e-mail all'indirizzo familycare.federfarma@openjob.it o telefonando al numero 02.83420834.

LA BIG COMMUNITY DI BEAUTY ADDICT

QuintilesIm Italia, società leader nell'offerta di servizi informativi e di soluzioni tecnologiche dedicate al mercato farmaceutico, e il portale "myBeauty.it", il più importante beauty advisor italiano, hanno dato vita a "IM^sonBeauty", la più grande community italiana di beauty addict. Grazie alle oltre 126 mila consumatrici registrate e profilate, alle 180mila visite al mese, alle oltre 400 marche cosmetiche presenti e alle più di 23mila schede prodotto di myBeauty è ora possibile a QuintilesIm Italia elaborare ricerche di grande valore statistico e di sicuro interesse sui comportamenti delle consumatrici italiane nei confronti della bellezza e dei prodotti cosmetici.

Dai primi dati analizzati si scopre, per esempio, che l'88% delle consumatrici registrate, con un'età media di 34 anni, è interessata ad acquistare prodotti contro la cellulite

e per il 48% prodotti contro le macchie del viso. In particolare, IM^sonBeauty permetterà di seguire la beauty routine di oltre 4mila beauty addict, rilevando i fattori che concorrono a influenzarla, fotografare il comportamento d'acquisto delle utenti in momenti specifici dell'anno, raccogliere informazioni in modo veloce, effettuare approfondimenti verticali su tematiche di interesse e impostare survey sull'intera community.

COSMETICA ITALIA 49° RAPPORTO

Cosmetica Italia ha presentato la quarantunesima edizione del Rapporto annuale redatto dal Centro studi dell'associazione nazionale delle imprese cosmetiche, che attesta che il fatturato complessivo del settore ha raggiunto i 10,5 miliardi di euro con un valore delle esportazioni assai positivo, 4,3 miliardi.

Nell'insieme, il fatturato industriale è cresciuto di oltre il 5% trainato dal +12,7% dell'export.

La cosmesi, secondo il Rapporto, ha un valore pari allo 0,6% della ricchezza totale prodotta in Italia e le esportazioni di questo

settore coprono l'1% dell'export italiano. La bilancia commerciale del settore ha dato un risultato positivo pari a 2,3 miliardi di euro.

I dati del 2016 confermano il carattere anelastico e anticiclico del mercato cosmetico, che mantiene una condizione di stabilità anche sul mercato interno (+0,5%) dove l'economia non ha ancora trovato la sicura via della ripresa. I 9890 miliardi di euro realizzati nel 2016 si dividono così tra i canali: Gdo e altri canali (inclusi i monomarca) 4054 (quota di mercato sui consumi 41%); profumeria 2018 (quota 20,4%); farmacia 1832 (quota 18,5%); saloni di acconciatura 563 (quota 5,7%); vendite a domicilio 467 (quota 4,7%); erboristeria 436 (quota 4,4%); vendite per corrispondenza ed e-commerce 290 (quota 2,9%); istituti di bellezza e centri estetici 230 (quota 2,3%). Nel 2016 si segnala una leggera perdita della farmacia (-0,5% in valori) che però le proiezioni danno per superabile rapidamente, grazie al saldo rapporto di fiducia instaurato nel tempo con il consumatore e un -1% per la Gdo; la profumeria cresce di quasi un punto rispetto al 2015; dell'1,1% l'erboristeria. Colpisce il +21% delle vendite per corrispondenza ed e-commerce.

SEREUPIN Paroxetina

Antidepressivo
ad efficacia estesa
ai disturbi d'ansia¹



- Prescrivibile SSN
- Classe A - RR
- Prezzo al pubblico:
€ 12,49



- Prescrivibile SSN
- Classe A - RR
- Prezzo al pubblico:
€ 15,22

Le reazioni avverse più comunemente osservate includono nausea, sonnolenza, capogiri, diminuzione dell'appetito e disfunzioni della sfera sessuale¹

Per visualizzare RCP



Classic Brands GSK: qualità, esperienza, risultati.

Sanità e farmacia: una settimana di notizie, commenti e interviste

COSSOLO SCRIVE AI COMPONENTI DELLE COMMISSIONI VI E X DELLA CAMERA

Il presidente di Federfarma Marco Cossolo, in una lettera inviata ai parlamentari a proposito dell'ingresso del capitale nella proprietà delle farmacie, previsto dal disegno di legge, avverte: i limiti attuali non sembrano sufficienti a impedire posizioni dominanti

Il limite del 20% del numero di farmacie che, a livello regionale, possono essere di proprietà di un unico soggetto, pur essendo apprezzabile "appare insufficiente a evitare la costituzione di posizioni dominanti che potrebbero avere effetti negativi sulla possibilità di scelta da parte del cittadino. Infatti, le catene potrebbero favorire la distribuzione di alcuni farmaci ritenuti più remunerativi, all'interno della propria rete, mentre il cittadino, abituato alla concorrenza professionale tra esercizi gestiti da professionisti diversi, non avrebbe più la possibilità di optare per quello ritenuto più indicato per le proprie necessità". Così il presidente di Federfarma, Marco Cossolo, evidenzia in una lettera a tutti i componenti della VI Commissione Finanze e X Commissione Attività produttive della Camera le preoccupazioni dei titolari di farmacia in merito alle disposizioni riguardanti l'ingresso del capitale nella proprietà delle farmacie (*Sanità24*, 22.6.17).

Le Commissioni, nel frattempo, hanno approvato quattro emendamenti che rendono obbligatorio il ritorno del provvedimento al Senato per una quarta lettura. "Un segnale negativo su questo tema per tutti, cittadini, imprese e istituzioni internazionali" commenta con disappunto il ministro dello Sviluppo economico, Carlo Calenda, che aggiunge: "Vedremo se gli impegni ad approvarlo rapidamente al Senato troveranno riscontro" (*Sole 24 Ore*, 23.6.17).

IL DECRETO VACCINI PIACE A UE E OMS

"L'Italia va nella giusta direzione". Lo ha dichiarato il commissario Ue alla salute Vytenis Andriukaitis. "Il declino delle vaccinazioni non solo è pericoloso per la salute pubblica -ha osservato il commissario- ma è una minaccia per tutta l'umanità, perché può aprire la porta al ritorno di malattie infettive che fino a pochi anni fa erano state fermate". Intanto, sulla scorta dell'esempio italiano, anche la Francia ipotizza un aumento del numero di vaccini obbligatori, da 3 a 11, almeno per un certo periodo di tempo (*Il Messaggero*, 17.6.17).

Nella lettera inviata alla Commissione Sanità del Senato, impegnata nelle audizioni sul Decreto vaccini, l'ufficio europeo dell'Oms segnala che quest'anno, a oggi, sono stati registrati "5.483 casi di morbillo in Europa" e che l'Italia, da sola, "contribuisce al 43% di questi casi".

L'Oms osserva che di recente "la copertura vaccinale in Italia per tutti i tipi di vaccini sta mostrando tendenze stagnanti o in certe aree persino declinanti" ed esprime "preoccupazione per la situazione attuale e per l'espansione dei casi di morbillo e di altre malattie prevenibili sul territorio italiano". Vengono però riconosciuti "gli importanti sforzi dell'Italia per invertire questo trend" (*Il Giornale*, 21.6.17).

DALLA CORTE UE SENTENZA CONTROVERSA

Secondo la Corte di Giustizia europea, "non è necessaria la 'prova' medico-scientifica" per stabilire un nesso tra la somministrazione di un vaccino e la malattia che colpisce in seguito un paziente. Bastano alcuni "indizi", purché siano "gravi, precisi e concordanti". La sentenza potrebbe aprire in Europa la strada a una serie di cause contro le case farmaceutiche, ma soprattutto rischia di rimettere in discussione l'obbligatorietà dei vaccini. I giudici ritengono "indizi sufficienti" il fatto che la malattia sia insorta a poca distanza dalla vaccinazione, l'assenza di precedenti medici personali e familiari e l'esistenza di "un numero significativo di casi repertoriati di comparsa di tale malattia a seguito di simili somministrazioni" (*La Stampa*, 22.6.17).

"La pronuncia della Corte Ue è antiscientifica e temo porterà una scia di sentenze analoghe da noi", commenta con amarezza il presidente dell'Istituto superiore di sanità, Walter Ricciardi. "È una sentenza che manda al rogo secoli di scienza. Per dimostrare un nesso di causalità non basta certo quello temporale, servono la plausibilità biologica e molte altre cose. La comunità scientifica internazionale ha individuato ben 9 criteri per stabilire una correlazione tra evento e malattia. Qui non ne è stato accertato nemmeno uno" (*La Stampa*, 22.6.17).

VARIE

Bimbo malato di leucemia muore per il morbillo. È morto a Monza un bimbo di 7 anni per complicanze dovute al morbillo. Era in cura per la leucemia e, forse, è stato conta-

giato dai fratellini non vaccinati. Il piccolo era affetto da leucemia linfoblastica acuta, una malattia che oggi ha una probabilità di guarigione in oltre l'85% dei casi. "Questa morte è l'esempio di come la cosiddetta immunità di gregge sia fondamentale per la protezione di tutti quei bambini che, per la loro malattia oppure per lo stato di trattamento nel quale si trovano, non sono protetti, anche quando fossero stati vaccinati in precedenza", commenta l'assessore al Welfare della Regione Lombardia Giulio Gallera (*Corriere della Sera*, 23.6.17).

"Vaccinare i propri figli non vuol dire soltanto proteggerli, ma è un atto di responsabilità sociale. A difesa dei più deboli. Non si può invocare la libertà di scelta se diventa libertà di far morire dei bambini". Lo afferma l'immunologo Roberto Burioni, che spiega: "Se tutti si vaccinano, il virus del morbillo non circola, e anche questi bambini sono protetti. Come quelli troppo piccoli per essere vaccinati, quelli affetti da una malattia autoimmune o comunque sottoposti a terapie immunosoppressive, com'è anche la chiemio" (*Quotidiano Nazionale*, 23.6.17).

Ricetta elettronica. "Con la vecchia ricetta rossa" spiega Andrea Cicconetti, segretario di Federfarma Roma, "fuori dalla propria Regione bisognava pagare il farmaco per intero". Ora, invece, con la ricetta elettronica "un cittadino del Lazio, al quale il medico curante ha prescritto un farmaco per l'ipertensione, paga nella sua Regione un ticket di 2 euro a confezione e con la stessa cifra può ritirare il medicinale in qualsiasi farmacia d'Italia. Va ricordato che ogni promemoria, come la ricetta rossa, è spendibile una sola volta, entro 30 giorni" (*Corriere Salute*, 18.6.17).

Rapine in farmacia. A Palermo i dati relativi al fenomeno delle rapine nelle farmacie sono preoccupanti. Lo scorso anno, in applicazione del protocollo d'intesa stipulato con il Ministero degli Interni, Federfarma Palermo ha siglato con la prefettura un accordo che prevede la videosorveglianza on line direttamente connessa con le forze dell'ordine, in grado d'intervenire quasi in tempo reale. Ma, a oggi, un problema tecnico impedisce l'entrata a pieno regime del sistema. "Il pro-

blema dovrebbe risolversi in breve tempo. Attendiamo con pazienza -dichiara il presidente di Federfarma Palermo Roberto Tobia- Le rapine nelle farmacie sono diminuite a livello nazionale. I dati presentano un calo del 10%, però il fenomeno occupa il secondo posto, sempre a livello nazionale. A Palermo, in media, facciamo i conti con quattro rapine alla settimana. Alcune molto violente. Ecco perché chiediamo più controlli sul territorio" (*Giornale di Sicilia, Palermo*, 23.6.17).

Payback. L'Ufficio parlamentare bilancio (Upb) pubblica un focus sulla questione del payback, affermando che il meccanismo di ripiano della spesa "è da riorganizzare". Le difficoltà applicative del payback -spiega il rapporto- dipendono dalla complessità del disegno istituzionale e da "un quadro legislativo in continuo movimento" (*Il Sole 24 Ore*, 22.6.17). (US.SM - 9041/269 - 26.6.17)

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

**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

USO OFF LABEL DI FARMACI: NUOVO RINVIO ALLA CORTE UE

Precedenti: circolari Federfarma prot. n. 3578/103 dell'11/3/2014 e n. 3693/122 del 17/3/2016.

Dopo meno di un anno dall'Ordinanza del Consiglio di Stato (cfr. circolare citata tra i "Precedenti" n. 122/2016) che ha chiesto lumi sulla *legittimità della prescrivibilità off label* (ovvero per indicazioni terapeutiche diverse da quelle autorizzate) nell'ambito del famoso caso Avastin/Lucentis (che portò a una multa dell'Antitrust alle due aziende di 180 milioni di euro), lo stesso Consiglio di Stato ha proposto un secondo quesito a Lussemburgo (vedi testo su www.federfarma.it) relativo, questa volta, alla *rimborsabilità di farmaci utilizzati off label*.

Come detto, nel caso dell'Ordinanza dell'anno scorso la questione di fondo abbracciava soprattutto il concetto di prescrivibilità off-label, ovvero se fosse vincolante, anche per l'Antitrust, la decisione dell'Aifa in merito alla non rimborsabilità di una prescrizione di un farmaco inserito nel prontuario, ma utilizzato con indicazioni terapeutiche diverse da quelle per le quali era stata garantita la concedibilità Ssn.

Con la recente Ordinanza (che potete consultare direttamente sul sito di Federfarma), invece, il Consiglio di Stato pone alla Corte di Giustizia un problema in parte simile al precedente e ben più cogente per quanto riguarda le conseguenze. Il casus belli nasce dalla decisione dell'Aifa di giugno 2014 (varata dietro richiesta delle Regioni Emilia-Romagna e Veneto) di prevedere il rimborso dell'Avastin in modalità off label, per motivazioni legate esclusivamente al contenimento dei costi.

In pratica, Aifa reinserì l'Avastin nella "lista 648", che consente la rimborsabilità per utilizzi off label **per esigenze di risparmio**, grazie all'approvazione del cosiddetto *Decreto Lorenzin*, che consentì l'iscrizione di farmaci nella "lista 648" anche in presenza di una valida alternativa terapeutica.

Perché reinserimento? Perché nel 2012 l'Avastin era stato escluso dalla lista a causa dell'ingresso sul mercato del più costoso Lucentis.

Ricordiamo come la "lista 648" sia stata prevista dalla Legge n. 648/1996, che prevedeva, all'interno della suddetta lista, le seguenti tipologie di farmaci: a) medicinali innovativi la cui commercializzazione è autorizzata in altri Stati, ma non sul territorio nazionale; b) medicinali non ancora autorizzati, ma sottoposti a sperimentazione clinica; c) medicinali da impiegare per un'indicazione terapeutica diversa da quella autorizzata.

Attualmente, a parte un'unica eccezione prevista dalla Regione Lazio per un solo principio attivo distribuito in modalità Dpc, tutti i farmaci inseriti nella lista 648 sono erogati tramite

strutture pubbliche.

Ritornando alla questione del presente rinvio del Consiglio di Stato alla Corte di Giustizia, il **primo quesito** posto riguarda, di fatto, la legittimità con il diritto europeo (ovvero il Codice farmaceutico comunitario da noi recepito con D.lgs. n. 219/2006) del cosiddetto Decreto Lorenzin, ovvero l'impiego e il rimborso di farmaci off label per motivazioni legate al solo contenimento della spesa.

La **seconda questione** posta è in qualche modo collaterale alla prima, in quanto si chiede se sia legittimo che all'Aifa venga data competenza sui profili di sicurezza dei medicinali oncologici (quali l'Avastin) connessi al loro uso off label. Tale competenza, chiede il Consiglio di Stato alla Corte, non è stata concessa in maniera esclusiva all'Ema?

La **terza questione** riguarda la legittimità di norme nazionali che stabiliscono la rimborsabilità off label di un farmaco prodotto industrialmente, ma poi frazionato e riconfezionato in seguito a preparazione galenica magistrale sterile. In tal modo vengono modificate forma farmaceutica e via di somministrazione, caratteristiche qualificanti dell'Aic concessa dall'Ema. Inizialmente la norma nazionale concesse in esclusiva l'attività di preparazione alle farmacie ospedaliere, recentemente, in seguito a Sentenza del Consiglio di Stato, anche le farmacie territoriali possono frazionare e riconfezionare in dose unitaria l'Avastin (cfr. circolare Federfarma n.50/2017 - Rubrica Lexfarma n.1/2017).

La **quarta questione** è collegata alla precedente, ma è, ai nostri fini, la più interessante. Si chiede, infatti, *se sia compatibile con il diritto Ue la realizzazione di formule magistrali -eseguite in farmacia sulla base di una specifica prescrizione destinata a un singolo paziente- ma effettuate in maniera seriale, ovvero in modo eguale e ripetuto*, e dispensate tramite struttura ospedaliera (anche diversa rispetto alla farmacia che l'ha allestita) e non direttamente al paziente. In questo caso non rileva la rimborsabilità, quanto la legittimità della preparazione magistrale, per la quale mancherebbero i presupposti della "concentrazione" e della "contestualità", punti qualificanti atti a giustificare l'eccezione galenica. Su tale questione, invero, la Corte si è già pronunciata in senso negativo (cfr. circolare Federfarma n. 445/2015).

La Sentenza della Corte di Giustizia su tale rinvio pregiudiziale non verrà emessa, con ogni probabilità, prima del 2019. Per quanto riguarda, invece, il primo rinvio (vedi supra), la divulgazione dell'Opinione dell'Avvocato generale è prevista per il 21 settembre 2017, in modo che la sentenza possa essere, plausibilmente, pubblicata entro la fine dell'anno. (URI.ML - 9151/271 - 27.6.17)

“IN FARMACIA PER I BAMBINI” IL 20/11

L'iniziativa della Fondazione Rava

Anche quest'anno la Fondazione Francesca Rava, in occasione della Giornata mondiale dei diritti dell'infanzia che si celebra lunedì 20 novembre, organizza l'iniziativa di sensibilizzazione “In farmacia per i bambini”. La campagna è giunta alla quinta edizione e si svolge sotto il patrocinio, tra gli altri, di Federfarma. Proprio in questi giorni la Fondazione sta recapitando alle farmacie una lettera di presentazione dell'iniziativa con il modulo da compilare per la partecipazione (che trovate riprodotto qui sotto - cfr. anche il sito di Federfarma).

Nelle farmacie aderenti, il cui elenco sarà pubblicato sul sito www.nph-italia.org, il 20 novembre saranno presenti volontari della Fondazione Rava per sensibilizzare i clienti sui diritti dei bambini. Nella stessa giornata i cittadini potranno acquistare

farmaci da banco a uso pediatrico e prodotti baby care che verranno devoluti a enti non profit impegnati nel dare aiuto ai bambini in povertà sanitaria in Italia e all'ospedale pediatrico Nph Saint Damien di Haiti. A ogni farmacia verrà associato un ente benefico che si occuperà anche del ritiro dei prodotti donati.

Alle farmacie che decideranno di aderire all'iniziativa è richiesto un contributo minimo di 100 euro, deducibile fiscalmente. La ricevuta della donazione (che può essere effettuata con bonifico, versamento su c/c postale o carta di credito) e il modulo di iscrizione compilato vanno inviati per posta elettronica all'indirizzo emanuela.ambreck@nph-italia.org, oppure via fax al numero 02.55194958, entro il 30 settembre 2017.

Per informazioni: Fondazione Francesca Rava - Nph Italia onlus, www.nph-italia.org; tel. 02.54122917. (US.SM - 8997/268 - 23.6.17)



Farmacia			
Ragione Sociale		P. Iva	
Titolare	Direttore	Nome	Cognome
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>		
Indirizzo	Cap	Città	Provincia
Telefono	Email		
Orario di apertura il 20 novembre 2017		Principale grossista utilizzato	
Donazione	€ 100: sostenitore	€ 150: partner	Importo deducibile fiscalmente.
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
<input type="checkbox"/> Autorizzo la Fondazione Francesca Rava al trattamento dei miei dati personali, ai sensi del D.lgs. 196 del 30 giugno 2003.	Data	Firma	

Il modulo di adesione deve essere inviato entro il 30 settembre 2017, allegando la ricevuta di versamento della donazione che può essere effettuata, con la causale “In Farmacia per i Bambini”, tramite:

- Bonifico su c/c IBAN IT 39 G 03062 34210 000000 760000 • Versamento su c/c postale n. 17775230
- Carta di credito sul sito infarmaciaperibambini.nph-italia.org o telefonando al n. 02 54122917

tel 02 54122917 - infarmacia.peribambini@nph-italia.org - fax 02 55194958

IN G.U. LA LEGGE SULLO "SMARTWORKING"

Regole e tutele per il lavoro agile

È stata pubblicata sulla G.U. n. 135 del 13/6/2017 la Legge 22 maggio 2017, n. 81 "Misure per la tutela del lavoro autonomo non imprenditoriale e misure volte a favorire l'articolazione flessibile nei tempi e nei luoghi del lavoro subordinato". La legge, entrata in vigore il 14/6/2017, oltre a dedicare una prima parte al lavoro autonomo non imprenditoriale, nella seconda parte (articolo 18 e seguenti) introduce una nuova disciplina concernente il lavoro agile (il cosiddetto *smartworking*), prevedendo la possibilità di prestare attività lavorativa dipendente in parte all'interno dei locali aziendali e in parte all'esterno, tramite l'utilizzo di strumenti tecnologici.

A tale proposito, è richiesto un accordo scritto tra datore di lavoro e dipendente, nel quale siano stabiliti la durata, il preavviso (30 giorni, 90 per i lavoratori disabili), le modalità di esecuzione della prestazione lavorativa fuori dei locali (utilizzo degli strumenti tecnologici e diritto alla disconnessione del lavoratore) e le modalità di controllo della prestazione lavorativa all'esterno dell'azienda.

Elemento essenziale della nuova disciplina è la parità di trattamento dei predetti lavoratori rispetto a tutti gli altri, per quanto concerne il trattamento normativo e retributivo, la tutela in caso di infortuni e malattie (vale a dire anche se derivanti da prestazioni rese fuori dall'azienda) e l'adozione delle misure di sicurezza, fermo restando, in particolare, il rispetto dei limiti previsti dalla legge e dalla contrattazione collettiva in tema di orario di lavoro.

(UL.AC - 8996/267 - 23.6.17)

OSSIGENO TERAPEUTICO

Proroga per il riempimento delle bombole

Precedenti: circolare n. 16355/534 del 22 dicembre 2016.

Federfarma torna sulla materia dell'ossigeno terapeutico per comunicare che l'Aifa, anche in seguito a una formale richiesta della stessa Federfarma, ha reso disponibile sul proprio sito internet un comunicato (consultabile su www.federfarma.it) sulla questione del riempimento delle bombole di proprietà di terzi, da parte delle aziende titolari di Aic di gas medicinali. Con il comunicato, l'Aifa, pur ribadendo il concetto che le aziende in esame non possono più riempire bombole di proprietà di terzi, ma devono utilizzare bombole proprie, ha tuttavia considerato il permanere di difficoltà tecniche segnalate in merito al completamento di tale processo di acquisizione di bombole di proprietà di terzi.

Conseguentemente, al fine di evitare carenze di gas medicinali, l'Aifa ha concesso una **ulteriore proroga in ordine alla possibilità di riempimento per le suddette bombole, fino al 31 gennaio 2018.**

Federfarma, nell'apprezzare la sensibilità dimostrata dall'Aifa, ha ritenuto opportuno chiedere a quest'ultima, con una nota pubblicata anche sul proprio sito internet, la creazione di un Tavolo con la presenza delle industrie produttrici di gas medicali per poter trovare una soluzione definitiva alle diverse questioni tuttora aperte in materia di ossigeno terapeutico.

(UE.AA - 8865/266 - 21.6.17)

TRIBUNALE DI FIRENZE

CONCORDATO PREVENTIVO FARMACIA ANTICA VIETTI DELLA DOTT.SSA MARIA TERESA SAMMARRO E C. S.A.S - 20/2016

LOTTO 1 Azienda commerciale relativa all'attività di titolarità e gestione di farmacia, munita di titolo autorizzativo all'esercizio quale sede farmaceutica n. 39 della Pianta Organica del Comune di Firenze, regolarmente titolata per l'esercizio del pubblico servizio di Farmacia e di commercio al minuto di prodotti farmaceutici e parafarmaceutici, nei locali in Firenze (FI), via L. Bausi n. 51, **prezzo base: euro 720.000.**

LOTTO 2 Attrezzature di proprietà della farmacia, **prezzo base: euro 10.000.**

LOTTO 3 Prodotti farmaceutici e parafarmaceutici costituenti il magazzino della farmacia, **prezzo base: euro 70.000.**


LOTTO 4 Quota di partecipazione alla "Far.Dis. soc. coop." che si occupa della commercializzazione dei farmaci e della fornitura di servizi alle farmacie, **prezzo base: euro 10.000.**

In caso di gara **aumento minimo euro 1.000.** Deposito cauzionale 10% del prezzo offerto. Nel caso di esito negativo della procedura competitiva, i Lotti descritti saranno posti nuovamente in vendita con le medesime modalità e senza riduzione del prezzo base.

Vendita senza incanto: 26/09/2017 ore 12.30, innanzi al G.D. Dott.ssa Silvia Governatori, presso il Palazzo di Giustizia di Firenze. Deposito offerte entro le ore 12:00 del 25/09/2017 presso la Cancelleria fallimentare del Tribunale di Firenze. È ammessa l'offerta per persona da nominare. Maggiori info presso il Liquidatore giudiziale Dott. Antonio Castagnazzo o il Coadiutore Dott.ssa Adele Cancelmo, tel. 055/2478736 - PEC: ficp202016@procedurepec.it, e su www.astegitudiziarie.it (Cod. A391757, A391758, A391759, A391760).



Aftir Duo, doppia azione contro i pidocchi!

- 1. ELIMINA** pidocchi e lendini in 15 minuti
- 2. PROTEGGE** dal rischio di reinfestazioni grazie a  Lice Protection Factor



Disponibile
in shampoo
e lozione

SENZA agenti chimici e siliconi

Chiedi al tuo farmacista

D3680

È un dispositivo medico CE. Leggere attentamente le avvertenze o le istruzioni per l'uso.
Autorizzazione Ministeriale n. 574 del 02/05/2016.

aftir duo

 **Mylan**
Better Health
for a Better World

TEMPO DI VIAGGI? NON FARTI COGLIERE IMPREPARATO!

Per rovinare un viaggio basta poco: la cosiddetta “diarrea del viaggiatore” colpisce dal 30 al 70% dei turisti ed è legata a diversi fattori,¹ tra cui la meta, il cambio di alimentazione, condizioni igieniche non ottimali, lunghi viaggi stancanti.



8 casi su 10
sono dovuti a infezioni batteriche¹

**L'assunzione di probiotici efficaci prima e durante il viaggio
può favorire l'equilibrio della flora intestinale.**

FlorVis® GG è un integratore alimentare con 6 miliardi di *Lactobacillus rhamnosus GG*, il fermento probiotico vivo **con la più alta efficacia riconosciuta al mondo.**¹ L'esperto della flora intestinale può essere assunto **da 7-8 giorni prima della partenza e per tutta la durata del viaggio.**

FlorVis® GG è **adatto anche in caso di sintomi acuti**, in questo caso si consiglia di prendere 2 bustine nell'arco della giornata, anche insieme a farmaci antidiarroidici, mentre se si assumono antibiotici è bene distanziarne l'assunzione di almeno 3 ore.

UN INTEGRATORE, TANTI VANTAGGI

FLORVIS® GG, L'ESPERTO DELLA FLORA INTESTINALE, SI RAFFORZA GRAZIE ALL'ACQUISIZIONE DA PARTE DI MAYOLY SPINDLER, LABORATORIO FARMACEUTICO INDIPENDENTE FRANCESE SPECIALIZZATO IN GASTROENTEROLOGIA.



- ✓ Formulazione orosolubile: può viaggiare nel bagaglio a mano in aereo e l'assunzione non necessita di acqua
- ✓ Occupa poco spazio
- ✓ Non è necessario conservarlo in frigorifero
- ✓ Solo fermenti probiotici vivi, con fruttosio e maltodestrine per la vitalità del fermento
- ✓ Senza coloranti, edulcoranti né aromi

Gli integratori alimentari non vanno intesi come sostituti di una dieta variata, equilibrata e di un sano stile di vita. Non superare la dose massima consigliata. Tenere fuori dalla portata dei bambini di età inferiore ai 3 anni.

Fonti:

¹World Gastroenterology Organization, Guidelines, 2017

Materiale destinato ai farmacisti

DISTRIBUTORE IN ESCLUSIVA
PROXIMA SALUTE

Sito: www.proximasalute.com
Uffici commerciali e amministrativi: Via Brisa, 3 - 20123 Milano
Informazioni: info@proximasalute.com - Commerciale: commerciale@proximasalute.com

CONTATTACI
+39.02.37901555

FARMACISTI E MOBILITÀ: ULTIMI DATI EUROPEI

Il 16 maggio scorso la Commissione europea ha organizzato un workshop all'interno del quale sono stati forniti alcuni dati sull'utilizzo della tessera professionale europea. I dati forniti dalla Commissione si fermano al 15 marzo 2017 e, considerando che il nostro Paese ha recepito definitivamente le norme europee il 10 febbraio 2016, si tratta quindi di oltre un anno di utilizzo della tessera europea. Sebbene i dati forniti dalla Commissione non siano scomposti per Paese, tuttavia danno perfettamente l'idea della mobilità della nostra professione in Europa rispetto anche ad altre professioni sanitarie.

Dai dati riferiti troviamo conferma dell'ottima mobilità degli infermieri, i quali hanno inoltrato 706 domande, pur se l'effettiva emissione di tessere si è fermata a 209. Ancora più mobili i fisioterapisti, con 999 richieste presentate e 333 tessere emesse. Per i farmacisti 289 richieste e 110 tessere professionali certificate (per l'Italia 80 domande e 26 tessere rilasciate, ma sono solo 4 i farmacisti europei che vogliono venire a lavorare da noi), che permetteranno di lavorare in un altro Paese Ue senza altri adempimenti burocratici, a parte la prova della conoscenza della lingua.

Si conferma, pertanto, quanto ci dissero lo scorso anno i funzionari italiani del Dipartimento delle Politiche comunitarie, ovvero di un inizio reso difficile da una serie di richieste incomplete o subito ritirate. La situazione sembrerebbe in fase di cambiamento anche in considerazione del fatto che l'emissione della tessera non è più gratuita nella metà dei Paesi europei. Anche l'Italia oggi prevede il pagamento di un'imposta di bollo di 16 euro, che salgono a 32 nel caso in cui lo Stato ospitante il professionista italiano non effettui alcuna verifica preliminare.

Interessante è anche la parte relativa all'applicazione delle nuove norme sulla messa in opera del cosiddetto meccanismo di allerta, che prevede la condivisione on line di tutte le sanzioni a carico dei professionisti. Ciò al fine di evitare che un professionista inibito nel proprio Paese possa prestare la propria opera in un altro Paese Ue. I casi di allerta

sono 7.439 per gli infermieri, mentre 2.894 riguardano i medici. Non si hanno dati specifici sui farmacisti, inseriti nella più ampia categoria di "altri professionisti sanitari" segnalati dai meccanismi di allerta in 2.965 casi.

Il sistema ha registrato un numero sproporzionato di allerte provenienti dal Regno Unito, il 68% del totale, conseguenza di un'applicazione molto rigida delle normative interne riguardo ai provvedimenti di restrizioni all'esercizio professionale.

Questa la situazione dal lato della richiesta della tessera professionale. Ma quanti sono effettivamente i farmacisti italiani attualmente stabiliti in altri Paesi europei? E quanti europei invece lavorano in Italia? 1.158 è il numero di farmacisti italiani che esercitano in altri Paesi dell'Unione europea e nell'Area economica europea (Svizzera e Norvegia i Paesi più grandi). La Svizzera fa la parte del leone con 463 farmacisti italiani impiegati in Ticino e dintorni, seguita dalla Gran Bretagna con 282 emigrati Oltremarica. L'Italia si piazza al 4° posto (ponderato rispetto alla popolazione) per numero di farmacisti migranti negli otto Paesi più densamente popolati (Germania, Francia, Regno Unito, Italia, Spagna, Polonia, Romania, Olanda), dopo Romania, Spagna e Polonia.

Quanto è invece accogliente il nostro Paese? Ovvero quanti farmacisti europei vengono a lavorare in Italia? Attualmente sono 236 i farmacisti Ue che lavorano in Italia, quindi il saldo finale è ampiamente negativo. La maggior parte (71) arriva dall'Austria, ciò che fa presumere che siano austriaci trasferiti in Alto Adige o, più probabilmente, altoatesini laureati in Austria e poi tornati a esercitare in Italia (la Commissione Ue valuta non la nazionalità, ma il Paese dove si consegue il titolo). Spagnoli e rumeni si piazzano al secondo e terzo posto.

Il nostro Paese è tra i meno attrattivi nella categoria degli 8 Stati più grandi: 5° posto a pari merito con la Spagna, dopo Regno Unito (di gran lunga il più attrattivo con 2.635 farmacisti comunitari a lavorare oltremarica), Olanda, Francia e Germania. (ML)

POLONIA: UNO STOP ALLE CATENE

Il presidente polacco Andrzej Duda ha promulgato, alla fine dello scorso mese di maggio, la Legge approvata dal Parlamento che prevede la fine dell'espansione delle catene in Polonia.

Come già anticipatoci dal collega dell'Ordine dei farmacisti polacchi nel corso della consueta riunione tecnica del Pgeu (l'Associazione europea dei farmacisti) a Bucarest lo scorso 17 maggio, il Parlamento polacco ha reintrodotto nell'ordinamento nazionale l'obbligo della qualifica di farmacista per l'apertura di una nuova farmacia. Non solo viene ripristinato il legame tra farmacista e farmacia, ma sono state introdotte norme, esistenti in molti Paesi europei, che condizionano le aperture di nuove farmacie al soddisfacimento di criteri di natura geodemografica, ovvero una distanza minima tra farmacie e un bacino di utenza prefissato.

Dall'entrata in vigore della nuova legge le autorità pubbliche potranno concedere una licenza per l'apertura di una nuova farmacia soltanto a farmacisti singoli o a società composte esclusivamente da farmacisti.

La ratio della norma è quella di cercare di limitare il potere di mercato delle catene, che, secondo dati ufficiali, controllano ormai il 50% del settore farmaceutico. In Polonia, prima di tale riforma, la legge vigente prevedeva un limite regionale del 10% all'espansione delle catene, ma tale limite, secondo quanto raccontatoci spesso a Bruxelles dai colleghi, si è subito rivelato del tutto inefficace, in quanto vennero trovate dalle società di capitali vari escamotage per evitarne di fatto il rispetto.

Nessun cambiamento di rilievo è stato registrato nemmeno dopo il 2004, quando venne introdotta una norma che prevedeva l'abbassamento del suddetto limite all'1%, senza tuttavia prevedere alcun obbligo per le catene esistenti di vendere le farmacie eccedenti tale limite.

In Polonia attualmente operano quasi 14.600 farmacie per una popolazione inferiore ai 38 milioni di abitanti: ciò porta a una

media di una farmacia per 2.600 utenti.

La Polonia non è il primo caso, tra i Paesi dell'Europa orientale, di *re-regulation* delle norme relative alla proprietà della farmacia e al quorum. Prima della Polonia leggi molto simili sono state approvate in Ungheria, Lettonia ed Estonia. (ML)

DEXTRO ENERGY: NO A INDICAZIONI SANITARIE

È arrivata fino alla Corte di Giustizia dell'Unione europea la querelle tra il produttore tedesco Dextro Energy GmbH e la Commissione Ue, quest'ultima "rea" di aver bocciato le indicazioni sanitarie del prodotto a marchio omonimo "Dextro Energy", composto da 8 tavolette di glucosio da 6 grammi ciascuna, destinate al mercato tedesco e a quello europeo.

Il prodotto in questione è un alimento funzionale, o nutraceutico, la cui industria produttrice aveva chiesto alle competenti autorità Ue di poter utilizzare le seguenti indicazioni

sanitarie: *"il glucosio contribuisce al normale funzionamento del metabolismo energetico"*, *"il glucosio è metabolizzato nell'ambito del normale metabolismo energetico corporeo"*, *"il glucosio sostiene l'attività fisica"*, *"il glucosio contribuisce al normale metabolismo energetico nel corso dell'attività fisica"* e, infine, *"il glucosio contribuisce alla normale funzione muscolare nel corso dell'attività fisica"*.

Dopo il diniego della Commissione europea del gennaio 2015 -reso ancor più incomprensibile all'industria produttrice dato che l'organismo tecnico, l'Efsa di Parma, aveva dato parere positivo- era partito il contenzioso giuridico, al quale è stata messa la parola fine con la sentenza della Corte di Giustizia dell'8 giugno scorso.

Con tale sentenza la Corte di Giustizia ha pienamente avallato il parere della Commissione europea, ritenendo come le indicazioni sanitarie richieste dall'azienda avrebbero potuto trasmettere ai consumatori un messaggio contraddittorio e ambiguo. Le indicazioni

proposte avrebbero, infatti, incoraggiato il consumo di zucchero, al contrario di quanto le autorità nazionali e internazionali generalmente consigliano sulla base di pareri scientifici generalmente accettati.

Con tale decisione la Corte ha ricordato quanto già espresso dal Tribunale dell'Unione europea nel marzo 2016, ovvero come sia necessario, per il consumatore medio, ridurre il proprio consumo di zucchero e che le indicazioni sanitarie proposte, evidenziando soltanto gli effetti benefici del glucosio senza richiamare i pericoli inerenti al consumo elevato di zucchero, non potevano che essere considerate non solo ambigue ma anche ingannevoli.

Al momento non risulta che tali prodotti siano venduti nelle farmacie italiane, il circuito distributivo sembra confinato all'e-commerce (lo abbiamo trovato su Amazon, ebay e anche su un sito di una farmacia olandese attiva sul nostro territorio) e ai negozi specializzati in running e biking e molto probabilmente alle palestre. (ML)

Unioni&Associazioni

Redazione

CONSIGLI PER IL CALDO IN FARMACIA A VERONA

Nelle farmacie di Verona sono a disposizione del pubblico i "bollettini del caldo", messi a punto dalla Protezione civile e dal Comune per aiutare i cittadini a difendersi dalla calura di queste settimane e prevenire colpi di calore e disidratazione. Le categorie più a rischio in questo periodo sono bambini, anziani e pazienti affetti da patologie respiratorie e cardiocircolatorie, a cui va dedicata una particolare attenzione, ma le temperature di questa torrida estate rappresentano un'insidia un po' per tutta la popolazione.

I bollettini sono consultabili in farmacia con il supporto del farmacista, disponibile a offrire tutti i consigli del caso. Commenta il presidente di Federfarma Verona Marco Bacchini: "Sapere in anticipo e nel dettaglio, grazie ai bollettini, come la sarà la giornata in corso o quelle successive significa poter programmare con estrema cura attività di qualsiasi genere". E ricorda quanto spesso in questi giorni il farmacista sia chiamato a dare

consigli utili sul tema dei colpi di calore.

Nelle farmacie del Comune di Verona sono inoltre in distribuzione gli opuscoli "Estate anziani", a cura della pubblica amministrazione, che riportano molte informazioni utili sia sanitarie sia sociali, tra cui l'iniziativa "Farmaco Pronto", offerta da Federfarma Verona alla cittadinanza di tutta la provincia per la consegna domiciliare dei farmaci prescritti dalla Guardia medica, telefonando al numero 045.509892.

AL VIA A BARI "FARMACIA ESTATE"

Farmacie contro l'emergenza calura a Bari. Le 353 aderenti a Federfarma hanno un programma di servizi alla popolazione per i mesi di luglio e agosto, "Farmacia Estate", che si inserisce nel Piano delle azioni sociali cittadine, coordinato dall'assessorato comunale al Welfare. L'iniziativa, promossa da Federfarma Bari, ha il patrocinio dell'Ordine di Bari e Barletta-Andria-Trani. Ai cittadini

alle prese con le alte temperature saranno offerti: consegna a domicilio dei medicinali per le persone più fragili e in difficoltà; misurazione gratuita della pressione; materiali informativi e consulenza su che cosa fare per fronteggiare il grande caldo. Del progetto fa parte anche un'apposita pagina Facebook, intitolata appunto "Farmacia Estate", già attiva. A completare l'iniziativa vi saranno anche manifesti informativi affissi nella città di Bari e nei Comuni della provincia.

Il progetto è stato presentato in un incontro a cui sono intervenuti, tra gli altri, l'assessore al Welfare del Comune di Bari, Francesca Bottalico, il presidente dell'Ordine dei farmacisti di Bari e Bat, Luigi D'Ambrosio Lettieri, e il presidente di Federfarma Bari Vito Novielli.

Così ha dichiarato a *Filodiretto* (del 27.6.2017) il presidente Novielli, commentando l'iniziativa: "Faremo da filtro e assieme da segretariato sociale. La farmacia non va in ferie, perché la verità è che la sua presenza è essenziale alla tenuta sociosanitaria del Paese. Nessuno finora ha avuto il coraggio di dirlo ad alta voce, è arrivato il momento".

Irritazioni della superficie oculare¹ e discomfort da occhio secco²



Euphrasia officinalis 3 DH e Chamomilla vulgaris 3 DH, componenti di **Euphralia**® collirio, soluzione sono tradizionalmente utilizzate dalla farmacologia omeopatica³ e le diluizioni sono preparate in conformità alla Farmacopea Europea in vigore.

Uno studio clinico² e una valutazione ambulatoriale¹ 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’occhio⁴. 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^{5,6}.

Euphralia®, in quanto medicinale omeopatico, è adatto ad adulti, bambini⁷, anziani e pazienti politrattati⁸.

Può essere utilizzato anche dai portatori di lenti a contatto⁹.

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.

REVOCA DI AIC DI MEDICINALE VETERINARIO

Sulla G.U. n. 143 del 22 giugno 2017 è stato pubblicato un decreto di revoca, su rinuncia della ditta Norbrook Laboratories Limited, dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario **Boroflox Bovini** nelle seguenti confezioni.

AIC	SPECIALITÀ
104449018	Boroflox Bovini*Iniet fl 20ml
104449020	Boroflox Bovini*Iniet fl 50ml
104449044	Boroflox Bovini*Iniet fl 100ml
104449057	Boroflox Bovini*Iniet fl 250ml
104449069	Boroflox Bovini*Iniet fl 500ml
104449032	Boroflox Bovini*Iniet fl 60ml
104449071	Boroflox Bovini*Iniet fl 100ml
104449083	Boroflox Bovini*Iniet fl 250ml
104449095	Boroflox Bovini*Iniet fl 500ml

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

REVOCA DI SOSPENSIONE DELL'AIC PER MEDICINALE VETERINARIO

Sulla G.U. n. 143 del 22 giugno 2017 è stato pubblicato un decreto di revoca della sospensione dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario **Metridol 10% in tutte le confezioni - Aic 103913** a nome dell'impresa Laboratorio Vaccinogeno Pagnini.

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
023722147	NERISONA FORTE*UNG 20G 0,3% (Bayer)	Dal 7.6.2017	26.6.2017
002238044	ANATETALL*INIET 1SIR 0,5ML40UI (GlaxoSmithKline)	-	Dal 10.2017
024027031	MEFOXIN*IV 1FL 2G+F 20ML (l.b.n. Savio)	-	31.7.2017

026863100	SAIZEN*1FL 8MG+1CART+CLICKEASY (Merck Serono)	Dal 27.6.2017	3.7.2017
035683150	PEGASYS*SC SIR 0,5ML 90MCG+AGO (Roche)	5 sett.	Ult. sett. 7.2017

COMUNICAZIONI DALLE AZIENDE

In riferimento alla carenza sul mercato del farmaco **Fastjekt*1pen preriemp300mcg - Aic 042416038** (cfr. *Farma 7 n. 22-23/2017*), la società Meda Pharma comunica che la specialità in questione è nuovamente disponibile.

La società GlaxoSmithKline segnala la carenza, per motivi produttivi, del vaccino **Glazidim 1*im 1fl 1g+1f 3ml - Aic 025212034**. Il graduale ripristino della fornitura è previsto a partire dal primo trimestre 2019, salvo diverse informazioni che saranno comunicate appena disponibili.

La società Novartis segnala la carenza sul mercato, a causa della cessata commercializzazione, della specialità medicinale **Lescol*14cps 40mg - Aic 029163021**.

In riferimento alla carenza sul mercato della specialità medicinale **Libradin** nelle confezioni **28cps 10mg rm - Aic 035146024** e **28cps 20mg rm - Aic 035146012** (cfr. *Farma 7 n. 19/2017*), la società Sigma-Tau ha informato del ripristino della disponibilità del farmaco in questione.

Con riferimento alla temporanea carenza sul mercato della specialità medicinale **Pasaden*20cpr riv 1mg - Aic 026368062** (cfr. *Farma 7 n. 18/2017*), la società Bayer informa che il farmaco è nuovamente disponibile sul mercato.

La società Bayer informa di avere iniziato in questi giorni la distribuzione, con una nuova configurazione, della specialità medicinale **Adalat Crono*14cpr 30mg rm - Aic 027980010**. Il primo lotto in commercio con la nuova configurazione è il n. **ITA2ZRZ scad. 11/2019**. Per ulteriori informazioni è possibile contattare il Customer Service - Team Ingrosso al numero verde 800.533355 - fax 02.39784019 - e-mail italy.bhc.cs.int.ingrosso@bayer.com

La società GlaxoSmithKline comunica l'immissione in commercio delle seguenti nuove confezioni del dispositivo medico per bambini **Babyhaler** (camera inalazione per bambini) nelle seguenti confezioni:

- **Babyhaler Camera inal+mas+sacc**

cod. 935612693 - prezzo 21,00 euro

- **Babyhaler Maschera standard**
cod. 935612729 - prezzo 3,00 euro
- **Babyhaler Maschera bambini**
cod. 935612731 - prezzo 3,00 euro
- **Babyhaler Valvola ricambio**
cod. 935612743 - prezzo 5,50 euro

Per informazioni e gestione degli ordini è possibile contattare il Servizio clienti al numero verde 800.404449.

La società A. Menarini Industrie Farmaceutiche Riunite informa della propria volontà di porre fine alla commercializzazione della specialità medicinale **Fastumdol Antinf*20cpr riv 25mg - Aic 034041032**. Le confezioni presenti nel circuito distributivo potranno essere esitate fino alla data di scadenza apposta sulla confezione.

La società Sit Laboratorio Farmaceutico comunica la cessata commercializzazione dei seguenti farmaci:

- **Diube*28cpr riv 100mg+25mg - Aic 024725032**
- **Pupilla Antistaminico*coll10ml - Aic 028963015.**

Le confezioni in commercio possono essere esitate fino alla data di scadenza apposta sulla confezione.

**IMMISSIONI IN COMMERCIO DI SPECIALITÀ
GIÀ AUTORIZZATE**

SPECIALITÀ	N. AIC	PREZZO	CLASSE
DOXOVENT*BB OS GRAT 20BUST200M (Otifarma)	033887035	10,00	C
DALNEVA*30CPR 4MG+5MG (Krka Farm. Milano)	040094070	8,94	A
DALNEVA*30CPR 4MG+10MG (Krka Farm. Milano)	040094144	8,94	A
DALNEVA*30CPR 8MG+5MG (Krka Farm. Milano)	040094272	9,33	A
DALNEVA*30CPR 8MG+10MG (Krka Farm. Milano)	040094346	10,56	A
BISOPROLOLO PEN*28CPR 7,5MG (Pensa Pharma)	044644058	3,37	A
BISOPROLOLO PE*28CPR RIV 2,5MG (Pensa Pharma)	044640011	2,62	A
BISOPROLOLO PE*28CPR RIV 5MG (Pensa Pharma)	044640035	4,48	A
BISOPROLOLO PE*28CPR RIV 10MG (Pensa Pharma)	044640098	4,91	A
TERLIPRESSINA SUN*5F 8,5ML (Ranbaxy Italia)	042446017	160,18	H
VAXIGRIP TETRA*1SIR C/A 0,5ML (Sanofi)	044898017	18,28	H
ILUVIEN*IMPIANTO INTRAV 190MCG (Sifi)	042616019	11.878,65	H
DOLAUT GOLA*SPRAY MUC OS 15ML (Therabel Gienne)	036497028	10,50	C
ATENOLOLO ZENTIVA*50CPR 100MG (Zentiva Italia)	036543027	6,02	A

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

Golasept
antiseptico 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

ZETA Zeta Farmaceutici

NOTA IMPORTANTE SU CLEXANE - CLEXANE T

Sul sito dell'Aifa (www.agenziafarmaco.gov.it) è stata pubblicata una Nota informativa importante del 9 giugno 2017, concordata dall'azienda interessata con l'EmA e con l'Agenzia italiana del farmaco e destinata agli operatori sanitari, relativa a Clexane - Clexane T (Enoxaparina sodica): revisione delle informazioni del prodotto riguardo alla modalità di espressione del dosaggio, allo schema posologico per il trattamento della trombosi venosa profonda/embolia polmonare, all'uso in pazienti con insufficienza renale grave. A seguito della conclusione della procedura di deferimento condotta ai sensi dell'articolo 30 della Direttiva 2001/83/CE, le informazioni relative ai medicinali Clexane e Clexane T (Enoxaparina sodica) sono state armonizzate in tutti i Paesi dell'Unione europea. L'espressione del dosaggio, lo schema posologico nel trattamento della trombosi venosa profonda e dell'embolia polmonare e l'uso nei pazienti con insufficienza renale grave sono ora aggiornati. Riproduciamo il testo della Nota.

Sanofi S.p.A., in accordo con l'Agenzia europea per i medicinali e con l'Agenzia italiana del farmaco, desidera informare che, a seguito della conclusione della procedura di deferimento condotta ai sensi dell'art. 30 della Dir. 2001/83/CE, le informazioni relative ai medicinali Clexane e Clexane T (Enoxaparina sodica) sono state armonizzate in tutti i Paesi dell'Unione europea. L'espressione del dosaggio, lo schema posologico nel trattamento della trombosi venosa profonda (Tvp) e nell'embolia polmonare (Ep) e l'uso nei pazienti con insufficienza renale grave sono ora aggiornati come segue.

Riassunto

- Il dosaggio di Enoxaparina, precedentemente espresso in unità internazionali (UI) di attività anti-Xa, sarà ora espresso sia in unità internazionali (UI) di attività anti-Xa sia in milligrammi (mg): un mg di Enoxaparina sodica è equivalente a 100 UI di attività anti-Xa. Per esempio, per le siringhe preriempite da 0,4 ml, il dosaggio sarà espresso come: Clexane 4.000 UI (40 mg)/0,4 mL soluzione iniettabile.

- Nel trattamento della trombosi venosa profonda (Tvp) e dell'embolia polmonare (Ep) il dosaggio è stato precisato come segue.

L'Enoxaparina sodica può essere somministrata:

- sia in un'unica somministrazione giornaliera SC di 150 UI/kg (1,5 mg/kg): utilizzata in pazienti non complicati con un basso rischio di recidiva di Tev.
- sia in due somministrazioni SC al giorno di 100 UI/kg (1 mg/kg): utilizzata in tutti gli altri pazienti, quali per esempio pazienti obesi, pazienti con Ep sintomatica, pazienti neoplastici, pazienti con recidiva di Tev o trombosi prossimale (vena iliaca).

Il regime terapeutico deve essere stabilito dal medico sulla base di una valutazione individuale che includa il rischio tromboembolico e il rischio di sanguinamento.

- Non è raccomandato l'utilizzo nei pazienti con insufficienza renale allo stadio terminale (clearance della creatinina <15 ml/min) a esclusione dell'uso nella prevenzione della formazione di trombi nella circolazione extracorporea in corso di emodialisi.

Problematica di sicurezza

La procedura è stata avviata per uniformare le informazioni del prodotto dei medicinali Clexane e Clexane T tra gli stati membri dell'Ue riguardo al modo di esprimere il dosaggio di Enoxaparina, allo schema posologico autorizzato per la Tvp/Ep e all'uso nei pazienti con insufficienza renale grave. L'espressione del dosaggio sia in UI sia in mg fornisce agli operatori sanitari una maggiore chiarezza riguardo alle dosi di Enoxaparina, indipendentemente dalla modalità di espressione a loro più familiare, e contribuirà a evitare errori di prescrizione che possono aumentare il rischio di trombosi o di sanguinamento maggiore.

Per il trattamento della Tvp/Ep erano approvati nei diversi Stati membri sia il regime posologico che prevede un'unica somministrazione giornaliera SC di 150 UI/kg (1,5 mg/kg), sia il regime posologico che prevede due somministrazioni giornaliere SC di 100 UI/kg (1 mg/kg), sia entrambi. Pur mantenendo l'indicazione di entrambi i regimi posologici, questi sono stati armonizzati attraverso il rafforzamento delle raccomandazioni riguardanti le popolazioni nelle quali devono essere utilizzati.

Sulla base delle evidenze disponibili, la controindicazione d'uso nei pazienti con insufficienza renale grave (clearance della creatinina <30 ml/min) che era riportata nelle informazioni del prodotto in alcuni stati membri della Ue è stata rimossa; tuttavia, l'utilizzo nei pazienti con insufficienza renale allo stadio terminale (clearance della creatinina <15 ml/min) non è raccomandato a causa della mancanza di dati in questa popolazione, con l'eccezione dell'uso nella prevenzione della formazione di trombi nella circolazione extracorporea in corso di emodialisi.

Per i pazienti con insufficienza renale grave (clearance della creatinina [15-30]

ml/min) è raccomandato il seguente aggiustamento posologico.

• **Indicazione:** Profilassi tromboembolismo venoso - **Regime posologico:** 2.000 UI (20 mg) per iniezione SC una volta al giorno.

• **Indicazione:** Trattamento della Tvp e dell'Ep - **Regime posologico:** 100 UI/kg (1 mg/kg) di peso corporeo per iniezione SC una volta al giorno.

• **Indicazione:** Trattamento dell'angina instabile e dell'infarto del miocardio NSTEMI - **Regime posologico:** 100 UI/kg (1 mg/kg) di peso corporeo per iniezione SC una volta al giorno.

• **Indicazione:** Trattamento dell'infarto miocardico acuto STEMI (pazienti sotto i 75 anni) - **Regime posologico:** 1 x 3.000 UI (30 mg) per iniezione EV in bolo più 100 UI/kg (1 mg/kg) di peso corporeo per iniezione SC e successivamente 100 UI/kg (1 mg/kg) di peso corporeo per iniezione SC ogni 24 ore.

• **Indicazione:** Trattamento dell'infarto miocardico acuto STEMI (pazienti sopra i 75 anni) - **Regime posologico:** Nessuna somministrazione iniziale del bolo EV. 100 UI/kg (1 mg/kg) di peso corporeo per iniezione SC e successivamente 100 UI/kg (1 mg/kg) di peso corporeo per iniezione SC ogni 24 ore.

Ulteriori informazioni

Enoxaparina è una Eparina a basso peso molecolare. Il 15 dicembre 2016 il Comitato per i medicinali per uso umano (Chmp) dell'Agenzia europea dei medicinali (Ema) ha espresso l'opinione definitiva riguardo a una procedura di armonizzazione europea degli stampati relativa alle informazioni di sicurezza ed efficacia di Clexane e Clexane T. L'opinione del Chmp è stata confermata dalla Commissione europea con Decisione C(2017) 1714 del 9 marzo 2017.

In conformità alle conclusioni della pro-

cedura di deferimento, nella versione italiana, gli stampati di Clexane e Clexane T, nella formulazione in siringhe preriempite, sono stati unificati in un solo documento, pur mantenendo denominazioni e numeri di Aic differenti. Per ulteriori informazioni sulla procedura di armonizzazione è possibile consultare il portale web di Ema e di Aifa.

Segnalazione delle reazioni avverse

La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si verificano dopo l'autorizzazione del medicinale è importante, in quanto permette un monitoraggio continuo del rapporto beneficio/rischio del medicinale. Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione dell'Agenzia italiana del farmaco. Sito web: www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse.



GENERICI PER **SCELTA**

informa i Sigg. Farmacisti che è disponibile il medicinale

PERINDOPRIL E AMLODIPINA

DOC Generici

AIC 044161

nelle seguenti confezioni:

4 mg/5 mg compresse	4 mg/10 mg compresse	8 mg/5 mg compresse	8 mg/10 mg compresse
30 cpr - Classe: A	30 cpr - Classe: A	30 cpr - Classe: A	30 cpr - Classe: A
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

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

- Firenze e provincia: acquistasi farmacia di giro medio. Massima riservatezza. Esclusi intermediari. Per contatti telefonare al 333.4066344.
- Campania: acquistasi farmacia di giro medio-piccolo in linea con gli attuali parametri di mercato. Esclusi intermediari. Per contatti telefonare al 328.6124085 oppure inviare un'e-mail a **dottormasaniello@hotmail.com**
- Vicenza, Padova, Verona e province: acquistasi farmacia di giro medio-piccolo. Per contatti telefonare, in ore serali, al 349.4337050 oppure inviare un'e-mail a **vgnmcl64@gmail.com**

Vendite

- Provincia di L'Aquila: vendesi farmacia rurale sussidiata, comprensiva di abitazione. Struttura completamente antisismica. Possibilità di aprire un dispensario nelle vicinanze.

Richiesta e fatturato interessanti. Per contatti telefonare al 349.8467479.

- Provincia di Pescara: vendesi farmacia rurale. Per contatti inviare un'e-mail a **infostudiodecaro@gmail.com**

- Provincia di Pesaro: vendesi farmacia rurale sussidiata. Per contatti inviare un'e-mail a **farmaciaruraleps@gmail.com**

Lavoro

- Napoli e provincia, Telesse Terme e paesi limitrofi: farmacista offresi per collaborazione. Già collaboratore di farmacia per circa undici anni con tanta voglia di rientrare a lavorare. Si valutano anche offerte da tutta Italia, gradito alloggio. Per contatti telefonare al 329.0626978.
- La Farmacia Alla Porta San Frediano di Firenze seleziona una farmacista collaboratrice, massimo 35 anni, e offre impiego a tempo indeterminato, 35 ore settimanali. Per contatti mandare un messaggio, solo tramite whatsapp, al 392.1842601, inviando curriculum e foto.
- La Farmacia dr. V. Cavaliere del dr. Alessandro Cavaliere, sita nel Comune di San Pietro Vernotico, provincia di Brindisi, cerca farmacista con esperienza e con 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.

- Farmacista con esperienza ultratrentennale, maturata come titolare e direttrice di farmacia, offresi per direzione, anche per breve periodo, in farmacie di tutta Italia. Per contatti telefonare al 347.7429205.

- Province di Salerno e Avellino: farmacista con cinque anni d'esperienza in farmacie private, offresi per collaborazione a tempo pieno o part time oppure per sostituzioni. Disponibilità immediata. Per contatti telefonare al 328.7444930 oppure inviare un'e-mail a **giu.tranzillo@tiscali.it**

«Farma 7» è l'organo ufficiale di stampa della Federfarma (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**). 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**, **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 28.6.2017

Scottature ed eritemi solari?



CONNETTIVINASOLE

CONNETTIVINASOLE è una preparazione a base di **Acido ialuronico** ed estratto di semi di **Avena** che, favorendo l'idratazione ed il ripristino della barriera cutanea, esercita un'azione lenitiva e calmante della pelle.

novità

AREE ESTESE
formato famiglia



crema gel 100 g



spray 100 ml



AREE ESTESE
spray 50 ml



PICCOLE SUPERFICI!
crema gel 30 g

Vivi la gioia della vacanza. Senza Interruzioni!

Per maggiori informazioni potete contattare il vostro Agente di zona Fidia oppure scrivere a farmacia@fidiapharma.it

Sono Dispositivi Medici Leggere attentamente le avvertenze o le istruzioni per l'uso.

fidia
farmaceutici



FARMA
MANAGER
ACADEMY

***“Cerco un nuovo collaboratore
con competenze specifiche:
dove posso trovarlo?”***

In pochi step potrai raggiungere
i migliori professionisti



FarmaJOB

Consulta i profili dei candidati
su FarmaJOB, l'area dedicata
ai contatti professionali.



Vai al sito

ISCRIVITI subito su:

www.farmamanager.academy

