

farma7

Settimanale di notizie sul mondo farmaceutico

**FORZA E
VITALITÀ
OGNI
GIORNO**

**19
VITAMINE E
MINERALI**

**PROTEINE
PER I
MUSCOLI**

MERITENE® FORZA E VITALITÀ

Per vivere ogni giornata in modo attivo, una combinazione specifica di **19 Vitamine e Minerali**, con in più le **Proteine**, che aiutano a rafforzare la massa muscolare.

Scopri di più su www.meritene.it



linea-atc

Nestlé Health Science

Meritene®
NUTRIRSI BENE, VIVERE MEGLIO

Numero Verde
800-434434

Nestlé Italiana S.p.A., Div. Nestlé Health Science
Via del Mulino, 6 Assago (MI)

PER RIGENERARSI OGNI GIORNO

ANTI
OSSIDANTI

MAGNESIO
POTASSIO

MERITENE® REGENERVIS®

Contro la **stanchezza e spossatezza quotidiana**, o nei periodi di particolare **stress**, l'integratore di **Magnesio** e **Potassio** con Vitamine e Minerali **antiossidanti** e con **Coenzima Q10**, **Resveratrolo** e **Luteina**.

Scopri di più su www.meritene.it

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

Numero Verde
800-434434

Nestlé Italiana S.p.A., Div. Nestlé Health Science
Via del Mulino, 6 Assago (MI)



Nestlé Health
Science

Meritene®

NUTRIRSI BENE, VIVERE MEGLIO

farma7

Settimanale di notizie sul mondo farmaceutico

● Il Punto

30

L'AUTUNNO CALDO DELLA FEDERFARMA

Con la nuova stagione si apre per il sindacato un'agenda fitta di impegni fondamentali per le sorti della farmacia italiana: Convenzione, distribuzione diretta e Dpc, nuovi servizi, farmacie in rete, remunerazione, vari progetti in cantiere. Federfarma è già al lavoro (a pag. 3).

**Prevenzione
vaccinale
La legge 119
e il ruolo
delle farmacie**

**Trattenuta dell'1,4%
Una importante
sentenza
della Corte
di Cassazione**

**La locandina
della campagna
"#ioequivalgo"
da esporre
in farmacia**



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



Multi-Gyn linea Una risposta rapida alle problematiche femminili.



ACTIGEL

Per trattare e prevenire
le vaginosi batteriche.

LIQUIGEL

Per trattare e alleviare
la secchezza vaginale.

FLORAPLUS

Per mantenere l'equilibrio
della flora vaginale.

Prurito, bruciore, perdite, irritazioni e infezioni vaginali ricorrenti sono frequenti nella vita di ogni donna.

Se cerchi un rimedio mirato e non aggressivo puoi affidarti a **Multi-Gyn**, una gamma completa di prodotti per il tuo benessere intimo.

Multi-Gyn è a base di **zQR***, principio attivo brevettato che aiuta ad alleviare e prevenire i disturbi, contrastando lo sviluppo di microrganismi nocivi.

Il tuo benessere intimo, senza problemi.

www.multi-gyn.it



www.iltuouniversodonna.it

* Copolimero dell'acido poliglucoronico galattoarabico brevettato

Multi-Gyn Actigel, Liquigel e Floraplus sono dispositivi medici CE.
Leggere attentamente le avvertenze e le istruzioni d'uso. Autorizzazione del Min. Sal. 03/03/2016.

IN FARMACIA

corman
IL VALORE DELLA SCELTA



Il Punto

Convenzione, diretta e Dpc, nuovi servizi, farmacie in rete, remunerazione...

L'AUTUNNO CALDO DELLA FEDERFARMA

Fa tremare i polsi scorrere l'agenda degli impegni e degli appuntamenti che Federfarma dovrà affrontare nei prossimi mesi. E non soltanto per il loro numero, ma soprattutto per il peso che essi avranno sul futuro sia del servizio farmaceutico in generale, sia della farmacia. Ecco un primo elenco, ben consapevole che le emergenze -ormai a cadenza quotidiana per i farmacisti-provocheranno altre incombenze ancora.

Partiamo dall'impegno più recente, l'avvio cioè della Convenzione che, dopo troppi anni di trepida attesa, prenderà ora un ritmo accelerato. Nella riunione del 7 settembre la Sisac ha consegnato a Federfarma e Assofarm una proposta di articolato e ha indicato il calendario dei successivi incontri, ai quali bisognerà presentarsi ben preparati e, soprattutto, molto determinati. Non soltanto perché la Convenzione è ormai assai datata e necessita di ampia rivisitazione, ma perché è proprio su questo "contratto" con il Ssn che si fonderà il futuro delle nostre aziende. Pensiamo alla vastità dei nodi da sciogliere, per alcuni dei quali già si sono istituiti appositi tavoli di concertazione: razionalizzare il sistema distributivo (Diretta, Dpc e Convenzionata), unifor-

mando poi la distribuzione per conto, ora troppo diversificata da Regione a Regione, se non addirittura da Asl ad Asl. E in quest'ambito si dovrà necessariamente parlare di farmaci innovativi, di farmaci Pht e H e di valorizzazione dei servizi territoriali. La Convenzione servirà poi a dare vigore alla "Farmacia dei servizi", individuando tempi e modi di attuazione e concretizzando quella "Pharmaceutical care" che all'estero già offre significative realizzazioni, per esempio nel campo della telemedicina, della prevenzione e della presa in carico del paziente cronico, e non solo. Per non parlare poi della prevista riforma della remunerazione della filiera, che si trascina da troppi anni, non più soltanto legata in percentuale al prezzo del farmaco, ma anche con una quota fissa che valorizza l'"onorario professionale" del farmacista (che nessuna distribuzione diretta potrà mai eguagliare).

Sulla Convenzione si gioca il nostro futuro, ma altrettanto possiamo dire sul Ddl Concorrenza, che, divenuto legge, apre le porte delle farmacie all'arrivo del capitale. "Keep calm and carry on" -State tranquilli e andiamo avanti- è il messaggio lanciato, appena approvata la legge, dal presidente Marco Cossolo ai colleghi: non soltanto per bloccare

previsioni catastrofiche al momento inconsistenti, ma per dare il senso che da ogni difficoltà può nascere un'opportunità e, soprattutto, per comunicare che Federfarma è già al lavoro per gestire al meglio il cambiamento (l'arrivo delle Catene comporterà anche una rivisitazione dello Statuto). Ne è un primo segno l'intesa conclusa tra Federfarma e Federfarma Servizi e l'impegno comune sia a consolidare le aggregazioni e le sinergie già esistenti, sia a costruire una "rete delle reti" che unisca le farmacie indipendenti, per renderle pronte e competitive all'arrivo del capitale. Innanzitutto va elaborata una mappa delle diverse esperienze aggregative già avviate, per poter poi predisporre un piano dettagliato delle sinergie attuabili tra i titolari e le società di distribuzione controllate dai farmacisti.

Obiettivo comune è "preservare indipendenza e libertà", pienamente convinti che le farmacie, se rinforzate in rete, continueranno a essere protagoniste del proprio futuro. Bisogna, infatti, avere la consapevolezza che non si può affrontare il capitale senza una logica di sistema: bisogna aggregare le forze, perché solamente un approccio organico consentirà di creare una rete forte ed efficace. "È arrivato il momento del-

le scelte -ha detto il vicepresidente Vittorio Contarina- il momento di subordinare l'lo al Noi". "Bisogna ricercare fin da subito l'aggregazione -ha scritto la presidente del Sunifar Silvia Pagliacci- per sviluppare una massa critica e restare competitivi, preservando libertà e indipendenza".

A questi già gravosi impegni -Convenzione e concorrenza- ne dobbiamo poi aggiungere molti altri ancora. Lo spazio obbliga a citazioni sintetiche: va portata a conclusione la revisione della tariffa nazionale, oggetto di serrati incontri al tavolo tecnico istituito dal ministero della Salute, così come va attuata la campagna sugli obblighi vaccinali, che lo stesso Ministero ci ha richiesto (non dimentichiamo le parole di apprezzamento di Beatrice Lorenzin:

"La farmacia rappresenta un canale privilegiato, conosciuto e capillare per contribuire alla diffusione di corrette informazioni in tema di salute").

Va poi definita e attivata la polizza assicurativa, fermamente voluta dai nuovi presidenti di Federfarma e Sunifar, per l'indennità di sostituzione a favore dei titolari rurali privi di collaboratori e, quindi, impossibilitati ad ammalarsi, così come va subito avviata l'attività del Centro studi, ora coordinato dal presidente dell'Utifar, Eugenio Leopardi.

Due sono i progetti in cantiere: il primo sull'aderenza terapeutica da presentare alle Regioni per accedere ai fondi stanziati dalla Legge di bilancio e l'altro sulla scuola quadri del sindacato, in modo da preparare dirigenti ben

formati sul piano sindacale, politico, amministrativo.

Altre iniziative riguardano, infine, lo studio e la realizzazione di un nuovo Tg Federfarma quotidiano, per diffondere le principali notizie e raggiungere anche chi preferisce il video alla carta, e il lancio della rivista di educazione sanitaria "Farma Magazine", diffusa in due milioni di copie al cittadino direttamente dalle mani del farmacista.

Insomma, di carne al fuoco ce n'è proprio molta, come molte sono le problematiche che saremo chiamati ad affrontare.

Noi possiamo e vogliamo solo confermare il nostro impegno e la nostra completa dedizione.

Il Consiglio di Presidenza

Si comunica ai Signori Farmacisti che è in commercio

OLMESARTAN e IDROCLOROTIAZIDE EG®

Confezioni: **OLMESARTAN e IDROCLOROTIAZIDE EG®** - 20mg/12,5mg 28 compresse rivestite con film - AIC N. 044319034
OLMESARTAN e IDROCLOROTIAZIDE EG® - 20mg/25 mg 28 compresse rivestite con film - AIC N. 044319162
OLMESARTAN e IDROCLOROTIAZIDE EG® - 40mg/12,5mg 28 compresse rivestite con film - AIC N. 044319299
OLMESARTAN e IDROCLOROTIAZIDE EG® - 40mg/25mg 28 compresse rivestite con film - AIC N. 044319426

Classe di rimborsabilità: **A**

Prezzo al pubblico*: **€7,33** (Tutte le referenze)

Brand di riferimento: **PLAUNAZIDE** - 20mg/12,5mg 28 compresse rivestite con film - AIC N. 037108026
PLAUNAZIDE - 20mg/25 mg 28 compresse rivestite con film - AIC N. 037108139
PLAUNAZIDE - 40mg/12,5mg 28 compresse rivestite con film - AIC N. 037108242
PLAUNAZIDE - 40mg/25mg 28 compresse rivestite con film - AIC N. 037108368

Classe di rimborsabilità: **A**

Prezzo al pubblico*: **€9,83** (Tutte le referenze)

* da lista di trasparenza del 15/06/2017

Quando scelgo un generico, chiedo EG®

EG®
EuroGenerici

CREDIFARMA: A VITERBO CREDITI RECUPERATI

Credifarma annuncia un nuovo risultato positivo a favore delle farmacie: nella provincia di Viterbo sono stati recuperati circa 600mila euro, dovuti in seguito al ritardato pagamento dei crediti vantati dai farmacisti nei confronti della Asl di Viterbo e al conseguente danno subito nel corso degli anni dai creditori.

Infatti -comunica Credifarma- "il Tribunale di Viterbo ha riconosciuto in favore di tutti i farmacisti iscritti alla Credifarma S.p.A. gli interessi dovuti su diverse mensilità nel periodo 2008-2011. Per evitare procedure esecutive, che avrebbero procrastinato i tempi di recupero, Credifarma è riuscita a ottenere bonariamente, oltre al pagamento delle richiamate competenze, anche lo svincolo di capitali ancora in essere per gli anni 2013-2014 con i relativi interessi a favore di alcune farmacie".

MEDICINA DI GENERE CONVEGNO A TORINO

Si tiene il 23 settembre a Torino un convegno-corso dedicato al tema "Donna e uomo: uguali così diversi- Nuovi approcci alla medicina di genere". L'evento è promosso dall'Ordine dei farmacisti torinesi e dall'Università degli studi di Torino nell'ambito dell'organizzazione didattica del Master in farmacia territoriale "Chiara Colombo". Sede dei lavori: sala convegni "Il Centro in centro", in via Galliari 10A.

Al centro del corso (che si svolgerà dalle 9 alle 13.40) il ruolo che il farmacista di comunità può avere nel contesto della gestione delle differenze di genere in materia di salute nel suo rapporto con i pazienti-clienti.

Tra i temi che i relatori affronteranno: lo stato dell'arte della farmacologia di genere, le differenze tra uomo e donna nell'esperienza del dolore, l'emicrania come

tipica patologia femminile, la violenza di genere e le sue implicazioni.

Per iscriversi la scadenza è il 15 settembre: la quota è di 7 euro. Il ricavato sarà devoluto all'Unione genitori italiani contro il tumore dei bambini onlus (Ugi) in ricordo di Chiara Colombo. Per maggiori informazioni: corsi@farmapiemonte.org.

VERONA: I FARMACISTI NELLE SCUOLE

Federfarma Verona ha lanciato da alcuni anni un progetto dedicato alle scuole. Si chiama "Young & Healthy" e intende far conoscere il ruolo e la funzione della farmacia sul territorio ai più giovani, trasmettendo insieme messaggi di educazione sanitaria in materia di igiene, alimentazione, corretto uso dei farmaci, consumo di alcol e tabacco, problematiche legate alla salute sessuale eccetera. Sono coinvolte le scuole veronesi di ogni ordine e grado e gli incontri dei farmacisti con alunni e studenti hanno caratteristiche differenziate, a seconda dell'età dei giovani. Scopo di Federfarma Verona è quello di far emergere quanto sia importante la farmacia come punto di riferimento per tutto ciò che riguarda la salute. Gli incontri sono proposti da farmacisti preparati e appositamente formati e sono messi a disposizione delle scuole gratuitamente.

La più recente iniziativa nata in questo contesto è *#infarmacia*: si rivolge ai ragazzi delle scuole secondarie di secondo grado che cominciano a orientarsi verso le realtà professionali e il mondo del lavoro. Obiettivo degli incontri è quello di illustrare agli studenti "quale sia la relazione tra struttura e funzione della farmacia indicando i requisiti obbligatori e le attività svolte intorno alla dispensazione e alla gestione del farmaco".

I progetti Young&Healthy di Federfarma Verona partecipano al percorso di educazione alla legalità provinciale. Proprio per questo impegno il presidente dell'Associa-

zione Marco Bacchini è stato premiato a Roma, nell'ambito della Giornata mondiale della legalità 2017, per avere implementato "percorsi di promozione agli stili di vita positivi nelle nuove generazioni".

UN 2017 POSITIVO PER LA COSMETICA

Un 2017 complessivamente positivo per la cosmetica italiana è quello disegnato dalla periodica Indagine congiunturale del centro studi di Cosmetica Italia, che registra un fatturato globale del settore in crescita, ormai prossimo agli 11 miliardi di euro a fine anno (a fine 2016 erano 10,5).

Da diversi anni gli exploit più vistosi riguardano l'esportazione, che anche nel 2017 dovrebbe confermare la tendenza, con un incremento del 9,5%.

Sul fronte del mercato interno i risultati indicano una lieve crescita, ma variano a seconda del canale: i preconsumativi del primo semestre del 2017 segnalano moderata crescita per la farmacia (+0,5% e un valore totale di oltre 1840 milioni) e per la piccola erboristeria (+0,8%). La farmacia dovrebbe ribadire quel tasso di crescita nel secondo semestre dell'anno.

Meno buoni gli esiti per la profumeria, che perde lo 0,5%, ma dovrebbe recuperare alla fine dell'anno.

I canali professionali (saloni di acconciatura e centri estetici) sono invece in crescita e per il 2017 potrebbero chiudere con quasi il +2%.

Nella grande distribuzione viaggiano bene i monomarca e gli spazi specializzati casa-toilette, con incrementi superiori al 6%. Nell'insieme, però, il canale maggiore, a causa della flessione di super e ipermercati, registra aumenti modesti: +0,5% al primo semestre 2017 e un +0,7% previsto per il secondo. L'e-commerce si conferma in dinamica espansione: incide in maniera consistente sul segmento delle vendite dirette, per le quali è attesa una crescita dell'8,5%.

FLORA BATTERICA

PROBIOTICO

cresce



FLORA BATTERICA

PSYLLOGEL®

Megafermenti

cresce

+

nutre



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



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

NATHURA.COM



NATHURA®
LA NOSTRA RICERCA,
IL TUO STAR BENE.

Le principali notizie su farmacia e sanità in primo piano su stampa e web

VACCINAZIONI: BASSA LA COPERTURA TRA GLI OPERATORI SANITARI

Il tema dei vaccini continua ad attrarre l'attenzione degli organi di informazione e dell'opinione pubblica: in questi giorni a far discutere sono la scarsa percentuale di medici e infermieri vaccinati e le poche disponibilità sul territorio nazionale dei monocomponenti contro la meningite

È una ostetrica dell'ospedale di Senigallia il più recente dei 283 casi di operatori sanitari contagiati dal morbillo. I genitori dei bimbi che sono entrati in contatto con la donna sono stati individuati e contattati. Un emendamento alla legge sulle vaccinazioni, presentato da alcuni parlamentari, imponeva l'obbligo del vaccino a medici, infermieri e docenti, ma non è stato approvato. La legge stabilisce però che, entro i primi di novembre, i lavoratori di sanità e scuola comunichino qual è la loro situazione vaccinale. Nella sanità si stima che le coperture siano tra il 10% e il 15% (*La Repubblica*, 29.8.17).

I vaccini monocomponenti contro la meningite al momento scarseggiano in tutta Italia e nella Regione Piemonte sarebbero presenti solo poche centinaia di dosi. Questo costituisce un problema nell'applicazione del decreto sui vaccini obbligatori per quanto riguarda la frequenza scolastica. In attesa che le scorte vengano rinnovate, la Regione Piemonte chiederà alle Asl di prevedere un certificato di temporanea idoneità a chi è stato convocato perché inadempiente rispetto a questa vaccinazione (*La Stampa*, 30.8.17).

Per Elena Cattaneo, ricercatrice e senatrice a vita, la legge sui vaccini è una delle migliori, se non la migliore, dell'intera le-

gislatura, almeno da un punto di vista del miglioramento delle condizioni di vita dei cittadini, fine ultimo di ogni democrazia. La ricercatrice osserva che sull'attuazione della legge oggi le Regioni stanno andando in ordine sparso e questa diversità, applicata ai vaccini, è pericolosa per almeno due ragioni.

Primo: perché disorienta i cittadini; secondo: perché è inutile che alcune Regioni abbiano coperture vaccinali alte, accanto a Regioni con coperture più basse, con il rischio di veicolare infezioni pericolose, visto che i vaccini funzionano solo se il 95% della popolazione è coperto, secondo il concetto della immunità di comunità (*La Repubblica*, 31.8.17).

ECONOMIA CRESCHE LA FIDUCIA

Il clima di fiducia nell'economia da parte delle imprese italiane continua a crescere e, ad agosto, tocca il record massimo dal giugno 2007 a questa parte. Fiducia in aumento anche da parte dei consumatori e di Confcommercio. Per il ministro Pier Carlo Padoan, "i dati sulla fiducia sono molto positivi. Incoraggiano a proseguire nella strada intrapresa e a rendere strutturale la ripresa dell'economia" (*Corriere della*

Sera, 29.8.17).

Anche la Commissione europea ha diffuso il dato sull'indice di fiducia economica (Esi) che nell'eurozona è salita a 111,9 ad agosto da 111,3 di luglio. Il dato, oltre le attese degli analisti, rappresenta il livello più alto da oltre 10 anni. Tra i Paesi dell'eurozona la fiducia economica è salita in Francia (+1,7%), Spagna (+1,4%) e soprattutto in Italia (+3,6%), mentre è arretrata in Germania (*Il Sole 24 Ore*, 31.8.17).

VARIE

Amazon acquista per 14 miliardi di dollari Whole Foods, insegna statunitense specializzata in "bio", alimenti freschi, gastronomia, e annuncia l'immediata riduzione dei prezzi dei prodotti. Amazon farà economie di scala grazie anche alla rete di Amazon Prime (che consegna la merce a casa in giornata) e, con prezzi più bassi, Whole Foods diventerà più competitiva rispetto alla grande distribuzione Usa. Anche quella anglosassone è minacciata dalla progressiva diffusione del servizio Amazon Prime e di Whole Foods, da qualche anno sbarcati in Inghilterra (*La Repubblica*, 26.8.17).

Ue contro i giganti del web. L'Europa prepara la crociata contro i colossi americani del web -Google, Apple, Facebook e Amazon- perché "è ora che paghino le imposte nei Paesi in cui fanno affari". La proposta che Francia e Germania porteranno al prossimo Ecofin di Tallinn riguarderà

anche altre aziende, tra le quali Airbnb, il servizio di intermediazione immobiliare che l'Italia ha già messo nel mirino e che dal prossimo mese opererà come sostituto d'imposta. Un nodo è la differenza nei tassi di imposizione nei 28 Paesi Ue. In questo contesto le aziende sono incentivate a porre la loro casa madre europea laddove le imposte sono più basse, fatturando lì i servizi "immateriali" che vengono venduti in altri Stati Ue. Bruxelles non ipotizza di armonizzare il livello delle imposizioni fiscali (la competenza è esclusivamente nazionale), ma intende definire con maggiore certezza i contorni geografici delle attività di queste aziende per evitare che scelgano da chi farsi tassare (*La Stampa*, 29.8.17).

Welfare aziendale. Nelle aziende italiane si diffondono le piazze virtuali del web: i dipendenti entrano in una piattaforma telematica e, nell'ambito di un determinato plafond, sono liberi di scegliere il servizio che più interessa, polizza sanitaria, asili nido, trasporti. Il fenomeno è in crescita anche perché, nel quadro di regole che disciplinano la cosiddetta detassazione dei premi di risultato, con la Manovra 2016 è emersa la possibilità di convertire il premio (monetario) in benefit compresi nell'ambito di un piano di welfare aziendale. La possibilità deve essere prevista da un contratto di secondo livello (aziendale o territoriale) siglato dai rappresentanti di aziende e la-

voratori (*Il Sole 24 Ore*, 28.8.17).

In Liguria 248 società pubbliche. Tra burocrazia e doppiopioni in Liguria (1,5 milioni di abitanti, poco più del solo comune di Milano) ci sono 248 società pubbliche per 235 comuni, un rapporto ancor più singolare, considerando che 133 centri non superano i duemila abitanti e hanno bilanci di poche migliaia di euro. Nessuna riforma fino a oggi ha ottenuto risultati: il numero degli addetti è diminuito grazie a vincoli di assunzione più stringenti, ma le società restano un numero abnorme (*La Stampa*, 28.8.17).

Artigiani e botteghe. Crisi, calo dei consumi, burocrazia, costo degli affitti, difficoltà nei crediti mettono a dura prova artigiani e commercianti. Negli ultimi otto anni hanno chiuso 158mila piccole imprese e oltre 400mila persone hanno perso il lavoro. La Cgia di Mestre punta il dito sulle politiche aggressive e mirate della grande distribuzione, che, contrariamente ai "piccoli", ha beneficiato della crescita dei consumi di quest'ultimo periodo (*Corriere della Sera*, 27.8.17).

Reddito di inclusione. Oscillerà dai 190 euro mensili per una persona sola fino ai 490 euro per un nucleo con 5 o più componenti, in linea con l'attuale importo dell'assegno sociale per gli over 65 senza

reddito. Ne beneficeranno le famiglie con un reddito annuale inferiore ai 6mila euro e un valore del patrimonio, diverso dalla casa di abitazione, non superiore a 20mila euro. Il Rei, reddito d'inclusione, è stato approvato definitivamente dal Consiglio dei ministri nell'ambito della lotta alla povertà. Sarà utilizzabile dal 1° gennaio 2018. La platea dei potenziali beneficiari sarebbe di quasi 500mila famiglie pari a 1,8 milioni di persone. Il Rei sarà associabile ad attività lavorative, ma non compatibile con la fruizione da parte di qualsiasi componente della famiglia della Naspi o di altri ammortizzatori sociali per la disoccupazione volontaria (*Il Sole 24 Ore*, 30.8.17).

Risale l'inflazione ad agosto, dopo tre mesi consecutivi di calo. Secondo le stime preliminari dell'Istat, l'indice nazionale dei prezzi al consumo aumenta dello 0,3% su base mensile e dell'1,2% rispetto ad agosto 2016 (era +1,1% a luglio). Il tasso di inflazione, secondo l'istituto di statistica, si deve principalmente ai prezzi dei beni energetici non regolamentati (+4,3%), in particolare benzina e gasolio, e ai trasporti (+4,4%). Senza trascurare il contributo dei servizi turistici (*Il Sole 24 Ore*, 1.9.17). (US.SM - 11985/351 - 5.9.17)

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

Filodiretto

L'informazione quotidiana di Federfarma

Irritazione, infiammazione congiuntivale¹⁻³

Calendula officinalis 3 DH

*"Calendula è il vero
antisettico omeopatico⁴"*

Euphrasia officinalis 3 DH

*"Irritazione o infiammazione
congiuntivale di qualunque origine^{1"}*

Magnesia carbonica 5 CH

"Infiammazioni oculari, blefarite^{2"}

**Sodio cloruro 0,9%
Acqua depurata**



Dolori brucianti, lacrimazione, secrezioni oculari, palpebre agglutinate⁵

Homéoptico® collirio contiene diluizioni omeopatiche che, per le loro basse concentrazioni molari, non presentano generalmente **tossicità chimica, controindicazioni, interazioni farmacologiche** direttamente legate alla quantità di prodotto assorbito⁶⁻⁸.

Gli eccipienti di Homéoptico® sono costituiti esclusivamente da una soluzione allo 0,9% di sodio cloruro in acqua depurata, che garantisce l'isotonicità del collirio⁹, l'assenza di contaminazione minerale e l'ottimale solubilità in acqua delle sostanze attive.

L'assenza di conservanti, viscosizzanti, EDTA e vasocostrittori permette, generalmente, l'utilizzo di Homéoptico® in tutti i soggetti.

Può essere utilizzato anche nei portatori di lenti a contatto¹⁰.

Homéoptico® è ben tollerato e generalmente sicuro¹¹.

È prodotto con tecnologia Bottelpack®, che assicura simultaneamente la produzione del contenitore monodose e la ripartizione sterile della soluzione sterilizzata^{12,13}.

In associazione con altri colliri, distanziare di almeno 5 minuti le somministrazioni¹⁰.

Homéoptico®, in quanto medicinale omeopatico, è adatto ad adulti, bambini^{6,14}, anziani⁶ e pazienti politrattati¹⁵.

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



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 V. Farmacologia e materia medica omeopatica. Milano: Tecniche Nuove; 2000. p.174,175. 2. Duprat H. Traité de Matière Médicale Homéopathique. Tome II Paris: J-B Baillièrre & Fils. p.359. 3. Vithoulkas G. Materia Medica Viva. Calendula Officinalis. Calendula Officinalis - The Essential Features. Int. Academy of Classical Homeopathy; Vol. 7. Disponibile su: <http://www.vithoulkas.com/materia-medica-viva-2>. 4. Vannier L, Poirier J. Précis de matière médicale homéopathique. Belgique: Doyn éditeurs; 1993. p.116. 5. Kent JT. Repertorio della materia medica omeopatica. Tomo II. Ipsa editore; 1992. p.963, 996, 997, 1009, 1014. 6. Boulet J. Homéopathie - L'enfant. Marabout; 2003. p. 14-17. 7. Homeopathic and Anthroposophic Medicinal Products. Legislative term 2009-2014 of the European Parliament and the European Commission. ECHAMP E.E.I.G. European Coalition on Homeopathic and Anthroposophic Medicinal Product. 8. Kirby BJ. Safety of homeopathic products. Journal of the Royal Society of Medicine. 2002; 95 (5):221, 222. Disponibile su: <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC1279671/>. 9. Stella R. Manuale di farmacologia, tecnica, legislazione farmaceutica ed organizzazione dei servizi farmaceutici. Ed. Cortina; 1988. p.289-290, 399-400. 10. Agenzia italiana del farmaco. Guida all'uso dei farmaci:12. Oculistica. Anno 2008/5. p.251. 11. Clinical study report. Ocular tolerance of eyedrops versus placebo after single and repeated administration in healthy volunteer. Ref.: HC2001 Aster Ref.: DC378. Date of version 12/09/01. 12. Berrebi H. Le système Bottelpack répond aux besoins de la pharmacie. Emballage Magazine; 1985. p.4-9. 13. Bourny E, Dumolard L, Peronnet A. Remplissage intégré aseptique: la technologie blow-fill-seal (BFS) dans l'industrie pharmaceutique. S.T.P. Pharma Pratiques 1995; 5(3):203-214. 14. Giacomini AL. Infective and Inflammatory Eyelid Disorders: Conventional and Unconventional Therapies to Maintain Eye Health and Avoid Lid Surgery. EC Ophthalmology 3.6; 2016; 435-445. 15. Jouanny J, Crapanne JB, Dancer H, Masson JL. Terapia omeopatica: possibilità in patologia acuta. Ariete Salute; 1993. 1: p.81.

DDL CONCORRENZA: APPROVAZIONE DEFINITIVA

Precedenti: circolari Federfarma prot. n. 7588/231 del 26 maggio 2017, prot. n. 6733/202 del 12 maggio 2017, prot. n. 11818/394 del 16 settembre 2016, prot. n. 9767/312 del 15 luglio 2016, n. 3078/100 del 4 marzo 2016, prot. n. 887/25 del 20 gennaio 2016, prot. n. 768/21 del 18 gennaio 2016, prot. n. 14884/450 del 16 novembre 2015, 12989/394 del 7 ottobre 2015, prot. n. 12428/374 del 24 settembre 2015, prot. n. 11787/362 dell'11 settembre 2015, prot. n. 10478/318 del 29 luglio 2015, prot. n. 10283/313 del 27 luglio 2015, prot. n. 10029/305 del 21 luglio 2015, prot. n. 9848/301 del 17 luglio 2015, prot. n. 9815/300 del 16 luglio 2015, prot. n. 8319/254 del 12 giugno 2015, prot. n. 6117/184 del 27 aprile 2015, prot. n. 5281/155 del 10 aprile 2015, prot. n. 2974/92 del 25 febbraio 2015, prot. n. 2723/86 del 20 febbraio 2015, prot. n. 2715/85 del 20 febbraio 2015, prot. n. 2555/81 del 18 febbraio 2015, prot. n. 2525/80 del 18 febbraio 2015, prot. n. 2281/73 del 13 febbraio 2015, prot. n. 2180/68 dell'11 febbraio 2015, prot. n. 1888/56 del 6 febbraio 2015, prot. n. 1683/46 del 3 febbraio 2015 e prot. n. 9468/287 del 7 luglio 2014.

Federfarma informa che, dopo un lungo iter parlamentare, il Senato ha definitivamente approvato il Ddl Concorrenza nel testo già approvato alla Camera: pertanto il predetto Ddl è divenuto legge. Al Senato, così come alla Camera, il Governo ha posto la fiducia sull'approvazione del Ddl nella sua interezza, impedendo, pertanto, ogni intervento modificativo. La nuova legge, promulgata dal Capo dello Stato, è stata pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale n. 189 del 14 agosto e le nuove disposizioni sono entrate in vigore il 29 agosto 2017.

Nel rimandare alla seconda parte della presente circolare per quanto attiene al commento degli articoli che riguardano il mondo della farmacia, Federfarma ritiene doveroso informare le farmacie sulle valutazioni che Federfarma dà del provvedimento e sulle iniziative conseguenti che si intende porre in essere a difesa del modello italiano di farmacia, nell'interesse superiore del servizio farmaceutico sino ad ora garantito ai cittadini e contraddistinto da un alto livello di professionalità e indipendenza e libero da logiche strettamente commerciali ed economicistiche, indubbiamente favorite dai contenuti del provvedimento che prevede, come è noto, la possibilità di ingresso nel settore di operatori economici senza alcun legame con la professione.

Occorre segnalare che l'attuale dirigenza di Federfarma si è trovata a dover gestire gli esiti finali di una vicenda sostanzialmente già definita e decisa, nel corso della quale si sono intrecciati temi, quale quello della uscita dalla farmacia dei farmaci di fascia C, che hanno indubbiamente influito sull'atteggiamento, sul livello e sulla qualità "sindacale" della risposta che Federfarma ha dato al provvedimento nel suo complesso. Le decisioni o non decisioni

adottate nel passato, nella preoccupazione di evitare "il male maggiore" ha portato al risultato sicuramente preoccupante con il quale tutti noi siamo chiamati ora a confrontarci nell'immediato futuro. L'intervento, pur duro e deciso, effettuato da Federfarma a giugno scorso, nei confronti dei parlamentari componenti delle commissioni competenti non poteva deviare il provvedimento da binari già definiti.

Nella elaborazione della piattaforma sindacale e propositiva che ha portato l'attuale gruppo dirigente di Federfarma al governo del sindacato erano chiaramente indicati due filoni principali di intervento che sono stati immediatamente posti in essere, pur nel brevissimo tempo a disposizione. Da un lato, il recupero pieno, pur nel rispetto delle reciproche specificità e competenze, di una progettualità che fosse condivisa con tutte le componenti ed espressioni associative della categoria, nel convincimento che questa attività possa favorire l'elaborazione di una strategia più efficiente e completa, dall'altro l'elaborazione, condivisa appunto con i diversi interlocutori interni, di una strategia "aggregativa" delle farmacie che possano rafforzarle per far fronte alla sfida che deriverà da tale nuovo assetto.

Una delle prime iniziative già avviate è stato quindi un serrato confronto con Federfarma Servizi, con la quale è in corso di elaborazione, naturalmente con l'ausilio di consulenti di indiscussa autorevolezza, di un progetto di "rete" o comunque di una aggregazione delle farmacie che preveda diversi livelli di adesione da parte delle singole farmacie, prendendo in esame anche le attività e i servizi potenzialmente centralizzabili. Nell'ambito del progetto sarà previsto anche un aspetto dedicato alla formazione dei farmacisti e alla loro sensibilizzazione sul tema dei nuovi scenari. *Da questo punto di vista, i colleghi presidenti delle Associazioni sono pregati di trasferire ai propri associati l'assoluta esigenza di evitare iniziative sporadiche, improvvisate o di aderire a proposte nel senso suddetto prima che Federfarma possa presentare alla categoria, già alla ripresa dopo la pausa estiva, una proposta articolata. È fondamentale, soprattutto in questo momento, che i singoli titolari non si lascino guidare nelle proprie scelte da una immotivata urgenza.*

Nella elaborazione del progetto "rete" potrebbe sicuramente ritagliare un proprio ruolo anche Credifarma, che tuttavia dovrà preliminarmente essere consolidata e rilanciata per poter essere strumento operativo in tale settore. Anche su questo aspetto si sta lavorando intensamente pur sulla base di una situazione sicuramente complessa.

Da ultimo Federfarma assicura che non mancherà di esperire ogni possibile intervento e segnalazione nei confronti del ministero della Salute e dell'Antitrust, affinché l'insufficiente e assurdo limite

del 20% posto al capitale sia definito nel modo più rigoroso e siano evitate interpretazioni (in particolare per quanto riguarda la locuzione "direttamente o indirettamente") che possano dar luogo ad abusi o forzature. Naturalmente, tutte le iniziative in corso di definizione saranno portate alla attenzione, alla discussione, al contributo e alla auspicata condivisione dei colleghi secondo gli strumenti previsti dallo statuto attuale non appena possibile e comunque entro il mese di settembre. Anche su questo aspetto fondamentale per la vita democratica del sindacato dovrà aprirsi, a breve, una riflessione condivisa per tenere conto anche in termini di rappresentanza delle novità intervenute con il provvedimento in commento. Sull'argomento Federfarma ha diramato un comunicato stampa il 2 agosto 2017 (vedasi il sito www.federfarma.it).

Si ricordano le principali novità per il settore, contenute nei commi dal 157 al 165, allegati alla presente. Le modifiche più importanti riguardano *la titolarità di farmacia* (artt. 7 e 8, legge 362/91), consentita, oltre che alle persone fisiche, alle società di persone e alle società cooperative, anche alle società di capitali. Tali soggetti possono controllare, *direttamente o indirettamente*, fino al 20% delle farmacie esistenti nel territorio della regione o della provincia autonoma. È demandato all'Antitrust il potere di vigilanza e di intervento.

La partecipazione alle società titolari di farmacia è incompatibile, oltre che con attività svolta nel settore della produzione e informazione scientifica del farmaco, anche con l'esercizio della professione medica. A tutte le gestioni societarie si applicano,

per quanto compatibili, le disposizioni dell'art. 8 della Legge 362/91¹. Alla Fofi e alla Asl devono essere comunicati lo statuto e la compagine sociale. Nelle gestioni societarie il direttore della farmacia e il suo eventuale sostituto può essere anche un farmacista non socio, purché in possesso del requisito dell'idoneità.

Altre modifiche riguardano *le farmacie soprannumerarie* (art. 2, Legge 475/68). In particolare, nei Comuni con meno di 6.600 abitanti, alle farmacie non sussidiate che risultino soprannumerarie a seguito di un decremento della popolazione è consentito, sulla base di una graduatoria e previo pagamento di un' *una tantum* di 5.000 euro, il trasferimento in ambito regionale anche in altro Comune, purché questo risulti avere, a seguito della revisione biennale della pianta organica, un numero di farmacie inferiore a quello spettante per legge.

Per quanto riguarda la *partecipazione associata al concorso straordinario* (art. 11, D.l. 1/2012), è stato ridotto da dieci a tre anni il termine entro il quale vige l'obbligo del mantenimento della gestione associata.

Relativamente ai *medicinali a uso ospedaliero* (art. 92, d.lgs. 219/2006), è esplicitato che tali farmaci possono essere venduti anche alle farmacie, oltreché agli ospedali e alle strutture assimilate.

In merito all'obbligo di *aggiornamento dei foglietti illustrativi* da parte del farmacista (art. 37, D.lgs. 219/2006), si prevede la possibilità del cittadino di optare tra il formato cartaceo, analogico o metodi digitali alternativi.

In materia di *orari di apertura* delle farmacie, oltre a prevedere,



OCCHI SECCHI E IRRITATI?

IDRATAZIONE A LUNGA DURATA

anche con lenti a contatto indossate

SENZA CONSERVANTI

con Acido ialuronico 0,4%

come già stabilito dal D.L. 1/2012 che le farmacie possano prestare servizio in orari e in periodi aggiuntivi rispetto a quelli obbligatori, che vanno considerati il livello minimo di servizio, è stato introdotto l'obbligo di preventiva comunicazione da parte della farmacia alla Asl competente delle variazioni rispetto all'orario minimo e di informazione al pubblico tramite cartelli affissi all'esterno dell'esercizio.

-
- 1) 1. La partecipazione alle società... omissis..., è incompatibile... omissis... b) con la posizione di titolare, gestore provvisorio, direttore o collaboratore di altra farmacia; c) con qualsiasi rapporto di lavoro pubblico e privato.
2. Lo statuto delle società di cui all'articolo 7 e ogni successiva variazione sono comunicati alla Federazione degli Ordini dei farmacisti italiani nonché all'assessore alla sanità della competente Regione o Provincia autonoma, all'Ordine provinciale dei farmacisti e alla Unità sanitaria locale competente per territorio, entro sessanta giorni dalla data dell'autorizzazione alla gestione della farmacia.
3. La violazione delle disposizioni di cui al presente articolo e all'articolo 7 comporta la sospensione del farmacista dall'albo professionale per un periodo non inferiore a un anno. Se è sospeso il socio che è direttore responsabile, la direzione della farmacia gestita da una società è affidata a un altro dei soci. Se sono sospesi tutti i soci è interrotta la gestione della farmacia per il periodo corrispondente alla sospensione dei soci. L'autorità sanitaria competente nomina, ove necessario, un commissario per il periodo di interruzione della gestione ordinaria, da scegliersi in un elenco di professionisti predisposto dal consiglio direttivo dell'ordine provinciale dei farmacisti.

(DIR-UL/RB.AC - 11126/325 - 3.8.17 e UL.BF - 11463/342 - 22.8.17)

DDL CONCORRENZA E RURALI

Lettera del presidente Sunifar ai colleghi

All'indomani dell'approvazione definitiva del Ddl Concorrenza, il presidente del Sunifar, Silvia Pagliacci, ha scritto il 4 agosto ai colleghi rurali una lettera aperta per illustrare il possibile impatto del provvedimento sulle farmacie rurali e l'impegno del sindacato per assicurare e garantire la loro tutela nel nuovo contesto (cfr. anche circolare US.SN - 11171/R6 del 4.8.17 sul sito di Federfarma). Di seguito pubblichiamo il testo della lettera.

Caro Collega,

all'indomani della approvazione del Ddl Concorrenza, Ti scrivo perché ritengo particolarmente importante, in questo momento, essere uniti e confrontarci per affrontare nel modo migliore le sfide che ci attendono, senza farsi prendere dal panico e senza, al contrario, sottovalutare il cambiamento, come forse purtroppo è stato fatto in passato.

È il momento di organizzarsi e rinforzarsi e voglio assicurarTi che il Sunifar sta già attivando nuove iniziative perché non intende lasciare sole le farmacie rurali, ma vuole tutelarle nel migliore dei modi. Una nuova progettualità è ormai diventata indifferibile, dopo tanti discorsi.

Si è detto spesso che l'ingresso del capitale avrebbe avuto poco impatto sulle farmacie a basso fatturato e dislocate lontano dai grandi centri. Ma questo è vero solo fino a un certo punto. Anche noi titolari rurali non potremo non risentire dei cambiamenti che avverranno nel sistema e dobbiamo quindi, in linea con la strada intrapresa da Federfarma, ricercare fin da subito aggregazione

I COMUNICATI DI FEDERFARMA

Nelle ultime settimane, Federfarma ha emanato diversi comunicati stampa per commentare i principali eventi accaduti in Italia, dall'approvazione del Ddl Concorrenza (in dichiarazioni congiunte insieme con Federdarma Servizi), tema di cui si parla ampiamente nelle pagine di Federfarma informa, al terremoto di Ischia e all'impegno delle farmacie a garantire il servizio nell'emergenza. I comunicati sono reperibili su www.federfarma.it nella apposita sezione "Edicola - Comunicati stampa". Per promemoria ne riportiamo di seguito i titoli e le date.

- *Federfarma Servizi e Federfarma insieme per l'indipendenza e la libertà della farmacia (13.7.17)*
- *Approvato il Ddl Concorrenza. Federfarma: ora al lavoro per gestire un cambiamento epocale (2.8.17)*
- *Federfarma e Federfarma Servizi costruiscono insieme il futuro della farmacia (4.8.17)*
- *Sisma Ischia. Farmacie operative per assicurare il servizio alla popolazione (22.8.17).*

e fare massa critica per far sì che le nostre farmacie rimangano competitive, mantenendo libertà e indipendenza, pur in un contesto che vedrà la presenza delle grandi società del capitale.

Multinazionali e investitori hanno capitali economici. Noi abbiamo il capitale della prossimità, del contatto e della autorevolezza professionale basata sulla fiducia che i cittadini ripongono in noi. Si tratta di risorse impalpabili ma importanti ed essenziali nei servizi che riguardano la salute della popolazione. Dobbiamo farle valere, rivendicando il nostro ruolo di struttura sanitaria di prossimità nell'ambito dell'organizzazione del Ssn, convincendo la politica e l'amministrazione a riconoscerlo e ad ampliarlo. Un passo importante in questa direzione dovrà essere compiuto nell'ambito del rinnovo della Convenzione, dando un quadro nazionale alla farmacia dei servizi e alla Dpc. Ci aspettano pochi giorni di riposo per la pausa estiva, dopo la quale ricominceremo, con grinta e tenacia, il nostro lavoro per la difesa e lo sviluppo delle nostre farmacie.

*Un caro saluto
Silvia Pagliacci*

NUOVE SINERGIE

Accordo Federfarma/Federfarma Servizi

Si sono messi in moto nel nostro Paese processi di ampio respiro che stanno modificando profondamente il mondo della farmacia, sui quali il Ddl-Concorrenza costituisce l'ultimo, anche se decisamente importante, tassello destinato a definire un nuovo quadro di riferimento. In questo contesto si aprono nuovi scenari e nuove sfide che richiedono a Federfarma la capacità di fornire risposte adeguate e di garantire forme di intervento incisive a tutela degli associati. Federfarma ritiene che siano quindi maturi i tempi per rafforzare alleanze e collaborazioni, sia di ordine tecnico che politico, con quelle organizzazioni che da sempre sono vicine alle farmacie. Dando così seguito e attuazione concreta a tali nuove direttrici, peraltro già preannunciate nel programma che ha portato all'elezione del nuovo gruppo dirigente, Federfarma ritiene necessario iniziare sviluppando nuove sinergie nei rapporti con Federfarma Servizi

Vivi
UP

SameFastUP

aiuta il tono dell'umore
e contribuisce
a ridurre stanchezza
e affaticamento

a base di

- ✓ SAME
(s-adenosil-L-metionina),
- ✓ acido folico (vitamina B9)
- ✓ vitamina B12



Nuova
campagna
pubblicitaria
2017



CAMPAGNA
RADIO



CAMPAGNA
STAMPA



CAMPAGNA
WEB



CAMPAGNA
CINEMA



SOCIAL MEDIA



CONCORSO



VISIBILITÀ
FARMACIA



INFORMAZIONE
SCIENTIFICA



www.dicheumoresei.it

Per richiedere informazioni
info@fidiafarmacia.it



fidia
farmaceutici

che, come noto, rappresenta le aziende di distribuzione intermedia dei farmacisti, anche tenendo conto che i vari Tavoli istituzionali aperti richiedono posizioni quanto più possibile condivise, per poter ottenere maggiori garanzie di risultati e riscontri positivi per le rispettive aziende associate. A tal fine, è stato sottoscritto un Accordo tra Federfarma e Federfarma Servizi che prevede la possibilità di un confronto continuo e costante.
(UE.AA - 10875/316 - 31.7.17)

CORTE DI CASSAZIONE

Sentenza sulla trattenuta dell'1,4%

Precedenti: circolari Federfarma n. 441 del 10/11/2015, n. 350 del 9/9/2011, n. 327 dell'11/8/2011, n. 310 del 29/7/2011, n. 452 del 10 novembre 2010.

La Corte di Cassazione, a Sezioni Unite, con la sentenza n. 19087 del 1° agosto 2017, si è espressa favorevolmente per le farmacie in merito all'applicazione della trattenuta dell'1,4%. Alla Cassazione si è arrivati su ricorso della Asl Monza-Brianza, che si era vista

soccombente contro Federfarma Lombardia in due precedenti gradi di giudizio, Tribunale di Monza e Corte di Appello di Milano, con la condanna a rimborsare alle farmacie quanto aveva indebitamente trattenuto calcolando l'1,4% al lordo, anziché al netto dell'Iva.

La questione, come è noto, è stata già oggetto di analoghi pronunciamenti da parte della Magistratura, ordinaria e amministrativa (tra tutti, si ricorda: Consiglio di Stato, dec. N. 4688/2011, in circ. Federfarma n. 410/2011). Tuttavia, la presente sentenza appare di particolare rilievo perché, oltre a essere un'autorevolissima conferma, rigetta l'eccezione di giurisdizione e, contestualmente, afferma che nelle questioni diritti patrimoniali (quale è il pagamento delle somme trattenute ex art. 13 del d. l. n. 39 del 2009) è competente il giudice civile.

Inoltre, la Cassazione ha stabilito una significativa liquidazione delle spese a favore di Federfarma Lombardia (euro10.200,00 oltre spese forfettarie e accessori di legge), circostanza che dovrebbe essere opportunamente valutata, in relazione alle responsabilità contabili, dalle Amministrazioni pubbliche che si oppongono a giuste richieste delle farmacie.

(UL.AC - 11129/326 - 3.8.17)

PREVENZIONE VACCINALE: I CONTENUTI DELLA LEGGE N. 119

Precedenti: circolari Federfarma prot. n. 329 del 7/8/2017, n. 307 del 24 luglio 2017 e n. 247 del 9 giugno 2017

Sulla G.U. n. 182 del 5/8/2017 è stata pubblicata la legge 31 luglio 2017, n. 119 "Conversione in legge, con modificazioni, del decreto-legge 7 giugno 2017, n. 73, recante disposizioni urgenti in materia di prevenzione vaccinale." Si ricordano di seguito i principali contenuti:

- per i minori di anni 16 sono:
 - *obbligatorie e gratuite le vaccinazioni:* antipoliomelitica; anti-difterica; anti-tetanica; anti-epatite B; anti-pertosse; anti-Haemophilus influenzae tipo B; anti-morbillo; anti-rosolia; anti-parotite; anti-varicella;
 - *non obbligatorie, ma gratuite le vaccinazioni:* anti-meningococcica B; anti-meningococcica C; anti-pneumococcica; anti-rotavirus;
- le vaccinazioni obbligatorie divengono un requisito per l'ammissione all'asilo nido e alle scuole dell'infanzia;
- la violazione dell'obbligo vaccinale comporta l'applicazione di significative sanzioni pecuniarie a carico dei genitori e dei tutori. Particolare rilievo per la categoria rivestono due norme su:
- la possibilità di prenotare i vaccini in farmacia tramite il collegamento con i Cup attivi sul territorio,
- le iniziative di comunicazione del ministero della Salute che potranno essere svolte con la collaborazione dei medici, dei pediatri e delle farmacie.

A tale proposito, il ministero della Salute ha reso disponibile un apposito documento che illustra le novità (in circ. Federfarma n. 247 del 9/6/2017) e che potrà agevolare le farmacie nel fornire risposte e chiarimenti alle domande degli assistiti.

Infine, non essendo stati accolti gli emendamenti volti a consentire l'effettuazione delle vaccinazioni in farmacia da parte

di medici, sono stati approvati, su richiesta dei senatori Mandelli e D'Ambrosio Lettieri, ordini del giorno che, alla luce delle difficoltà logistiche conseguenti ai nuovi obblighi vaccinali, impegnano il Governo "a valutare l'opportunità di prevedere che i medici siano autorizzati dalle Asl di competenza a somministrare i vaccini di cui al presente decreto presso le farmacie aperte al pubblico in spazi idonei sotto il profilo igienico-sanitario."

Con l'occasione, nel ricordare che nei prossimi giorni tutte le farmacie riceveranno una busta contenente una lettera del Presidente Marco Cossolo e l'invito alla collaborazione rivolto dal Ministro alle farmacie e due locandine da affiggere, si rinnova l'invito alle farmacie a volersi attivare per dare forza alla campagna per favorire un'informazione basata su basi scientifiche e combattere pericolosi pregiudizi.

(UL.AC - 11272/333 - 8.8.17)

In merito alla campagna vaccinale, Federfarma precisa che la possibilità per le famiglie di prenotare in farmacia le vaccinazioni, come previsto dal DI in materia è, naturalmente, attivabile concretamente soltanto in quegli ambiti territoriali nei quali siano stati raggiunti specifici accordi in tal senso tra le Associazioni territoriali di Federfarma e gli enti pubblici competenti.

L'invito del ministro Lorenzin alle farmacie

La recente legge sui vaccini -con l'obbligo di effettuare alcune vaccinazioni e l'impossibilità di ammettere a scuola i non vaccinati- nasce dalla preoccupazione delle Istituzioni sanitarie per

la situazione venutasi a creare in seguito al calo delle vaccinazioni registrato negli ultimi anni.

Il ministro della Salute, Beatrice Lorenzin, ha fortemente voluto questa legge per riportare le coperture vaccinali a percentuali più sicure per la salute pubblica e assicurare tutela anche a quei soggetti fragili che, impossibilitati per la loro condizione sanitaria a ricorrere alla vaccinazione, rischiano il contagio, che nel loro caso è particolarmente grave, per la mancanza della cosiddetta "immunità di gregge".

Per dare ai cittadini una informazione corretta sui vaccini e sfatare i molti pericolosi pregiudizi che circolano sull'argomento e contribuiscono a una vera e propria resistenza sociale contro le vaccinazioni (sono inutili, contengono sostanze tossiche, fanno venire altre malattie ecc.), il ministro Lorenzin ha chiesto alle farmacie di collaborare a un'importante campagna di informazione. Le farmacie, infatti -osserva Lorenzin nella nota inviata a Federfarma- costituiscono un canale privilegiato per contribuire alla diffusione di corrette informazioni in materia di salute e il farmacista, grazie al rapporto diretto che ha con il cittadino, può costituire un punto di riferimento per la diffusione dei nuovi obblighi vaccinali.

Nei prossimi giorni, pertanto, tutte le farmacie riceveranno una busta contenente una lettera del presidente Marco Cossolo, l'invito alla collaborazione rivolto dal Ministro alle farmacie e due locandine da affiggere, da utilizzare per richiamare l'attenzione dei cittadini e approfondire l'argomento (vedasi il sito www.federfarma.it). Si invitano le farmacie a volersi attivare per dare forza alla

campagna, partecipando così a una battaglia culturale in favore dell'informazione basata su basi scientifiche e alla lotta contro pericolosi pregiudizi sanitari.

Con una successiva circolare, Federfarma ribadisce che la legge sui vaccini è importante e va nella giusta direzione ma, come più volte sottolineato dallo stesso Ministro Lorenzin, è essenziale fare un'opera di convincimento sulle famiglie perché il dialogo dà migliori risultati della imposizione. Nelle farmacie italiane entrano ogni giorno 4 milioni di persone che hanno fiducia nei farmacisti che, con la loro professionalità e autorevolezza, certamente potranno dare un grande contributo al successo della campagna informativa e al miglioramento della salute collettiva.

Si rinnova poi l'invito alle farmacie ad affiggere le locandine in posti visibili e a utilizzarle come strumento per richiamare l'attenzione della popolazione e a fornire informazioni su un tema prioritario per la salute della collettività. Infine, oltre a ricordare che prenotare in farmacia le vaccinazioni è possibile soltanto laddove sono stati raggiunti appositi accordi tra le Associazioni territoriali e gli enti pubblici competenti, Federfarma fornisce una traccia per un comunicato stampa (vedasi il sito www.federfarma.it) che le Organizzazioni territoriali sono invitate a diramare nel momento in cui le farmacie del territorio affiggono le locandine e intensificano la campagna informativa in favore delle vaccinazioni.

(US.SN - 11218/329 - 7.8.17; DIR.RB - 11378/340 - 17.8.17 e US.SN - 11831/347 - 1.8.17)

Zeta Farmaceutici informa i Sigg.i Farmacisti
dell'immissione in commercio dei medicinali OTC

Golasept
antisettico orofaringeo
1,3 mg cetilpiridinio cloruro



20 compresse

prezzo al pubblico € 5,90

Golasept
sedativo tosse
0,3% destrometorfano bromidato
SCIROPPO



150 ml

prezzo la pubblico € 7,90

Golasept
sedativo tosse
1,5% destrometorfano bromidato
GOCCE



20 ml

prezzo al pubblico € 5,90

VACCINAZIONE FEBBRE GIALLA

Nota del ministero Salute sul certificato

È pervenuta dal ministero della Salute, con invito a darne la massima diffusione, la circolare n. 23562 del 31/7/2017, avente per oggetto “Certificato di vaccinazione contro la febbre gialla”, nella quale è riportato quanto segue.

“A seguito dei numerosi quesiti ricevuti ultimamente sulla certificazione della vaccinazione contro la febbre gialla si specifica quanto segue. La legislazione vigente stabilisce che i centri sanitari per la vaccinazione antiamarillica siano individuati e autorizzati dall'autorità sanitaria e che il rilascio dei relativi certificati validi per uso internazionale sia demandato esclusivamente a tali centri. Il certificato di vaccinazione antiamarillica è valido solo se conforme al modello approvato dall'Oms e rilasciato da un centro di vaccinazione legalmente autorizzato.

L'elenco dei centri autorizzati è stato da ultimo aggiornato con il decreto 11 luglio 2016 ed è pubblicato sul sito del ministero della Salute: www.salute.gov.it/portale/temi/p2_6.jsp?lingua=italiano&id=765&area=Malattie%20infetti+ve&menu=viaggiatori.

Pertanto, se un cittadino si reca in farmacia per acquistare il vaccino antiamarillico, il farmacista è tenuto a informarlo che non potrà ottenere il certificato di vaccinazione dal proprio medico curante conforme al modello Oms e valido per uso internazionale.

Si ricorda inoltre che il periodo di validità della vaccinazione contro la febbre gialla è per tutta la vita, a partire dal 10° giorno che segue la vaccinazione”.

(UL.AC - 11243/330 - 7.8.17)

“#IOEQUIVALGO”

Continua la collaborazione di Federfarma

Precedenti: circolare n. 8614/285 del 22 giugno 2016.

Cittadinanzattiva-Tribunale Diritti del Malato ha promosso nel 2016, con il sostegno non condizionato di Assogenerici, la campagna di informazione sui medicinali equivalenti “#ioequivalgo”. Alla campagna ha garantito il proprio supporto anche Federfarma, nell'ambito del progetto di collaborazione con Cittadinanzattiva che ha consentito, tra l'altro, la realizzazione della “Carta della qualità delle farmacie”. L'obiettivo della campagna “#ioequivalgo” è sensibilizzare i cittadini sulle opportunità offerte in termini di risparmio dai medicinali equivalenti, favorendo un'informazione corretta per un uso più consapevole dei farmaci, che conti su una stretta collaborazione tra cittadini, istituzioni, operatori sanitari e imprese.

La campagna si basa sui seguenti strumenti informativi:

- un opuscolo che contiene informazioni sulle caratteristiche dei medicinali equivalenti e, più in generale, sul corretto uso dei farmaci. L'opuscolo, che è stato anche tradotto in altre lingue (inglese, francese, spagnolo, arabo, bengalese, tigrino -idioma parlato in Eritrea- e cinese) per favorire la diffusione di informazioni sui farmaci equivalenti anche tra le principali comunità di immigrati presenti nel nostro Paese, è scaricabile nelle varie versioni (in italiano e nelle altre lingue) dalla home page del sito www.federfarma.it;

federfarma.it;

- una nuova versione della locandina che fa riferimento alla possibilità per le comunità straniere di accedere a informazioni sugli equivalenti nella propria lingua, inviata alle farmacie con il n. 30 di “Farma7” e, comunque, scaricabile dal sito Federfarma;

- una app per smartphone, realizzata da Farmadati per ambiente sia ios (per Iphone) che android (per altri smartphones), che consente di verificare l'esistenza di farmaci equivalenti per tutte le categorie di medicinali (fascia A, fascia C con ricetta, fascia C senza ricetta e C-bis). A breve la app sarà tradotta anche in inglese;

- la presenza itinerante di un “villaggio” con gazebo informativi, in varie città italiane.

Le farmacie sono invitate a partecipare all'iniziativa affiggendo la locandina diffusa con “Farma7”, fornendo, come sempre, informazioni ai cittadini sugli equivalenti, invitando i cittadini a scaricare la app e distribuendo l'opuscolo informativo eventualmente anche ai clienti di altre nazionalità, scaricandolo dal sito nella lingua di riferimento. Anche quest'anno è prevista, infatti, la consegna di un quantitativo di opuscoli in italiano per farmacia da parte delle principali aziende produttrici di medicinali generici alle farmacie proprie clienti, secondo un piano di distribuzione territoriale predisposto da Assogenerici d'intesa con le aziende stesse. Gli opuscoli in italiano saranno distribuiti alle farmacie sul territorio anche da volontari del Tribunale per i Diritti del Malato.

Le singole farmacie che entro il 15 novembre non dovessero aver ricevuto gli opuscoli e fossero interessate ad averli, possono farne richiesta, entro il 30 novembre, a Federfarma, all'indirizzo mail box@federfarma.it. Gli opuscoli saranno in ogni caso consegnati prima degli incontri alle farmacie dei centri nei quali verrà allestito il “villaggio” informativo. Questo il calendario degli incontri:

Data	Sede	Data	Sede
08-set	Chiavari	26-set	Bologna
11-set	Aosta	01-ott	Latina
14-set	Pisa	08-ott	Policoro
16-set	Bolzano	14-ott	Cagliari
23-set	Varese	21-ott	Lamezia

Si invitano le Associazioni provinciali di Federfarma a garantire la presenza di propri rappresentanti nel “villaggio” in occasione della tappa nel proprio territorio, prendendo contatti con i locali rappresentanti di Cittadinanzattiva.

Si ricorda che la campagna ha ricevuto il patrocinio dell'Agenzia Italiana del Farmaco e conta sulla collaborazione, oltre che di Federfarma, di: Amsi (Associazione medici di origine straniera in Italia), Anp Cia (Associazione nazionale pensionati della Confederazione italiana agricoltori), Auser, Comai (Comunità del Mondo arabo in Italia), Fimmg, Fofi, Inmp (Istituto nazionale per la promozione della salute delle popolazioni migranti e per il contrasto delle malattie della povertà), Ipasvi, Sifo, Sigg (Società italiana gerontologia e geriatria), Simg, Spi - Cgil, Umem (Unione medica Euro-Mediterranea).

(US.SN - 11939/350 - 4.9.17)



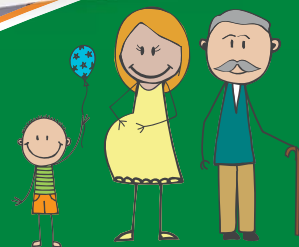
Fluarix® Tetra



Virus influenzali (frammentati, inattivati) contenenti antigeni:
A/H1N1, A/H3N2, B/Yamagata e B/Victoria

Per l'immunizzazione attiva di adulti e bambini dai 3 anni di età per la **prevenzione della malattia influenzale** causata dai **due sottotipi del virus dell'influenza A** e dai **due tipi di virus dell'influenza B** contenuti nel vaccino ⁽¹⁾

Un'informazione corretta
verso il valore
della vaccinazione...
Il consiglio del farmacista



GSK la prevenzione non ha età

LA STORIA DEI VIRUS INFLUENZALI E LO SVILUPPO DEI VACCINI

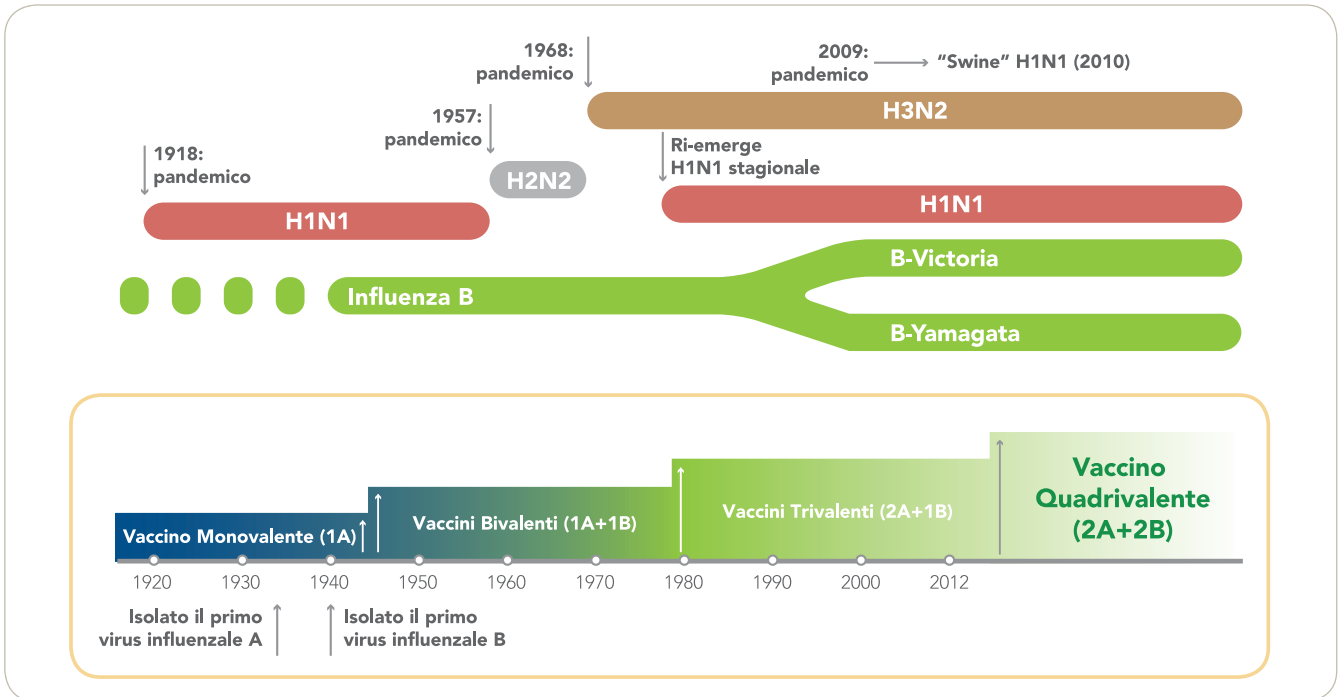
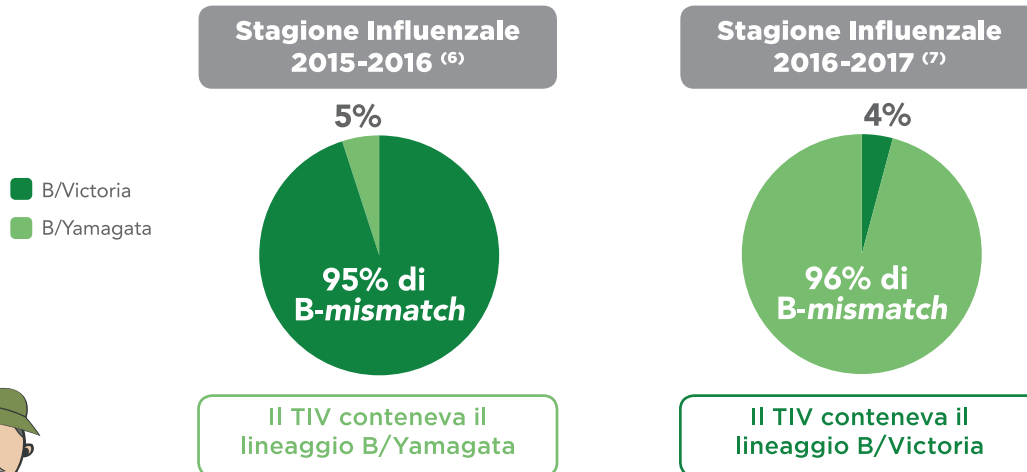


Figura 1 elaborata da figura 1 di (2) e (3)

L'Organizzazione Mondiale della Sanità (WHO) raccomanda di aggiungere il secondo lineaggio del virus B per ottenere vaccini quadrivalenti ⁽⁴⁾ i quali possono fornire una migliore protezione contro l'influenza B rispetto ai vaccini trivalenti. ⁽⁵⁾

IL B-MISMATCH IN ITALIA NELLE ULTIME 2 STAGIONI INFLUENZALI



Elaborazione grafica di dati da (6,7)



La recente introduzione del **vaccino antinfluenzale quadrivalente** rifletterebbe più accuratamente l'attuale epidemiologia dell'influenza e migliorerebbe l'efficacia del vaccino, ottimizzando il controllo di questa minaccia per la salute pubblica. ⁽⁸⁾

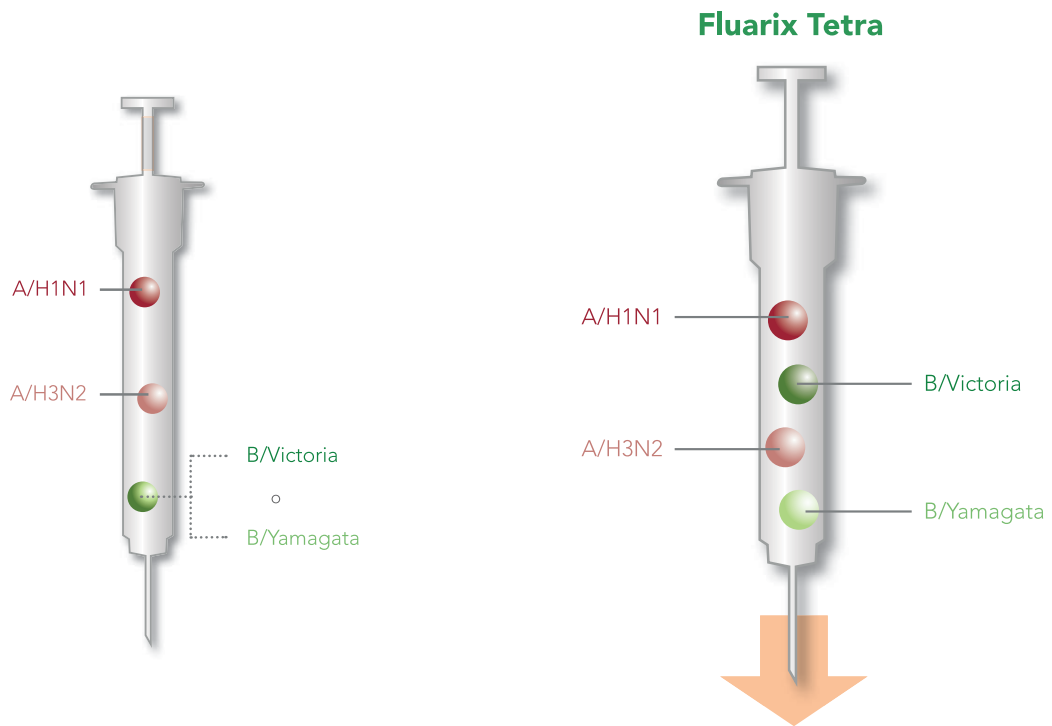
vaccini antinfluenzali a confronto

VACCINO TRIVALENTE

- I vaccini antinfluenzali trivalenti contengono **3 ceppi virali**:⁽³⁾
- 2 sottotipi del virus A e **solo 1** dei possibili lineaggi del **virus B**.⁽³⁾

VACCINO QUADRIVALENTE

Il vaccino quadrivalente aiuta a migliorare la protezione contro i virus dell'influenza B e a ridurre la morbosità.⁽⁹⁾



CASI di influenza **EVITATI GRAZIE ALL'IMMUNIZZAZIONE CON VACCINO QUADRIVALENTE** vs trivalente*:

- **1.601 casi di INFLUENZA NON COMPLICATA Evitati**⁽¹⁰⁾
- **1.031 casi di INFLUENZA COMPLICATA Evitati**⁽¹⁰⁾

*Stima dei casi di influenza evitati assumendo che il vaccino quadrivalente sia stato utilizzato nel 9% della popolazione target del programma di immunizzazione nazionale (tutti gli individui a rischio e quelli ≥ 65 anni)⁽¹⁰⁾



Il personale sanitario (HCP) può essere la fonte di infezione per i pazienti e può diffondere epidemie nosocomiali. Ogni anno, tutto il personale sanitario dovrebbe ricevere la vaccinazione contro l'influenza per proteggere se stesso e gli altri.⁽¹¹⁾



Fluarix® Tetra

Virus influenzali (frammentati, inattivati) contenenti antigeni:
A/H1N1, A/H3N2, B/Yamagata e B/Victoria

Indicazioni terapeutiche ⁽¹⁾

Fluarix Tetra è indicato per l'immunizzazione attiva di adulti e bambini dai 3 anni di età per la **prevenzione della malattia influenzale** causata dai **due sottotipi del virus dell'influenza A** e dai **due tipi di virus dell'influenza B** contenuti nel vaccino. ⁽¹⁾

Sicurezza ⁽¹⁾

Gli effetti indesiderati riportati più frequentemente sono stati: dolore al sito di iniezione, affaticamento, mal di testa, mialgia, sonnolenza e irritabilità.

Posologia ⁽¹⁾

Adulti: 0,5 ml

Popolazione pediatrica:

- **Bambini a partire da 36 mesi in poi:** 0,5 ml
- **Per i bambini di età inferiore ai 9 anni** che non sono stati precedentemente vaccinati contro l'influenza, deve essere somministrata una seconda dose dopo un intervallo di almeno 4 settimane.
- **Bambini di età inferiore ai 3 anni:** non sono state stabilite la sicurezza e l'efficacia di Fluarix Tetra in bambini di età inferiore ai 3 anni.

Classe ai fini della rimborsabilità: classe H

Regime di fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica RR – ricetta ripetibile

Prezzo al pubblico: € 18,28*

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

▼ **Medicinale sottoposto a monitoraggio addizionale.** Ciò permetterà la rapida identificazione di nuove informazioni sulla sicurezza. Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sito web dell'Agenzia Italiana del Farmaco: <http://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>.



Per consultare l'RCP di prodotto da eDott

BIBLIOGRAFIA. **1. Fluarix Tetra.** Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto; **2. McCullers J.A., Huberb V.C.;** Hum Vaccin Immunother. 2012; 8: 1, 34-44; **3. Ambrose C.S., Levin M.J.;** Hum Vaccin Immunother. 2012; 8: 81-88; **4. Reed C. et al.;** Vaccine. 2012; 30: 1993-1998; **5. Hannoun C.;** Expert Rev Vaccines 2013; 12 (9): 1085-1094; **6. Ministero della Salute.** Prevenzione e controllo dell'influenza: raccomandazioni per la stagione 2016-2017. Disponibile al sito: <http://www.trovanorme.salute.gov.it/norme/renderNormsanPdf;jsessionid=3+r9zXLdpOHKm2XQOFOizA.sgc4-prd-sal?anno=2016&codLeg=55586&parte=1%20&serie=null> (ultimo accesso: maggio 2017); **7. Istituto Superiore di Sanità.** Sorveglianza virologica dell'influenza - settimana 14/2017. Disponibile al sito: http://www.salute.gov.it/portale/temi/documenti/virologica/AggVir_12-04-17.pdf (ultimo accesso: maggio 2017); **8. Trucchi C. et al.;** Hum Vaccin Immunother. 2017; 13 (2):456-463; **9. Belshe R.B.;** Vaccine 2010; 28 (suppl 4): D45-D53; **10. Ray R. et al.;** Hum Vaccin Immunother. 2017; epub ahead of print; **11. Weber DJ. et al.;** Isr J Health Policy Res. 2016; 5: 61.



GSK la prevenzione non ha età

COMUNI MONTANI: FINANZIAMENTI PER LE FARMACIE

Nella Gazzetta Ufficiale del 5 giugno è stata pubblicata la comunicazione relativa alla pubblicazione del Decreto del Capo del Dipartimento per gli affari e le autonomie della Presidenza del Consiglio dei ministri in merito al bando per le annualità 2014-2017 del Fondo integrativo per i Comuni totalmente montani (vedasi il sito www.federfarma.it). Tale Fondo nazionale è stato istituito con Legge di stabilità 2013 (legge n. 228/2012 commi 319, 320, 321) e ha come obiettivo il finanziamento di progetti di sviluppo socio-economico presentati dai Comuni montani italiani, con la sola esclusione dei Comuni situati nelle province autonome di Trento e Bolzano. Il Fondo in parola non prevede co-finanziamenti di natura regionale. Pertanto, *i Comuni totalmente montani* -elencati, per Regione, nell'allegato 1 del suddetto Bando- *potranno inoltrare domanda di finanziamento entro il termine perentorio del 3 settembre*.

Costituisce titolo preferenziale per i Comuni in parola non avere sul proprio territorio alcun esercizio commerciale o un numero esiguo degli stessi. A tale proposito i Comuni sono stati divisi, per ogni Regione, in 4 classi, dove nella prima classe sono stati inseriti i Comuni che non dispongono di alcun esercizio commerciale. Alla valutazione dei progetti presentati dai Comuni provvede poi la Regione competente per territorio.

Successivamente alla pubblicazione, da parte del Dipartimento per gli affari regionali, del provvedimento che elenca i Comuni vincitori del Bando, il ministro degli Affari regionali e delle autonomie disporrà, con proprio decreto *entro 180 giorni*, l'assegnazione dei finanziamenti agli enti beneficiari.

Successivamente, i suddetti **Comuni beneficiari dei finanziamenti dovranno emanare**, a loro volta, **dei bandi di gara al fine di concedere gli incentivi economici:**

1. **agli esercizi commerciali per l'avvio, il mantenimento o l'ampliamento dell'offerta commerciale anche in forma di multiservizi;**
2. **a servizi di consegna, su ordinazione, delle merci a domicilio.**

Nell'ambito del **Punto 1**, *le iniziative finanziabili di interesse della farmacia sono* essenzialmente due: **l'acquisto di arredamento per l'esercizio commerciale; la realizzazione o partecipazione a siti di e-commerce**. Non sono finanziabili il costo di acquisto delle merci e l'acquisto o la nuova costruzione di immobili.

Nell'ambito del **Punto 2**, *le iniziative finanziabili di interesse della farmacia sono*, anche in questo caso, due: **acquisto o noleggio di supporti informativi (piattaforme digitali) per il magazzino, la vendita on-line e consegna (alimentari e non alimentari) a domicilio; spese connesse all'utilizzo del mezzo di trasporto funzionale all'attività. Non è finanziabile l'acquisto del veicolo per il trasporto delle merci.**

Le imprese destinatarie dei finanziamenti dovranno avere la qualifica di piccola impresa, secondo la definizione stabilita dalla pertinente normativa italiana ed europea: impresa che occupi

meno di 50 persone, con fatturato annuo non superiore a 10 milioni di euro.

Il finanziamento concesso all'impresa è a fondo perduto. Lo stanziamento complessivo del Fondo nazionale, per un totale di 4 anni, è pari a oltre 19 milioni di euro. A ciascuna Regione verrà garantita una base di stanziamento comune di euro 300.000 per l'intero periodo quadriennale, alla quale viene aggiunto un ulteriore importo perequato, a livello regionale, a seconda del numero dei Comuni interamente montani presenti sul territorio (lo stanziamento complessivo per ogni Regione è elencato in una tabella alla fine dell'art. 5).

A titolo esemplificativo riportiamo i finanziamenti disponibili per le 3 Regioni mediane della tabella suddetta: Lazio euro 925.000; Emilia Romagna euro 975.000; Basilicata euro 1.000.000.

I finanziamenti sono di valenza annuale e pluriennale, nel primo caso il Comune ha l'obbligo di spesa entro due anni dal ricevimento del finanziamento, nel secondo caso il termine si estende a 4 anni. *Il finanziamento annuale concesso al singolo Comune non può superare i 25.000 euro.*

Le farmacie che avessero un concreto interesse a partecipare in futuro ai suddetti finanziamenti sono pregate di contattare i propri Comuni di riferimento per invitarli a partecipare al bando di gara ivi commentato.

Il Sunifar, da parte sua, monitorerà le attività del Dipartimento degli Affari regionali al fine di fornire adeguata comunicazione sulla pubblicazione della graduatoria con i Comuni vincitori del Bando.

Sunifar chiede chiarimenti e precisazioni

Facendo seguito alla circolare Federfarma riportata qui sopra, relativa alla possibilità per le farmacie di usufruire dei finanziamenti dedicati ai Comuni totalmente montani, si comunica quanto segue. Il Dipartimento degli Affari regionali e delle Autonomie ha pubblicato sul proprio sito le risposte ai quesiti ricevuti al 23 agosto 2017. Tra questi, il quesito n. 40 recita così:

- Q. *“Le attività commerciali oggetto del bando si riferiscono esclusivamente ai codici Ateco 471 e 472 oppure sono comprese anche altre attività del tipo aziende agricole e/o bar-pizzerie, farmacie?”*

- R. *“L'art. 6, co. 1 del bando specifica che le attività commerciali oggetto del bando sono riferite alla classificazione Ateco commercio 471 e 472, pertanto le attività del tipo aziende agricole e/o bar-pizzerie, farmacie sono escluse”.*

Considerato quanto sopra riportato dal Dipartimento degli Affari regionali, il Sunifar ha trasmesso una nota, il 25 agosto scorso, al suddetto dipartimento (*il testo è disponibile su www.federfarma.it*) facendo presente come la classificazione Ateco sia stata utilizzata nel bando non per delimitare gli esercizi commerciali cui verranno riservati i finanziamenti, ma piuttosto

come parametro di riferimento per classificare i Comuni ai fini dell'accesso ai suddetti fondi.

Tenuto conto di ciò, **il nostro sindacato ha chiesto al Dipartimento di correggere la posizione adottata in modo da permettere anche alle farmacie -una volta che verranno stilate le graduatorie definitive dei Comuni che avranno accesso ai finanziamenti nazionali- di poter partecipare a pieno titolo ai bandi di gara comunali.**

A tale proposito si ricorda come il 4 settembre scadrà il termine per i Comuni che vogliono inoltrare domanda di finanziamento; successivamente il Dipartimento pubblicherà il provvedimento con i Comuni vincitori, ed entro 180 giorni da tale pubblicazione disporrà l'assegnazione dei finanziamenti agli enti beneficiari; solo a quel punto i Comuni potranno indire i loro bandi.

Il Sunifar, pertanto, continuerà nella sua attività di sensibilizzazione della parte pubblica in modo che possa essere riconosciuta l'importanza essenziale delle farmacie, soprattutto in contesti particolarmente impegnativi proprio dal punto di vista della stessa sostenibilità economica dei nostri esercizi. (URI.ML - 11118/R5 - 3.8.17 e 11750/R7 - 30.8.17)

GIORNATA MONDIALE DELLA FISIOTERAPIA Campagna dell'Aifi nelle farmacie

L'8 settembre si celebra la Giornata mondiale della fisioterapia, istituita nel 1996 dalla World Confederation for physical therapy. Per l'occasione l'Aifi (Associazione italiana fisioterapisti) organizza il giorno successivo -9 settembre- una giornata informativa nelle farmacie italiane per sensibilizzare la popolazione sul valore della fisioterapia. L'iniziativa ha il patrocinio di Federfarma e ha un duplice obiettivo: contrastare l'abusivismo professionale che colpisce la figura del fisioterapista e rafforzare il ruolo della farmacia quale centro privilegiato di educazione sanitaria per i cittadini.

Nei prossimi giorni i fisioterapisti Aifi -riconoscibili dalla tessera associativa- contatteranno le singole farmacie per verificare se sono interessate alla campagna d'informazione e, in caso affermativo, concordare le modalità operative. Il 9 settembre, nelle farmacie aderenti all'iniziativa, sarà presente un fisioterapista che offrirà consultazioni gratuite e spiegherà ai cittadini che cos'è la fisioterapia, a che cosa serve e come vi si può accedere. Saranno distribuiti anche opuscoli informativi realizzati dall'Aifi (per esempio, sull'importanza di assumere una corretta postura fin da bambini, sui banchi di scuola, o su come la fisioterapia possa aiutare a migliorare il problema dell'incontinenza).

Le farmacie sono invitate a collaborare alla riuscita della campagna, dando la propria disponibilità a ospitare i fisioterapisti Aifi il 9 settembre. L'iniziativa rappresenta infatti un'occasione per accrescere il rapporto di fiducia con il cittadino e offre l'opportunità di collaborare con altri professionisti sanitari per dare un servizio in più alla collettività.

LEXFARMA : IL NUOVO NUMERO

Precedenti: circolari Federfarma n. 50 del 6/2/2017; n. 93 del 7/3/2017; n. 164 del 12/4/2017; n. 205 del 12/5/2017; n. 279 del 6/7/2017.

Federfarma divulga il sesto numero della rubrica "Lexfarma - Giurisprudenza sulla farmacia". In questo numero sono riportate alcune sentenze che riguardano la possibilità per i medici di operare in farmacia, le conseguenze giuridiche per il titolare in caso di consegna e di detenzione di farmaco scaduto, l'obbligo di iscrizione all'Inps per i coadiutori familiari non farmacisti.

Da questo numero, una novità: *Lexfarma*, oltre a essere trasmessa tramite circolare, viene pubblicata anche nella parte ad accesso riservato del sito internet www.federfarma.it. In tal modo gli iscritti al sito di Federfarma potranno più facilmente accedere, oltre che all'ultimo numero, anche a tutti i numeri precedenti. (UL.BF - 11668/344 - 29.8.17)

È possibile consultare il sito www.aifi.net per conoscere l'Aifi e le sue attività, compreso l'evento "Assalto al Cuore. La scherma abbatte le barriere" in programma a San Lazzaro di Savena (Bologna) l'8 settembre. Durante la manifestazione ci sarà per tutti la possibilità di effettuare prove libere di "scherma integrata", specialità che unisce atleti normodotati e con disabilità. Testimonial sarà Emanuele Lambertini, vicecampione mondiale di scherma paralimpica under 23. (US.SM - 11658/343 - 29.8.17)

LAVORO OCCASIONALE Circolare esplicativa dell'Inps

Precedenti: circolari Federfarma n. 9839/285 dell'11/7/2017, n. 9481/277 del 4/7/2017 e 6266/193 del 4/5/2017.

In merito al lavoro occasionale, si segnala la circolare Inps, avente a oggetto "Prestazioni di lavoro occasionale ex art.54-bis del d.l. n. 50/2017, introdotto dalla Legge di conversione n. 96/2017. Estensione dell'operatività agli intermediari previdenziali e ampliamento degli strumenti di pagamento".

In particolare, l'Inps ha comunicato che agli adempimenti di registrazione, comunicazione e dichiarazione ai fini dell'attivazione di contratti di prestazione occasionale ex art. 54-bis, D.L. n. 50/2017, possono provvedere gli intermediari previdenziali. Pertanto, le operazioni di registrazione e di svolgimento degli adempimenti informativi possono essere svolte, oltre che da utilizzatori e prestatori, accedendo direttamente alla piattaforma informatica con le proprie credenziali personali o avvalendosi del *contact center* Inps, anche tramite gli intermediari di cui alla legge 11 gennaio 1979, n. 12.

Gli intermediari che intendano operare in qualità di delegati per l'attivazione del contratto di prestazioni occasionali, dovranno richiedere all'Inps il proprio codice Pin dispositivo, attraverso il quale sarà loro possibile operare a seguito di delega. Qualora, invece, siano già dotati di Pin come intermediario, potranno continuare a operare con quello già in uso. È possibile

accedere tramite credenziali Spid - Sistema Pubblico di Identità Digitale, Cns - Carta Nazionale dei Servizi.

Gli intermediari autorizzati potranno operare in nome e per conto dell'utilizzatore e/o del prestatore sulla base di apposite deleghe rese per iscritto dal delegante, utilizzando la procedura opportunamente predisposta. A tal fine, l'applicazione, denominata "Deleghe Indirette per artigiani, commercianti, committenti, associanti, professionisti, agricoli autonomi e prestazioni occasionali", sarà disponibile sul sito Internet dell'Istituto dal 31 luglio 2017.

Eventuali deleghe già attivate, nell'ambito della gestione datori di lavoro con dipendenti, consentono di operare, per il medesimo datore di lavoro, anche con riguardo agli adempimenti per il lavoro occasionale.

Riguardo all'ampliamento degli strumenti di pagamento, l'Inps ha comunicato che, dal 31 luglio 2017, sarà possibile versare le somme necessarie per alimentare il c.d. portafoglio virtuale dell'utilizzatore attraverso strumenti di pagamento elettronico esclusivamente dal Portale dei Pagamenti Inps - sezione Prestazioni Occasionali. Il predetto Portale dà accesso a tutte le modalità di pagamento elettronico "pagoPA" di Agid per il versamento delle somme per il contratto di prestazione occasionale e la visualizzazione delle ricevute dei pagamenti effettuati.

Gli utilizzatori potranno effettuare i versamenti necessari per

alimentare il proprio c.d. portafoglio elettronico anche tramite modello F24, utilizzando la causale "Cloc".
(UL.AC - 11125/324 - 3.8.17)

I chiarimenti dell'Inl

Precedenti: circolari Federfarma n.11125/324 del 3/8/2017, n. 9839/285 dell'11/7/2017, n. 9481/277 del 4/7/2017 e n. 6266/193 del 4/5/2017.

In merito al lavoro occasionale, si segnala la circolare del 9 agosto 2017 dell'Ispettorato Nazionale del Lavoro (Inl), con la quale (vedasi il sito www.federfarma.it) sono forniti primi chiarimenti al personale ispettivo in materia di prestazioni occasionali (libretto di famiglia e contratto di prestazione occasionale), con particolare riguardo ai limiti previsti per il ricorso a dette prestazioni e al regime sanzionatorio in caso di violazioni.

(UL.AC - 11348/337 - 10.8.17)

LEGGE UE SUI FARMACI VETERINARI *Tracciabilità e ricetta elettronica*

Il Disegno di Legge europea 2017 è stato approvato alla Camera dei deputati e trasmesso al Senato. Il nuovo art. 3 introduce le norme necessarie a far partire la ricetta veterinaria



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

LIPOSCUDIL® PLUS **Bustine Orosolubili**

NOVITÀ

Integratore alimentare a base di riso rosso fermentato (Monacolina K 10 mg) e Coenzima Q10 (30 mg)

Confezione: 30 bustine orosolubili

SENZA GLUTINE E NATURALMENTE PRIVO DI LATTOSIO

Questa confezione andrà ad affiancarsi a quelle già esistenti di LIPOSCUDIL® 30 capsule e LIPOSCUDIL® PLUS 30 capsule che continuano ad essere presenti in commercio.

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

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

elettronica dal 1° settembre 2018, sia per i farmaci veterinari sia per i mangimi medicati. Viene stabilita, inoltre, l'estensione ai medicinali veterinari del vigente sistema di tracciabilità per i farmaci per uso umano, anche se limitatamente ai farmaci prescritti tramite ricetta elettronica.

Precedenti: circolare Federfarma prot. n. 8116/241 del 7/6/2017.

In seguito alla presentazione del Governo, il 26 maggio 2017 (cfr. circolare citata in epigrafe), del Disegno di Legge europea 2017, tale Ddl è stato approvato dalla Camera dei deputati il 20 luglio scorso (vedi www.federfarma.it). La Camera ha sostanzialmente confermato gli emendamenti approvati dalla Commissione referente (Politiche europee). L'articolo 3 del Ddl andrà a modificare due articoli del D.lgs n.193/2006, ovvero il Codice comunitario dei medicinali veterinari.

La **prima modifica** mira a **estendere il sistema di tracciabilità oggi vigente per i farmaci a uso umano ai farmaci veterinari**, prevedendo l'obbligo di registrazione, nella medesima banca dati istituita 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- che dei medici veterinari.

Le modalità attraverso le quali tutti i soggetti della filiera e i medici veterinari dovranno registrare le informazioni all'interno della banca dati del Ministero della Salute saranno successivamente definite con decreto ministeriale. Che tipo di informazioni dovranno essere inserite?

Secondo il nuovo articolo 89.2 bis del D.lgs. n.193/2006 **ogni soggetto della filiera dovrà comunicare:**

• **Punto a): l'inizio dell'attività di vendita, ogni sua variazione intervenuta successivamente e la sua cessazione, nonché l'acquirente.** La prima parte della norma sembra dedicata esclusivamente ai titolari di Aic sui quali cadrà l'obbligo di registrare le informazioni relative all'inizio della vendita dei loro prodotti, nonché eventuali variazioni (modifiche sull'esitabilità) e cessazioni (per esempio, ritiri, revoche o sospensioni). La seconda parte, ovvero la locuzione "*nonché l'acquirente*", sembra invece dedicata a tutti i soggetti della filiera, in quanto impone di comunicare in banca dati tutti i soggetti ai quali il prodotto viene esitato lungo l'intera catena di vendita. A tale riguardo sorge il problema della registrazione dell'acquirente del farmaco presso la farmacia. **A nostro avviso, tale obbligo non dovrebbe riguardare le farmacie, almeno per quanto riguarda l'indicazione dell'acquirente proprietario di un animale da compagnia** (per quanto riguarda i dati relativi al titolare dell'allevamento tale obbligo ricade sul medico veterinario - vedi *infra*). Sarà compito di Federfarma fare presente sia al Ministero -chiamato a definire il decreto con le modalità operative relative a tale tracciabilità- che in ogni altra sede competente, sia l'incongruenza di inserire tali dati relativi ai proprietari di animali da compagnia sia l'inutile aggravio di lavoro che ricadrebbe sui titolari di farmacia.

• **Punto b): i dati concernenti la produzione e la commercializzazione dei medicinali veterinari.** Questa norma sembrerebbe, a prima vista, prevedere obblighi di comunicazione relativamente a dati aggregati sulla produzione e la commercializzazione finale dei medicinali veterinari.

L'articolo 89.2 ter delimita, molto opportunamente, il campo di applicazione di tali obblighi di registrazione in capo ai soggetti della filiera e chiarisce l'obbligo di registrazione in capo ai medici veterinari. Tale nuovo comma, inserito grazie all'approvazione di un emendamento presentato dall'onorevole Paolo Tancredi (Ap) e fortemente condiviso da Federfarma, stabilisce come **la banca dati che ospiterà il sistema di tracciabilità dei farmaci veterinari dovrà essere alimentata esclusivamente con i dati delle ricette elettroniche. Il medico veterinario avrà l'obbligo di inserire i dati identificativi del titolare dell'allevamento.** Ciò al fine di monitorare agevolmente, e praticamente in tempo reale, tutti i consumi dei farmaci destinati ad animali da rendita.

Federfarma ritiene particolarmente positiva l'esclusione della tracciabilità per i farmaci veterinari senza obbligo di ricetta (già oggi non obbligatoria nemmeno in modalità cartacea), **che esenta le farmacie e gli altri soggetti della filiera da un inutile aggravio burocratico.**

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 per la prescrizione di farmaci veterinari e mangimi medicati. In questo modo, nelle intenzioni del Governo, 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, ciò al fine di assicurare anche un più efficace sistema di farmacovigilanza.

La sostituzione del modello di ricetta cartaceo con quello elettronico verrà completata dal Ministero della Salute secondo tempi, casi e procedure che saranno individuati subito dopo l'approvazione del Disegno di Legge europea: ciò al fine di far partire a regime su tutto il territorio nazionale la ricetta elettronica veterinaria a decorrere dal **1° settembre 2018. Dopo tale data non sarà teoricamente più possibile prescrivere in formato cartaceo farmaci veterinari.**

Secondo quanto prevede il nuovo articolo 188.1 bis del D.lgs. n. 193/2006, la prescrizione veterinaria potrà essere redatta utilizzando il modello di ricetta elettronica disponibile all'interno della Banca dati che ospiterà il sistema di tracciabilità descritto sopra.

I soggetti che falsifichino o tentino di falsificare ricette elettroniche sono soggetti al pagamento di una sanzione amministrativa pecuniaria da euro 10.329 a 61.974, salvo che il fatto non costituisca reato.

Non è stato approvato, purtroppo, un altro emendamento, sempre a firma dell'onorevole Paolo Tancredi, che stabiliva



Prezzo al pubblico discrezionale

NOVITÀ

**Cerulisina®
Dolore**

GOCCHE AURICOLARI
SOLUZIONE

1% + 5%
Procaina cloridrato,
Fenazone

Flacone da 6 g

ATTENZIONE
prima dell'uso leggere le informazioni
contenute nel foglio illustrativo.

MODI E VIA DI
SOMMINISTRAZIONE

Adulti: 5-8 gocce, 2-4 volte al giorno
Bambini: 4-5 gocce, 2-4 volte al giorno
Instillare le gocce nel condotto uditivo
esterno.

ISTRUZIONI PER L'USO

Si consiglia di instillare il farmaco
prima dell'uso.

INDICAZIONI TERAPEUTICHE:

OTALGIE

Nessuna speciale precauzione per
la conservazione.

MEZZOGIORNO IN AUTUMNO
TENERE FUORI DALLA VISTA
E DALLA PORTATA DEI BAMBINI.
A.I.C. n. 02/372011

Medicinale non soggetto
a prescrizione medica
(OTC)

Da oltre 50 anni di esperienza in ambito otologico nasce Cerulisina® Dolore

DA BOUTY NELLA TUA FARMACIA

Cerulisina® è lo storico brand delle soluzioni terapeutiche dedicate alla cura e all'igiene del canale auricolare¹.
E da oggi la linea cresce con Cerulisina® Dolore, le gocce auricolari per il trattamento delle otalgie a base procaina cloridrato e fenazone².

Per ulteriori informazioni, consulta la RCP.

¹ Cerulisina®. Riassunto delle caratteristiche di prodotto.

² Cerulisina® Dolore. Riassunto delle caratteristiche di prodotto.



Bouty, an IBSA Company

di utilizzare per la ricetta elettronica veterinaria il know-how già disponibile grazie all'implementazione della ricetta dematerializzata a uso umano. L'approvazione di tale emendamento avrebbe portato, senza alcun dubbio, a un notevole risparmio di denaro pubblico e a una realizzazione efficiente e tempestiva del futuro sistema di ricetta elettronica veterinaria.

Il Disegno di Legge europea verrà ora esaminato dal Senato che ha già provveduto ad assegnarlo, il 25 luglio 2017, alla XIV Commissione Politiche dell'Unione europea.
(URI.ML - 11671/346 - 29.8.17)

DICHIARAZIONI FISCALI

Proroga dei termini

Precedenti: circolare prot. n. 10801/315 del 28/7/2017.

Sulla G.U. n. 175 del 28 luglio 2017, è stato pubblicato il Dpcm del 26 luglio 2017, recante, "Differimento dei termini per l'assolvimento di alcuni adempimenti correlati alla presentazione, trasmissione, comunicazione di dichiarazioni fiscali". Il provvedimento in esame dispone la **proroga, al 31 ottobre 2017, del termine per la presentazione:**

- delle dichiarazioni dei sostituti d'imposta e degli intermediari relative all'anno 2016 (Modello 770);
- delle dichiarazioni annuali dei Redditi e dell'Irap 2017, per l'anno 2016, da parte delle persone fisiche, società di persone, studi associati e società di capitali con esercizio che coincide con l'anno solare, che devono essere presentate dal 1° luglio 2017 ed entro il 30 settembre 2017, nonché da parte dei soggetti, diversi dalle micro-imprese, che redigono il bilancio in conformità alle disposizioni del C.C., per i quali il Decreto "mille proroghe" aveva disposto una proroga di 15 giorni per la presentazione delle dichiarazioni in parola, dal 30 settembre 2017 al 16 ottobre 2017.
(UTP.LC - 10981/318 - 1.8.17)

MEDICINALI VETERINARI

Fenobarbital: disponibilità e istruzioni

Precedenti: circolari prot. n. 5095/162 del 11/4/2017, n. 4804/150 del 5/4/2017, n. 4512/134 del 31/3/2017, n. 3860/112 del 20/3/2017 e n. 2951/88 del 2/3/2017.

La Dechra ha comunicato che, a partire da martedì 1° agosto 2017, è nuovamente disponibile il medicinale veterinario:

"Soliphen compresse 60 mg - Aic 104764016 - GTIN: 03700454546532 - Fenobarbital 60 mg/cpr - confezione 60 compresse divisibili - Specie di destinazione: cani.

Nuovo prezzo al pubblico euro 9,90 - Titolare Aic Laboratoire TVM, 57 rue des Bardines, 63370 Lempdes, Francia. Dispensazione: da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in copia unica non

ripetibile. Soggetto alla disciplina del decreto del Presidente della Repubblica 309/90 (TU stupefacenti, ndr) e successive modificazioni, tabella dei medicinali sezione C".

Con l'occasione, si ricorda che, in occasione della commercializzazione di Soliphen, **il ministero della Salute ha fornito chiarimenti** in ordine all'uso in deroga (in circ. Federfarma n.150/2017). Per agevolare le farmacie si riporta di seguito uno stralcio della predetta circolare Federfarma con i chiarimenti ministeriali (virgolettati) e il relativo commento di Federfarma.

In merito alla disponibilità di Soliphen: *"Fino a quando il medicinale veterinario di cui trattasi non sarà disponibile, è ammessa l'applicazione dell'uso in deroga per animali non destinati alla produzione di alimenti, sotto la responsabilità del veterinario che ha in cura l'animale, secondo quanto previsto dall'articolo 10 del Decreto legislativo 193/2006". Pertanto, laddove Soliphen non sia ancora disponibile presso il circuito distributivo il veterinario può prescrivere Fenobarbital ad uso umano per animali non destinati alla produzione di alimenti e il farmacista può dispensarlo.*

In merito ai piccoli animali: *"Non essendo disponibili in commercio medicinali veterinari specifici per animali di peso inferiore ai 6 kg, rimane lecito avvalersi, per la loro terapia, dell'uso in deroga previsto dal citato articolo 10". Pertanto, anche a regime, vale a dire quando Soliphen è disponibile, il veterinario può prescrivere Fenobarbital ad uso umano a dosaggi inferiori di Soliphen e il farmacista può dispensarlo.*

In merito alle vie di somministrazione e/o formulazione: *"Qualora non esista nessuna specialità veterinaria autorizzata per una specifica via di somministrazione e/o formulazione ritenuta dal veterinario indispensabile per la terapia di una specifica patologia si può dedurre che non esistono prodotti specifici ed è lecito ricorrere alla cascata (all'uso in deroga, ndr)."*

Pertanto, il veterinario può prescrivere fenobarbital iniettabile a uso umano e il farmacista può dispensarlo.
(UL.AC - 11120/323 - 3.8.17)

EFEDRINA E PSEUDOEFEDRINA

Vietati magistrali a scopo dimagrante

Divieto di prescrizione e di esecuzione di preparazioni magistrali a scopo dimagrante contenenti le sostanze medicinali efedrina e pseudoefedrina.

Sulla Gazzetta Ufficiale n. 189 del 14 agosto 2017 è stato pubblicato il Decreto del ministro della Salute recante *"Divieto di prescrizione e di esecuzione di preparazioni magistrali a scopo dimagrante contenenti le sostanze medicinali efedrina e pseudoefedrina"*. Il decreto è in vigore dal giorno stesso della pubblicazione e cioè dal 14 agosto.

Il Decreto impone il divieto ai medici di prescrivere e ai farmacisti di eseguire preparazioni magistrali a scopo dimagrante contenenti le sostanze medicinali efedrina e

pseudoefedrina, quest'ultima in quantitativi superiori a 2.400,00 mg per ricetta.
(DIR.RB - 11377/339 - 14.8.17)

OMEGOR KID

Esposizione di comunicato al pubblico

Federfarma è venuta a conoscenza, tramite la propria Associazione di Napoli, che il ministero della Salute, senza darne comunicazione a Federfarma, in attesa di ulteriori approfondimenti e a titolo cautelativo, ha richiesto di procedere al richiamo presso i consumatori dei seguenti lotti del prodotto Omegor Kids della società U.G.A. Nutraceuticals Srl:

- **Omegor Kids 150 ml - cod. 972461178**
- **Lotto n. 170039 da consumarsi preferibilmente entro il 20 gennaio 2019**
- **Lotto n. 170267 da consumarsi preferibilmente entro il 31 marzo 2019.**

Motivo del richiamo: il tenore della vitamina D3 è superiore a quanto dichiarato in etichetta, il che porterebbe a un sovradosaggio se il prodotto è consumato a lungo termine. Pertanto la società U.G.A. Nutraceuticals invita a:

- cessare la vendita di tali prodotti;
- procedere con il richiamo del prodotto presso i consumatori mediante l'esposizione al pubblico di un apposito comunicato

affinchè tutti gli acquirenti ne siano informati:

- mettere la merce, in attesa del ritiro, in condizioni tali da assicurare che non sia venduta al pubblico.

Conseguentemente, in esecuzione di quanto previsto dal Regolamento CE 178/2002 (cfr. circolare Federfarma prot. n. 1694/54 del 7 febbraio 2017), le farmacie che avessero posto in vendita il prodotto in questione sono tenute a apporre nei locali di vendita l'allegato cartello (vedasi il sito www.federfarma.it).
(UE.CA - 11100/322 - 3.8.17)

RIMBORSO DI RIFERIMENTO

Nuovo elenco Aifa

L'Agenzia del farmaco ha reso disponibile sul proprio sito internet, all'indirizzo www.agenziafarmaco.it, l'elenco dei farmaci in commercio interessati dal sistema del rimborso di riferimento **aggiornato al 1° agosto 2017**. In ordine alla decorrenza della operatività dell'elenco in questione e dei relativi prezzi di riferimento, le Unioni Regionali sono invitate, come di consueto, a prendere gli opportuni contatti con i propri Assessorati e comunicare alla Banca Dati Federfarma le relative decisioni in merito. Banca Dati Federfarma ha reso disponibile il nuovo elenco per quelle Regioni che hanno optato per un'automatica applicazione sul proprio territorio dell'elenco dell'Aifa.
(UE.CA - 10996/319 - 1.8.17)

Si ricorda ai Sigg. Farmacisti che:



La specialità medicinale **Versatis®**, cerotto medicato di Lidocaina al 5%, è indicato e rimborsabile dal SSN senza NOTA AIFA per il **trattamento sintomatico del dolore neuropatico associato a pregressa infezione da Herpes Zoster** (nevralgia post-erpetica)¹.

Tuttavia il Medico potrebbe ritenere opportuno il trattamento con Versatis® anche in altre condizioni cliniche: in tali casi il farmaco è da considerarsi **"fuori indicazione"** ed è dispensabile solo su presentazione della ricetta bianca, a totale carico del paziente.

Classe A/RR

10 cerotti medicati 5%
P.P. 36,10 €

30 cerotti medicati 5%
P.P. 108,30 €

versatis®
Cerotto medicato di lidocaina al 5%
WORKS WHERE IT HURTS

1. Versatis® Riassunto delle caratteristiche del Prodotto
Depositato presso AIFA in data 10 Luglio 2017





versatis®

Cerotto medicato di lidocaina al 5%

Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE

Versatis 5% cerotto medicato.

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ciascun cerotto da 10 cm x 14 cm contiene 700 mg (5% p/p) di lidocaina (50 mg di lidocaina/grammo di base adesiva).

Eccipienti con effetto noto:

Metile paraidrossibenzoato 14 mg

Propile paraidrossibenzoato 7 mg

Glicole propilenico 700 mg.

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedi paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Cerotto medicato. Cerotto idrogel bianco, contenente materiale adesivo applicato su un supporto non tessuto di polietilene tereftalato riportante la dicitura in rilievo "Lidocaina 5%" e ricoperto da una pellicola protettiva di polietilene tereftalato.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Indicazioni terapeutiche

Versatis è indicato per il trattamento sintomatico del dolore neuropatico associato a pregressa infezione da Herpes Zoster (nevralgia post-erpetica, NPH) in adulti.

4.2 Posologia e modo di somministrazione

Adulti ed anziani

L'area dolente deve essere ricoperta dal cerotto, applicato una volta al giorno per non più di 12 ore nell'arco delle 24 ore. Devono essere applicati solo i cerotti necessari per un trattamento efficace. Se necessario, il cerotto può essere tagliato con le forbici in parti più piccole prima di rimuovere la pellicola protettiva. In totale, non devono essere applicati contemporaneamente più di tre cerotti. Il cerotto deve essere applicato su cute intatta, asciutta e non irritata (dopo la guarigione delle lesioni erpetiche). Ciascun cerotto non può essere applicato per oltre 12 ore. L'intervallo libero dalla successiva applicazione deve essere di almeno 12 ore. Il cerotto può essere applicato durante il giorno o durante la notte. Il cerotto deve essere applicato sulla cute immediatamente dopo averlo tolto dalla busta ed aver rimosso la pellicola protettiva dalla superficie idrogel. Peli e capelli nella zona di applicazione devono essere tagliati con un paio di forbici (non rasati). Il trattamento deve essere rivalutato dopo 2-4 settimane. Se non vi è stata risposta terapeutica a Versatis dopo questo periodo (durante il periodo in cui il cerotto è stato applicato e/o durante il periodo senza cerotto, il trattamento deve essere interrotto, poiché, in questa situazione, i rischi potenziali potrebbero superare i benefici (vedi punti 4.4 e 5.1). L'utilizzo a lungo termine di Versatis, nel corso di studi clinici ha dimostrato che il numero di cerotti da utilizzare diminuisce nel tempo. Di conseguenza il trattamento deve essere rivalutato ad intervalli regolari al fine di decidere se il numero di cerotti necessari per coprire l'area dolente possa essere ridotto o se l'intervallo libero dall'applicazione del cerotto possa essere aumentato.

Compromissione renale

In pazienti con compromissione renale lieve o moderata, non sono necessari aggiustamenti del dosaggio. Versatis deve essere utilizzato con cautela in pazienti con grave compromissione renale (vedere paragrafo 4.4).

Compromissione epatica

In pazienti con compromissione epatica lieve o moderata, non sono necessari aggiustamenti del dosaggio. Versatis deve essere utilizzato con cautela nei pazienti con grave compromissione epatica (vedere paragrafo 4.4).

Popolazione pediatrica

La sicurezza e l'efficacia di Versatis in pazienti al di sotto dei 18 anni d'età non è stata stabilita. Non vi sono dati disponibili.

4.3 Controindicazioni

Ipersensibilità al principio attivo o a uno qualsiasi degli eccipienti elencati al paragrafo 6.1. Il cerotto è inoltre controindicato in pazienti con ipersensibilità nota verso altri anestetici locali di tipo ammidico, come per esempio bupivacaina, etidocaina, mepivacaina e prilocaina. Il cerotto non deve essere applicato su cute infiammata o lesa, come ad esempio lesioni da Herpes Zoster in fase attiva, dermatite atopica, ferite.

4.4 Avvertenze speciali e precauzioni d'impiego

Il cerotto non deve essere applicato sulle mucose. Il contatto del cerotto con gli occhi deve essere evitato. Il cerotto contiene glicole propilenico che può causare irritazione cutanea. Inoltre contiene metile paraidrossibenzoato e propile paraidrossibenzoato che possono causare reazioni allergiche (anche ritardate). Il cerotto deve essere utilizzato con cautela in pazienti con gravi danni cardiaci, renali o epatici. È stato osservato che uno dei metaboliti della lidocaina, la 2,6 xilidina ha effetto genotossico e carcinogenico nei ratti (vedi sezione 5.3). I metaboliti secondari hanno mostrato di essere mutagenici. Il significato clinico di questo riscontro non è noto. Di conseguenza, il trattamento a lungo termine con Versatis è giustificato solo da un effettivo beneficio terapeutico per il paziente (vedi punto 4.2).

4.5 Interazioni con altri medicinali ed altre forme d'interazione

Finora non sono disponibili studi di interazione. Nel corso degli studi clinici effettuati con il cerotto, non sono state segnalate interazioni clinicamente rilevanti. Dato che le concentrazioni plasmatiche massime di lidocaina osservate nel corso degli studi clinici con il cerotto sono risultate basse (vedere punto 5.2), sono improbabili interazioni farmacocinetiche clinicamente rilevanti. Anche se di norma l'assorbimento di lidocaina attraverso la cute è basso, il cerotto deve essere utilizzato con cautela nei pazienti in terapia con antiaritmici di classe I (es: tocainide, mexiletina) o con altri anestetici locali, dal momento che il rischio di un effetto sistemico da addizione non può essere escluso.

4.6 Fertilità, gravidanza e allattamento

Gravidanza

La lidocaina passa la barriera placentare. In ogni caso non vi sono dati sufficienti sull'uso di lidocaina nelle donne in gravidanza. Studi sugli animali non indicano un potenziale teratogeno della lidocaina (vedi punto 5.3). Il rischio potenziale per l'uomo non è noto. Pertanto, Versatis non deve essere usato in gravidanza a meno di accertata necessità.

Allattamento al seno

Lidocaina è escreta nel latte materno. In ogni caso, per il cerotto, non vi sono studi clinici su donne in allattamento. Dato che il metabolismo della lidocaina è relativamente veloce ed avviene quasi completamente nel fegato, si presume che solo una piccolissima quantità di lidocaina possa essere escreta nel latte materno.

Fertilità

Non sono disponibili dati clinici sulla fertilità. Gli studi sugli animali non hanno evidenziato effetti sulla fertilità femminile.

4.7 Effetti sulla capacità di guidare veicoli e sull'uso di macchinari

Non sono stati effettuati studi sugli effetti relativi alla capacità di guidare veicoli o di utilizzare macchinari. Dato che l'assorbimento sistemico è minimo (punto 5.2), sono improbabili degli effetti sulla capacità di guidare o di usare macchinari.

4.8 Effetti indesiderati

I seguenti effetti indesiderati sono riportati in ordine decrescente di gravità all'interno di ciascun gruppo di frequenza. Circa il 16% dei pazienti in trattamento può presentare reazioni avverse. Queste sono reazioni locali dovute alle caratteristiche del farmaco. Le reazioni avverse più frequentemente riportate sono state reazioni nella sede di applicazione, (come sensazione di bruciore, dermatite, eritema, prurito, rash, irritazione cutanea e vescicole).

La tabella sottostante elenca le reazioni avverse riportate dai pazienti che hanno utilizzato il cerotto in studi sulla nevralgia post-erpetica. Sono elencati per classe e frequenza nei diversi apparati. La loro frequenza viene definita come: molto comune $\geq 1/10$; comune da $\geq 1/100$ a $< 1/10$; non comune: da $\geq 1/1000$ a $< 1/100$; rara: da $\geq 1/10000$ a $< 1/1000$; molto rara: $< 1/10000$; non nota (la sua frequenza non può essere stimata dai dati a disposizione).

Apparato	Effetti indesiderati
Patologie della cute e del tessuto sottocutaneo	
Non comune	Lesione cutanea
Traumatismo, avvelenamento e complicazioni da procedura	
Non comune	Danno cutaneo
Patologie sistemiche e condizioni relative alla sede di somministrazione	
Molto comune	Reazioni nella sede di applicazione

Le seguenti reazioni sono state osservate in pazienti che hanno utilizzato il cerotto in situazione post-marketing

Apparato	Effetti indesiderati
Traumatismo, avvelenamento e complicazioni da procedura	
Molto raro	Ferita aperta
Patologie del sistema immunitario	
Molto raro	Reazione anafilattica, ipersensibilità

Tutte le reazioni avverse sono state, generalmente, di lieve o moderata intensità. Meno del 5% di esse ha portato all'interruzione del trattamento.

Con un uso appropriato del cerotto, reazioni avverse sistemiche sono improbabili dato che la concentrazione sistemica di lidocaina è molto bassa (vedere punto 5.2). Le reazioni avverse sistemiche da lidocaina sono simili a quelle osservate per altre ammidi utilizzate come anestetici locali (vedere punto 4.9).

Segnalazione delle reazioni avverse sospette

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: <http://www.agenziafarmaco.gov.it/responsabili>

4.9 Sovradosaggio

Il sovradosaggio con il cerotto è improbabile, ma non si può escludere che un uso non appropriato del cerotto, come ad esempio l'utilizzo contemporaneo di un elevato numero di cerotti, per un periodo di applicazione più lungo o l'utilizzo su cute lesa, possa portare a livelli plasmatici di lidocaina più elevati del normale. Possibili segni di tossicità sistemica sono simili, per natura, a quelli osservabili dopo somministrazione di lidocaina come anestetico locale e possono includere i seguenti segni e sintomi: vertigine, vomito, sonnolenza, convulsioni, midriasi, bradicardia, aritmia e shock. Inoltre, le interazioni note tra concentrazioni sistemiche di lidocaina con beta-bloccanti, inibitori del CYP3A4 (es. derivati imidazolici, macrolidi) e farmaci antiaritmici possono diventare rilevanti in caso di sovradosaggio. In caso di sospetto sovradosag-

gio, il cerotto deve essere rimosso e vanno intraprese misure di supporto se clinicamente necessarie. Non esiste un antidoto alla lidocaina.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Categoria farmacoterapeutica: anestetici locali, ammidi.

Codice ATC: N01BB02.

Meccanismo d'azione

Versatis ha un duplice meccanismo d'azione: l'attività farmacologica della lidocaina e l'azione meccanica del cerotto idrogel che protegge la zona ipersensibile. Lidocaina contenuta nei cerotti di Versatis diffonde in modo continuo nella cute, procurando un effetto analgesico locale. Il meccanismo d'azione è legato alla stabilizzazione delle membrane neuronali, che si ritiene determini una *down regulation* dei canali del sodio e quindi la riduzione del dolore.

Efficacia clinica

Il trattamento del dolore nella NPH è difficile. Esistono evidenze dell'efficacia di Versatis nel sollievo sintomatico della componente allodinica della NPH in alcuni casi (vedi punto 4.2). L'efficacia di Versatis è stata dimostrata negli studi sulla nevralgia post-erpetica. Sono stati condotti 2 studi controllati principali per valutare l'efficacia dei cerotti medicati di lidocaina 5%. Nel primo studio i pazienti furono reclutati da una popolazione già ritenuta "responder" al farmaco. Si è trattato di uno studio con disegno cross over, che prevedeva 14 giorni di trattamento con i cerotti medicati di lidocaina 5% seguiti da placebo o viceversa. L'obiettivo primario era il "time to exit", cioè il momento in cui i pazienti uscivano dallo studio perché il sollievo dal dolore era di 2 punti inferiore rispetto alla loro usuale risposta su una scala a 6 punti (da peggioramento a completo sollievo del dolore). Dei 32 pazienti reclutati 30 hanno terminato lo studio. Il "time to exit" medio per il placebo è stato di 4 giorni mentre per il farmaco attivo è stato di 14 giorni ($p < 0,001$). Nessun paziente sotto trattamento attivo ha interrotto lo studio durante il periodo delle 2 settimane di trattamento. Nel secondo studio sono stati reclutati 265 pazienti affetti da nevralgia post-erpetica, per un trattamento in aperto di 8 settimane con cerotto medicato di lidocaina 5%. In questo studio non controllato, circa il 50% dei pazienti ha risposto al trattamento con una riduzione di almeno quattro punti su una scala a 6 punti (da peggioramento a completo sollievo). Un totale di 71 pazienti erano stati randomizzati per ricevere placebo o cerotti medicati di lidocaina 5%, somministrati per 2-14 giorni. L'endpoint primario era definito come mancanza di efficacia per 2 giorni consecutivi perché il sollievo dal dolore era di due punti inferiore alla risposta normale sulla scala a sei punti (compresa fra peggioramento e totale remissione) tale da portare alla sospensione del trattamento. La sospensione per inefficacia è occorsa in 9/36 pazienti trattati con il farmaco e in 16/35 pazienti trattati con placebo. Le analisi a posteriori (*post-hoc*) del secondo studio hanno dimostrato che la risposta iniziale era indipendente dalla durata della preesistente condizione di NPH. Tuttavia, il fatto che i pazienti con NPH di maggior durata (> 12 mesi) beneficino maggiormente del trattamento attivo è supportato dal risultato che questo gruppo di pazienti è uscito più frequentemente dallo studio per inefficacia, quando è passato al trattamento con placebo durante la fase in doppio cieco dello studio. In uno studio controllato in aperto, Versatis sembra avere un'efficacia paragonabile a pregabalina in 98 pazienti con NPH, con un favorevole profilo di sicurezza.

5.2 Proprietà farmacocinetiche

Assorbimento

Quando il cerotto medicato di lidocaina 5% è utilizzato rispettando la dose massima raccomandata (3 cerotti applicati contemporaneamente per 12 ore) circa il $3 \pm 2\%$ della dose totale di lidocaina applicata è disponibile a livello sistemico sia per somministrazioni singole che multiple. L'analisi di cinetica di popolazione effettuata durante gli studi clinici di efficacia in pazienti affetti da NPH ha dimostrato una concentrazione media massima di lidocaina pari a 45 ng/ml dopo applicazione contemporanea di 3 cerotti, 12 ore al giorno, ripetuta fino a un anno. Tale valore concorda con quanto riscontrato negli studi di farmacocinetica in pazienti con NPH (52 ng/ml) e in volontari sani (85 ng/ml e

125 ng/ml). Non è stata riscontrata alcuna tendenza all'accumulo di lidocaina e dei suoi metaboliti MEGX, GX e 2,6-xilidina; le concentrazioni allo *steady state* vengono raggiunte nei primi 4 giorni. L'analisi di cinetica di popolazione ha indicato che l'esposizione sistemica presenta un incremento proporzionalmente inferiore al numero di cerotti applicati contemporaneamente, quando il loro numero aumenta da 1 a 3.

Distribuzione

Dopo somministrazione endovenosa di lidocaina in volontari sani, il volume di distribuzione è risultato di $1,3 \pm 0,4$ l/kg (media \pm S.D., $n = 15$). Il volume di distribuzione non è età dipendente, è ridotto in pazienti con cardiopatia congestizia ed è aumentato in pazienti con malattia epatica. Alle concentrazioni plasmatiche determinate dall'applicazione del cerotto, risulta che circa il 70% di lidocaina si lega alle proteine plasmatiche. Lidocaina attraversa la barriera placentare ed emato-encefalica verosimilmente per diffusione passiva.

Biotrasformazione

Lidocaina è rapidamente metabolizzata nel fegato in un certo numero di metaboliti. La principale via metabolica di lidocaina è la N-dealchilazione a mono-etilglicinxilidide (MEGX) e glicinxilidide (GX), entrambi meno attivi di lidocaina e disponibili a basse concentrazioni. Questi metaboliti vengono idrolizzati a 2,6-xilidina che viene convertita, per coniugazione, a 4-idrossi-2,6-xilidina. Non è nota l'attività farmacologica del metabolita 2,6-xilidina, ma mostra potenziale cancerogeno nei ratti (vedere punto 5.3). Un'analisi cinetica di popolazione ha rivelato una concentrazione massima media per la 2,6-xilidina di 9 ng/ml dopo applicazioni giornaliere ripetute fino ad 1 anno. Questo dato è confermato da uno studio di farmacocinetica di fase I. I dati relativi al metabolismo di lidocaina a livello cutaneo non sono disponibili.

Eliminazione

Lidocaina e i suoi metaboliti sono escreti per via renale. Più dell'85% della dose è ritrovata nelle urine sotto forma di metaboliti o di sostanza attiva. Meno del 10% della dose di lidocaina viene escreta immutata. Il metabolita principale nelle urine è un coniugato di 4-idrossi-2,6-xilidina, che rappresenta circa il 70-80% della dose escreta nelle urine. Nell'uomo la 2,6-xilidina è escreta nelle urine in concentrazioni inferiori all'1% della dose. L'emivita di eliminazione media di lidocaina, dopo applicazione del cerotto nei volontari sani, è di 7,6 ore. L'escrezione di lidocaina e dei suoi metaboliti può essere ritardata in caso di insufficienza cardiaca, renale o epatica.

5.3 Dati preclinici di sicurezza

Negli studi preclinici di tossicità generale sono stati osservati effetti solo a dosi considerate sufficientemente in eccesso rispetto alla massima esposizione raggiungibile nell'uomo, indicando una bassa rilevanza clinica. Lidocaina cloridrato non è risultata genotossica negli studi *in vitro* o *in vivo*. Il suo metabolita prodotto per idrolisi, 2,6-xilidina, ha mostrato attività genotossica in diversi test, soprattutto dopo attivazione metabolica. Non sono stati effettuati studi di carcinogenesi con lidocaina. Gli studi effettuati sul metabolita 2,6-xilidina, mescolata nella dieta di ratti maschi e femmine, hanno dimostrato citotossicità correlata al trattamento: si sono osservati iperplasia dell'epitelio olfattivo nasale, carcinomi ed adenomi nelle cavità nasali. Modificazioni tumorali sono

state riscontrate anche a livello del fegato e nel sottocutaneo. Dato che il rischio per l'uomo non è chiaro, il trattamento a lungo termine con lidocaina deve essere evitato. Lidocaina non ha avuto effetto sulla capacità riproduttiva generale, sulla fertilità femminile o sullo sviluppo embrio-fetale/teratogenesi in ratti sottoposti a concentrazioni plasmatiche fino a 50 volte superiori a quelle osservate nei pazienti. Gli studi sugli animali riguardanti la fertilità maschile, il parto o lo sviluppo postnatale non sono completi.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Strato auto-adesivo

Glicerolo, sorbitolo liquido cristallizzabile, carmellosa sodica, glicole propileno (E1520), urea, caolino pesante, acido tartarico, gelatina, polivinile alcool, alluminio glicinato, disodio edetato, metile paraidrossibenzoato (E218), propile paraidrossibenzoato (E216), acido poliacrilico, sodio poliacrilato, acqua purificata.

Supporto

Polietilene tereftalato (PET).

Pellicola

Polietilene tereftalato.

6.2 Incompatibilità

Non pertinente.

6.3 Periodo di validità

3 anni. Dopo l'apertura della busta il cerotto deve essere utilizzato entro 14 giorni.

6.4 Precauzioni particolari per la conservazione

Non refrigerare o congelare. Tenere la busta chiusa dopo la prima apertura.

6.5 Natura e contenuto della confezione

Buste richiudibili composte da carta/polietilene/alluminio/acido etilene meta-acrilico co-polimero, contenente 5 cerotti. Ogni confezione contiene 5, 10, 20, 25 o 30 cerotti. È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

6.6 Precauzioni particolari per lo smaltimento e la manipolazione

Dopo l'uso, il cerotto contiene ancora principio attivo. Dopo averlo tolto, il cerotto deve essere piegato a metà, con lo strato adesivo verso l'interno in modo che lo strato autoadesivo non sia esposto e deve essere eliminato. Il cerotto non utilizzato o da eliminare deve essere smaltito secondo le normative locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

TITOLARE AIC: GRÜNENTHAL ITALIA S.r.l. via Carlo Bo 11, 20143 Milano.

8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

10 cerotti medicati 5% AIC n. 040335022 – Euro 36,10 (Classe A – RR).

30 cerotti medicati 5% AIC n. 040335059 – Euro 108,30 (Classe A – RR).

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima registrazione: 09.03.2012.

Data dell'ultimo rinnovo: 04.03.2014.

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

30 maggio 2015.



Notiziario economico

Ufficio Rapporti Economici Federfarma

REVOCA AIP DI SPECIALITÀ

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 Gmm Farma Srl, l'autorizzazione all'importazione parallela delle confezioni di medicinali per uso umano che di seguito si riportano.

AIC	SPECIALITÀ
044955019	BUSCAPINA*30CPR RIV 10MG Paese di provenienza: Spagna
042953048	PANTORC*14CPR GASTR 40MG Paese di provenienza: Norvegia
042953024	PANTORC*14CPR GASTR 20MG Paese di provenienza: Norvegia
042953036	PANTORC*14CPR GASTR 20MG Paese di provenienza: Norvegia

Per effetto della presente Determinazione i codici Aic dei suddetti farmaci sono da considerarsi revocati e le relative confezioni non potranno essere distribuite e/o commercializzate. (UE.CA - 11855/348 - 1.9.17)

REVOCA AIC DI MEDICINALI VETERINARI

Sulle Gazzette Ufficiali n. 175 e n. 176, rispettivamente del 28 e 29 luglio 2017, sono stati pubblicati alcuni decreti di revoca, su rinuncia della ditta interessate, dell'autorizzazione all'immissione in commercio delle seguenti specialità medicinali per uso veterinario.

AIC	SPECIALITÀ	DITTA
100098019	PROGRAM*GIALLO 6CPR 23,1MG	ELANCO ITALIA
100098058	PROGRAM*GIALLO 60CPR 23,1MG	ELANCO ITALIA
100098021	PROGRAM*6CPR 67,8MG	ELANCO ITALIA
100098033	PROGRAM*6CPR 204,9MG	ELANCO ITALIA
100098060	PROGRAM*ROSSO 60CPR 67,8MG	ELANCO ITALIA
100098072	PROGRAM*MARRONE 60CPR 204,9MG	ELANCO ITALIA
100098084	PROGRAM*GRIGIO 60CPR 409,8MG	ELANCO ITALIA
100098045	PROGRAM*6CPR 409,8MG	ELANCO ITALIA
104493034	ENROBAY INJECT*50ML 25MG/ML CA	BAYER (DIV. SANITÀ ANIMALE)
104493046	ENROBAY INJECT*100ML 25MG/MLCO	BAYER (DIV. SANITÀ ANIMALE)
103099026	SPRAY ANTIPARASS*BOMB 250ML AL	BAYER (DIV. SANITÀ ANIMALE)
103011019	COLLARE ANTIPARASSITAR.*38CM	BAYER (DIV. SANITÀ ANIMALE)
103011021	COLLARE ANTIPARASSITAR.*70CM	BAYER (DIV. SANITÀ ANIMALE)
103086106	POLVERE ANTIPARASS*BAR POL100G	BAYER (DIV. SANITÀ ANIMALE)

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, Farindustria e le altre Associazioni della filiera distributiva concernente la temporanea carenza di farmaci sul territorio, si comunicano le segnalazioni pervenute a Federfarma relative alla temporanea carenza dei farmaci sottoindicati.

AIC	Farmaco	Periodo presumibile di carenza	Presunto ripristino forniture
020910067	ULTRALAN*CREMA 30G 0,25%+0,25% (Bayer)	Dal 4.7.2017	Fine 10.2017
008366015	CLOROCHINA BAYER*30CPR RIV 250 (Bayer)	Dal 20.6.17	Pror. car. 29.9.17
018610016	CARNITENE*OS SOL 20ML 1,5G/5ML (Biofutura Pharma)	-	Metà 9.2017
024027031	MEFOXIN*IV 1FL 2G+F 20ML (I.l.b.n. Savio)	-	Pror. car. al 24.8.2017
027529080	VECLAM*OS GRAT SOSP 14BUST 250 (Malesci)	7.2017	Fine 9.2017
035367539	LUCEN*INIET INF 1FL 40MG (Malesci)	-	Pror. car. inizio 10.2017
021539061	CENTRUM*IM IV 5F+5F 5ML 150MG (Polifarma)	Circa 2 mesi	20.9.2017
033007042	TORVAST*30CPR RIV 20MG (Pfizer Italia)	-	15.8.2017
017932029	DEPOMEDROL*3FL 40MG 1ML (Pfizer Italia)	-	31.8.2017
042601029	OMEPRAZOLO SOS*INFUS 10FL40MG (So.Se.Ph.)	Circa 7 mesi	Fine 2.2018
026664146	CIPROXIN*7CPR 1000MG RM (Bayer)	-	Pror. car. al 21.9.2017
024639039	VEPESID*20CPS 50MG (Bristol-Myers Squibb)	-	1a sett. 10.2017
023245020	SOTALEX*40CPR 80MG (Bristol-Myers Squibb)	-	1a sett. 10.2017
028262020	DIURESIX*IV 5F 10MG 2ML (F.i.r.m.a.)	8/9.2017	Inizio 10.2017

COMUNICAZIONI DALLE AZIENDE

In riferimento alla carenza sul mercato della specialità medicinale **Flumarin*Os Grat 20bust 350mg - Aic 028332082** e **Flumarin*Bb 10supp 400mg - Aic 028332056** (cfr. Farma 7 n. 13/2017), la società Ibn Savio informa della regolare ripresa delle forniture del suddetto farmaco.

La società Zambon Italia informa dello stato di carenza, dal 26 luglio a inizio del mese di settembre 2017, della specialità medicinale **Monuril*Bb Os Grat 2bust 2g - Aic 025680012** e comunica altresì che per ragioni logistiche/produttive non è garantito il normale reperimento in commercio della specialità in oggetto per il suddetto periodo.

La società Sanofi informa che si sta verificando uno stato di

carenza delle seguenti specialità medicinali:

- **Clexane*6sir 2000ui 0,2ml - Aic 026966034**
- **Clexane*6sir 4000ui 0,4ml - Aic 026966046**
- **Clexane T*2fsir 6000ui 0,6ml - Aic 029111046**
- **Clexane T*10fsir 6000ui 0,6ml - Aic 029111085.**

Tale situazione è ascrivibile all'aumento della domanda del mercato, sia in ambito ospedaliero sia pubblico, non solo italiano ma anche europeo ed extracontinentale e, da qui, l'impossibilità oggettiva di garantire forniture nella loro interezza o continuità. Confermando la situazione di carenza, Sanofi precisa che, nella restante parte dell'anno, tale difficoltà oggettiva renderà disponibili, in entrambi i canali, quantitativi delle suddette formulazioni inferiori alle normali necessità.

In riferimento alla temporanea carenza sul mercato della specialità medicinale **Ranidil*20cpr eff 150mg - Aic 024447070** (cfr. *Farma 7 n. 24/2017*), la società A. Menarini comunica che è stata ripresa la regolare distribuzione del prodotto sul mercato.

La società Bayer informa della ripresa della commercializzazione delle seguenti specialità medicinali:

- **Benexol*fl 20cpr gastrores - Aic 020213144** (cfr. *Farma 7 n. 15/2016*)
- **Nerisona forte*ung 20g 0,3% - Aic 023722147** (cfr. *Farma 7 n. 25-26/2017*).

In riferimento alla carenza sul mercato della specialità medicinale **Isoriac*30cps 20mg - Aic 037551076** (cfr. *Farma 7 n. 11-12/2017*), la società Pierre Fabre comunica la ripresa della distribuzione della suddetta specialità.

La società Meda Pharma, a seguito della comunicazione della carenza sul mercato della specialità medicinale **Protamina Meda*ev 1f 50mg 5ml - Aic 004698027** (cfr. *Farma 7 n. 24/2017*) informa che il prodotto è ora disponibile nei propri magazzini.

A seguito della carenza della specialità medicinale **Meropur*sc im fl 600ui+sir 1ml - Aic 036749036** (cfr. *Farma 7 n. 29/2017*), la società Ferring comunica che i problemi distributivi andranno normalizzandosi nei prossimi giorni.

La società Boehringer Ingelheim Italia informa che è stato modificato il colore delle capsule della specialità medicinale **Pradaxa 75 mg, 110 mg e 150 mg**. Tale cambiamento è parte di un processo di armonizzazione globale che prevede di differenziare i diversi dosaggi delle capsule di Pradaxa anche in base al colore e non solo in base alle dimensioni e al testo stampato sull'involucro della capsula. Con questa modifica sarà più semplice distinguere i diversi dosaggi, facilitando la corretta assunzione da parte del paziente.

Le confezioni contenenti le capsule con il precedente colore

possono comunque essere utilizzate fino alla data di scadenza indicata sulla confezione e resteranno disponibili sul mercato fino a esaurimento scorte. Per eventuali ulteriori chiarimenti in merito è possibile contattare il servizio Medinfo: numero verde: 800.582694; e mail: med-info@boehringer-ingelheim.it

La società Sanofi ha informato della fine della commercializzazione del vaccino **Vaxigrip** nelle seguenti confezioni, a partire dal 1° settembre 2017:

- **Vaxigrip*0,5ml ad 1sir 2016-17 - Aic 026032375**
- **Vaxigrip*10sir 0,5ml C/Ca16-17 - Aic 026032387**

La società Bayer informa di aver cessato la produzione del dispositivo medico **Canespro Kit Micosi Ungueale - cod. 931637641**. Il prodotto può essere esitato fino alla data di scadenza.

La società Stroder comunica che dal mese di agosto 2017 cessa definitivamente l'immissione in commercio delle specialità medicinali **Osseor*Os grat 28bust 2g - Aic 036588034** e **Protelos*Os grat 28bust 2g - Aic 036558031**. L'interruzione della loro commercializzazione riguarda a livello globale tutti i Paesi in cui il farmaco è in commercio ed è legata esclusivamente al suo limitato utilizzo, alle restrizioni sulle indicazioni concordate con l'autorità competente, nonché all'esistenza di alternative terapeutiche attualmente in commercio.

La società Stroder stima che eventuali giacenze presenti nel canale distributivo, variabili in relazione all'effettiva disponibilità, dovrebbero esaurirsi al massimo entro la fine del mese di febbraio 2018.

La società Eli Lilly informa di aver interrotto la commercializzazione delle seguenti confezioni della specialità medicinale **Strattera**:

- **Strattera*7cps 18mg - Aic 037063094**
- **Strattera*7cps 25mg - Aic 037063132**
- **Strattera*14cps 100mg - Aic 037063308**

Le confezioni presenti nel canale distributivo potranno essere esitate fino alla loro naturale scadenza.

A seguito della riduzione di prezzo della specialità medicinale **Avodart*30cps molli 0,5mg - Aic 035895010**, la società GlaxoSmithKline informa che riconoscerà eventuali differenze di prezzo relative agli acquisti effettuati negli ultimi 30 giorni dalla variazione del prezzo del prodotto. Per eventuali informazioni e/o chiarimenti è a disposizione il Customer Service GSK ai seguenti recapiti: tel. 800.904449; fax: 800.713800; e-mail: servizio.clienti@gsk.com

La società Zoetis Italia informa che, a seguito di provvedimenti di modifiche del medicinale veterinario **Covexin**, i lotti di seguito indicati sono oggetto di richiamo:

• **Covexin 10*fl 100ml pet - Aic 103690032 - lotti nn. 139832 e 142128 con scad. 11/10/2017;**

179880 scad. 18/4/2018; 194564 scad. 15/12/2017

• **Covexin 10*fl 50ml pet - Aic 103690020 - lotti nn. 169098 e 183797 con scad. 8/12/2017.**

La società precisa che il lotto n. 226490 scad. 22/2/2018 di Covexin 10 flac 50 ml non è oggetto di richiamo, in quanto conforme ai suddetti provvedimenti di modifica.

A partire dal 20 agosto 2017 la vendita dei suddetti lotti è sospesa.

La società Zoetis invita a:

- spostare i lotti in questione in apposita area "quarantena"
- comunicare a Zoetis Italia le quantità giacenti presso il proprio magazzino

• ricevuta opportuna autorizzazione da Zoetis preparare la

bolla di reso e inviarla al fax n. 800.299220 entro e non oltre l'11 settembre 2017.

La società Roche ha informato che la titolarità della specialità medicinale **Dilatrend*30cpr div 25mg - Aic 027604014 e Dilatrend*28cpr div 6,25mg - Aic 027604040** è stata trasferita alla società Cheplapharm Arzneimittel GmbH, che ha nominato concessionario di vendita la società Itc Farma Srl, la quale, relativamente alla fornitura del prodotto, è libera di applicare differenti condizioni commerciali rispetto a quelle sino a ora effettuate da Roche.

La società Roche ha comunicato che, con decorrenza 1° settembre 2017, ha sottoscritto un accordo di concessione di vendita per la specialità medicinale **Laevolac** nelle confezioni **Scir 180ml 66,7% - Aic 029565013 e Eps scir 180ml 66,7% - Aic 022711129**, nominando la società Chiesi Farmaceutici concessionario per la vendita.

La società Proge Farm informa della cessata commercializzazione della specialità medicinale **Zimanel*im 1f 1g+f 4ml - Aic 034426015**. La data di scadenza dell'ultimo lotto prodotto è il 31/7/2017.

La società Sifi informa che è nuovamente disponibile presso i propri depositi la specialità medicinale **Netildex*oft gel 20fl 0,4ml - Aic 036452050**.

La società Pensa Pharma comunica la cessazione della commercializzazione della specialità medicinale **Esomeprazolo** nelle seguenti confezioni:

- **Esomeprazolo Pensa*14cpr 20mg - Aic 041642024**
- **Esomeprazolo Pensa*14cpr 40mg - Aic 041642137**

La società Pharmacare comunica che il farmaco **Dages*28cps gastrores 20mg - Aic 042276055** è ora commercializzato dalla società Pharmadap Pharmaceutical.

La società Molteni ha acquisito la titolarità dell'Aic della specialità medicinale **Etiltox*30cpr 200mg - Aic 010681029**.

La società Dompè Primary informa di aver affidato, a far data dal 2 agosto 2017, la distribuzione del farmaco **Vitaros*cr 4bust 100mg 3mg/g - Aic 041332026** alla Ferring SpA.

La Sanofi S.p.A. comunica che, in seguito alla cessazione del contratto di distribuzione con la società Vifor Pharma, ha cessato la commercializzazione della specialità medicinale **Dicynone*20cpr 250mg - Aic 020917011 e Dicynone*iniet 6f 250mg/2ml - Aic 020917023**.

Il nuovo concessionario Vifor Pharma Italia ha affidato la distribuzione e la fatturazione del suddetto farmaco alla società Alloga Italia.

IMMISSIONI IN COMMERCIO DI SPECIALITÀ GIÀ AUTORIZZATE

SPECIALITÀ	N. AIC	PREZZO	CLASSE
ESOMEPRAZOLO GER*14CPR 20MG (Germed Pharma)	043243029	5,90	A
ESOMEPRAZOLO GER*14CPR 40MG (Germed Pharma)	043243043	7,66	A
CLOPIDOGREL KRKA*28CPR 75MG (Krka Farm. Milano)	039482031	12,50	A
DUTASTERIDE KRKA*30CPS 0,5MG (Krka Farm. Milano)	044777023	8,38	A
BRALTUS*INAL FL 30CPS 10MCG (Levante Pharma)	043854025	39,39	A
BUPROPIONE SAN*30CPR 150MG RM (Sandoz)	043095013	23,72	A
TENOFOVIR DISOP SAN*30CPR245MG (Sandoz)	044584011	197,39	H
FLUOXETINA ZEN*28CPS 20MG (Sanofi)	033910023	6,10	A
BENATIA*BB 150ML 100MG/5ML FRA (Special Pr. Line)	043186016	9,00	CN
BENATIA*BB 150ML 100MG/5ML ARA (Special Pr. Line)	043186028	9,00	CN
TERAZOSINA ZEN*10CPR DIV 2MG (Zentiva Italia)	035167016	2,06	A
TERAZOSINA ZEN*14CPR DIV 5MG (Zentiva Italia)	035167028	3,86	A
SYMBICORT*SPRAY120D 160+4,5MCG (Astrazeneca)	035194265	62,42	A
LEVITRA*12CPR RIV 20MG (Bayer)	035734122	95,06	A
IRBEDIUR*28CPR RIV 300+12,5MG (Benedetti & Co.)	043503022	8,17	A
IRBEDIUR*28CPR RIV 300MG+25MG (Benedetti & Co.)	043503034	8,18	A
FOSTER*POLV INAL 120D 200+6MCG (Chiesi Farm.)	037789106	52,48	A
FOSTER*SOLxINAL 120D 200+6MCG (Chiesi Farm.)	037789070	54,09	A
BEMFOLA*SC 5PEN 75UI/0,125ML+A (Gedeon Richter)	043364064	162,41	A
BEMFOLA*SC 5PEN 150UI/0,25ML+A (Gedeon Richter)	043364088	320,68	A
BEMFOLA*SC5 PEN 225UI/3,75ML+A (Gedeon Richter)	043364102	475,00	A
BEMFOLA*SC5 PEN 300UI/0,50ML+A (Gedeon Richter)	043364126	625,32	A
BEMFOLA*SC5 PEN 450UI/0,75ML+A (Gedeon Richter)	043364140	925,76	A
ACIDO ACETILS KRKA*30CPR 100MG (Krka Farm. Milano)	044822029	1,41	A
SOLMUCOL MU*30CPR EFF 600MG (Ibsa Farm. Italia)	040932079	13,50	C
ESOMEPRAZOLO PEN*14CPS GAS20MG (Pensa Pharma)	044677019	5,88	A
ESOMEPRAZOLO PEN*14CPS GAS40MG (Pensa Pharma)	044677060	7,64	A
VICKS TOSSE*12PASTL 7,33MG MIE (Procter & Gamble)	031107028	-	C
BOSENTAN SAN*56CPR RIV 125MG (Sandoz)	044353050	1.512,12	A
BOSENTAN SAN*56CPR RIV 62,5MG (Sandoz)	044353023	1.462,08	A
COSYREL*FL 30CPR 5MG+5MG (Servier Italia)	044256028	9,46	A
COSYREL*FL 30CPR 5MG+10MG (Servier Italia)	044256055	9,46	A
COSYREL*FL 30CPR 10MG+5MG (Servier Italia)	044256081	9,83	A
COSYREL*FL 30CPR 10MG+10MG (Servier Italia)	044256117	9,83	A
DUTASTERIDE ZENT*30CPS 0,5MG (Zentiva Italia)	044103024	9,79	A

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@gjournalidea.it**

Acquisti

- Bologna o immediata periferia: acquistasi farmacia di giro medio. Esclusi intermediari. Per contatti telefonare al 347.7018415 oppure inviare un'e-mail a: *farmacia.ferraro@paolo@gmail.com*
- Qualsiasi zona: farmacista acquisterebbe farmacia di giro piccolo-medio oppure quote di farmacia di giro più alto. Per contatti telefonare al 342.1130863.
- Qualsiasi zona, escluse Campania, Calabria e Sicilia: acquistasi farmacia di giro medio. Richiesta in linea con gli attuali parametri di mercato. Per contatti telefonare, dal lunedì al venerdì, al 342.8293979.
- 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 Udine: in zona Alto Friuli, vendesi farmacia rurale, sussidiata, con fatturato molto buono. Per contatti telefonare al 345.2396356.
- Zona Lazio confine Abruzzo: vendesi, per motivi familiari, farmacia rurale sussidiata. Giro piccolo, ma incrementabile. No intermediari. Per contatti telefonare al 340.6071249 (ore pasti).

Lavoro

- Bergamo e provincia: farmacista, con lunga esperienza di gestione di importante farmacia urbana, offresi per collaborazione. Professionalità, massimo impegno, serietà. Disponibilità immediata. Per contatti telefonare al 393.9180888.
- Napoli e provincia, Telesse Terme e paesi limitrofi, Viterbo: farmacista, già collaboratore di farmacia per circa dieci anni, attualmente farmacista in Ipercoop di Viterbo, offresi per collaborazioni. Disponibilità da ottobre 2017. Per contatti telefonare al 329.0626978.

Arredi

- Vendesi, causa trasferimento e rinnovo locali, arredamento del 2008, in buono stato, composto da: bancone in cartongesso e marmo lungo 3 mt con due postazioni, gondola da 2 mt, sempre con marmo e sedici moduli espositivi da 90 cm, alti 2 mt con ripiani in vetro e legno. Richiesta euro 10.000, fatturabili e trattabili. Per contatti telefonare allo 0371.88820 oppure al 338.7896911.
- Vendesi arredo Bottigelli completo di 13 scaffali, di cui alcuni con vetrinetta, banco e cassetiera, Ideale per un'area vendita di 70-80 mq. In ottimo stato, come nuovo. Immagini a richiesta. Per contatti telefonare al 335.257646.

«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@gjournalidea.it*, *pubblicita@gjournalidea.it* - **Stampa:** Arti Grafiche Bianca & Volta S.r.l. - Via Del Santuario, 2 - 20060 Truccazzano (MI) - tel. 02/9583416 - 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 6.9.2017

mentadent PROFESSIONAL

CON CLOREXIDINA



ALCOOL FREE

IL PIÙ EFFICACE NEI TEST CONDOTTI*

I test clinici condotti presso l'Ospedale San Raffaele di Milano hanno dimostrato che il collutorio Mentadent Professional con Clorexidina 0,20% è più efficace in termini di riduzione della placca e protezione delle gengive, rispetto al collutorio con Clorexidina 0,20% più venduto in Farmacia. Non pigmenta i denti nelle due settimane di utilizzo, garantendo un'efficace protezione antibatterica.

SCOPRI TUTTA LA LINEA DI PRODOTTI MENTADENT PROFESSIONAL CON CLOREXIDINA.

0,20
AZIONE
INTENSIVA

0,12
AZIONE
PROLUNGATA

0,05 vit.C
AZIONE
QUOTIDIANA

Per maggiori informazioni:



email: info@inuvance.it
n° verde: 800 973 122

*Test in vivo doppio cieco condotti presso l'Ospedale San Raffaele di Milano su collutorio Mentadent Professional con Clorexidina 0,20% rispetto al collutorio con clorexidina 0,20% più venduto in Farmacia. Per maggiori informazioni visita il sito www.miromed.com.

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

*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™

