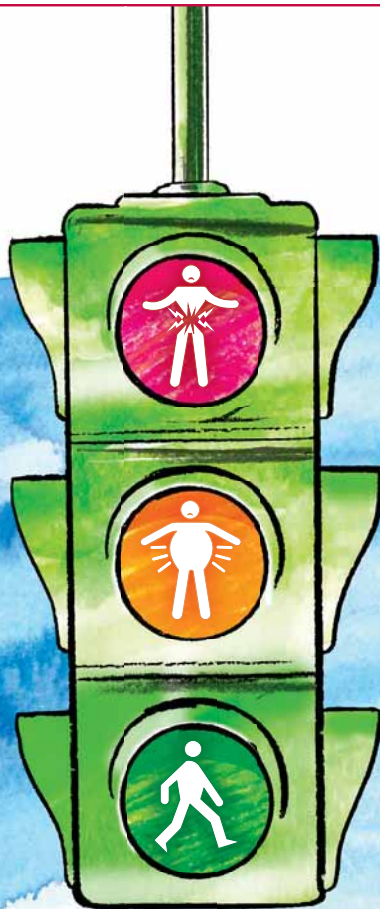


farma7

Settimanale di notizie sul mondo farmaceutico



LEVIANTIS®

Stop
alla stipsi.

Controllo
del gonfiore.

Via libera
al transito.

**Il lassativo naturale
che libera l'intestino
e controlla il gonfiore.**



NATHURA.COM


NATHURA®
LA NOSTRA RICERCA,
IL TUO STAR BENE.

Accelera il transito intestinale
e controlla il gonfiore

Azione antispasmodica
e riduzione del discomfort
addominale

Trattamento modulabile
in base alle esigenze

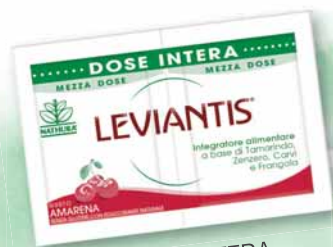
Ottima palatabilità per una
buona compliance

Aumenta il numero
delle evacuazioni



Senza glutine. Senza fonti di lattosio.

Informazioni riservate alla classe medica



1 DOSE INTERA



MEZZA DOSE

Dosi e modalità di assunzione

Leviantis si presenta sotto forma di polvere solubile in acqua (150 ml). Si consiglia di assumere **1 o 2 dosi intere al giorno**, a seconda del bisogno, preferibilmente al mattino a stomaco vuoto, **per almeno due giorni consecutivi**. L'efficacia del prodotto si manifesta nelle 24-48 ore successive.

Dopo la prima evacuazione, se necessario, continuare ad assumere almeno 1 mezza dose al giorno come mantenimento (in 75 ml di acqua), fino a un massimo di 2 settimane consecutive.

Confezione vendita

Astuccio da 8 dosi (16 mezza dosi).

Avvertenze

Non superare la dose giornaliera consigliata.

In caso di gravidanza, allattamento o per un'assunzione superiore alle due settimane consecutive si suggerisce una supervisione del medico.

Ogni dose intera contiene

Estratto di <i>Tamarindus indica</i>	5000 mg
Estratto di <i>Zingiber officinale</i>	200 mg
Estratto di <i>Carum carvi</i>	150 mg
Estratto di <i>Frangula dodonei</i> titolato in glucofrangulina A	10 mg

farma7

Settimanale di notizie sul mondo farmaceutico

● Il Punto

40

UN LAVORO DI SQUADRA CHE DÀ SPESSORE ALLA PROFESSIONALITÀ

D al 9 novembre, dopo una lunga attesa, è finalmente entrata in vigore la nuova "Tariffa nazionale dei medicinali", frutto dell'azione congiunta e compatta di tutte le componenti della categoria: un risultato importante che valorizza il ruolo professionale del farmacista e riconosce la nobiltà della preparazione galenica (a pag. 3).

**Disegno di legge
di Bilancio 2018**
Le norme fiscali
che interessano
ai farmacisti

**Parafarmacie
e farmaci
con ricetta**
Importante nota
del Ministero

**Cessione dei dati
della farmacia**
Valutare bene
contratti
e clausole



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

AUGMENTIN
Amoxicillina+Acido Clavulanico

sempre al tuo fianco

È indicato nel trattamento delle seguenti infezioni negli adulti e nei bambini:

- sinusite batterica acuta • otite media acuta
- esacerbazioni acute di bronchiti croniche • cistite
- infezioni della pelle e dei tessuti molli • pielonefrite
- polmonite acquisita in comunità • infezioni ossee ed articolari¹

Compresse 1g
Prescrivibile SSN
Classe A*
Prezzo al pubblico:
10,20**



RCP Augmentin
Compresse



RCP Augmentin
Bustine

Bustine 1g
Prescrivibile SSN
Classe A*
Prezzo al pubblico:
10,20**

POSOLOGIA: Adulti e bambini di peso ≥ 40 kg: dose standard: 875mg/125mg due o tre volte al giorno in base all'indicazione.¹
Le reazioni avverse più comunemente riportate sono diarrea, nausea e vomito.¹

* Regime di fornitura: medicinale soggetto a prescrizione medica (RR) ** Sono fatte salve eventuali riduzioni e/o modifiche imposte autoritariamente dall'Autorità Sanitaria competente. BIBLIOGRAFIA: 1. Augmentin RCP. 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 sito web dell'Agenzia Italiana del Farmaco: <http://www.aifa.gov.it/content/segnalazionireazioni-avverse>. Codice ZINC: ITA/CAM/0010/17. Depositato presso AIFA - Ufficio Informazione medico scientifica ai sensi degli artt. 119-120 del D.Lvo n. 219/06 in data 18/07/2017

Il Punto

Dal 9 novembre è in vigore la nuova “Tariffa nazionale dei medicinali”

UN LAVORO DI SQUADRA CHE DÀ SPESSORE ALLA PROFESSIONALITÀ DEL FARMACISTA

“Finalmente, dopo quasi 25 anni, vengono valorizzate insieme sia la professionalità del farmacista, sia la nobiltà della preparazione galenica”. Esprime grande soddisfazione Paola Minghetti, presidente della Sifap (Società italiana farmacisti preparatori) e le fa eco il delegato Federfarma al tavolo del ministero della Salute che ha elaborato il decreto di “Aggiornamento della tariffa nazionale per la vendita al pubblico dei medicinali”. “È stato un gran bel lavoro per la categoria” conferma Andrea Cicconetti “grazie al grande affiatamento tra il Ministero e tutti i componenti del tavolo (Fofi, Federfarma, Utifar, Sifap, Assofarm, Asfi, Farmacieunite), con riunioni tecniche molto intense e di serio confronto professionale. Abbiamo così saputo dimostrare come la categoria possa raggiungere risultati rilevanti, quando opera con unità d’intenti”.

La lunga attesa (la “Tariffa nazionale” era bloccata dal 1993), si è infatti conclusa con uno sprint eccezionale, inatteso in quanto non programmato e, quindi, ancor più gratificante. Al ministero della Salute, infatti, partendo da un dibattito sulle sostanze dimagranti si è poi affron-

tato il tema delle preparazioni a base di cannabis a uso terapeutico, e da qui si è approdati al problema di una tariffa non adeguata e assai limitante, e della necessità quindi di porvi rimedio. Il tutto in gran crescendo e così, bruciando i tempi, si è giunti in pochi mesi, peraltro estivi e cioè dalla fine di giugno alla fine d’agosto, al Decreto ministeriale 22 settembre 2017, entrato in vigore giovedì 9 novembre. “Un provvedimento molto ben articolato” precisano Minghetti e Cicconetti “che in tredici articoli e due allegati (uno per i prezzi delle sostanze e l’altro per i costi di preparazione) permette di tener conto sia delle sostanze impiegate e del recipiente idoneo, sia dei costi vivi di preparazione, sia degli oneri di allestimento della preparazione e degli eventuali supplementi”.

“Mentre il prezzo dei farmaci industriali si è modificato nel tempo” precisa poi la presidente della Sifap, Paola Minghetti “rivalutandosi almeno di cinque volte, se non addirittura di più, quello dei galenici magistrali era rimasto immutato, venendo così a mortificare il lavoro del farmacista”. Ora, invece, finalmente la remunerazione non avviene più sulla sola base del costo della materia prima, ma viene riconosciu-

ta l’attività del professionista, si valorizza il tempo da lui impiegato, il costo correlato alla preparazione magistrale, sia per la materia prima usata sia per i mezzi tecnologici utilizzati, la sua competenza e il valore di questa sua attività.

“E non si pensi che i prezzi dei galenici magistrali siano ora troppo alti” precisa Andrea Cicconetti “erano solo troppo bassi prima. Abbiamo dovuto adeguare una tariffa rimasta congelata per quasi 25 anni e considerare l’aumento dei costi di produzione, i maggiori adempimenti del farmacista -nel 1993 non c’erano doping, smaltimento rifiuti speciali e così via- e calcolare il peso dell’inflazione. È stato proprio un bel lavoro, intenso e impegnativo”.

Un lavoro che permette ora di certificare la bontà dell’impegno del farmacista in laboratorio, e nel contempo riconosce la nobiltà della preparazione galenica, che consente di soddisfare particolari necessità del malato, quando abbisogna di un preparato non disponibile in commercio”. Il tutto peraltro tenendo conto della sostenibilità del sistema, come è stato riconosciuto nell’incontro tenutosi presso l’Auditorium del ministero della Salute, il giorno

stesso dell'entrata in vigore del Decreto ministeriale.

È stata l'occasione per festeggiare e dare un senso al cammino fatto e al successo ottenuto. Il ministro Beatrice Lorenzin ha riconosciuto il lavoro di squadra, a testimonianza di un "sistema Paese", che permette di raccogliere ammirazione e riconoscimenti. Andrea Mandelli, presidente della Fofi, ha definito questo decreto "figlio dell'unità d'intenti", mentre il vicepresidente Luigi D'Ambrosio Lettieri lo ha definito un "atto che si iscrive nel momento di "rinascimento" della professione che stiamo vivendo". Giuseppe Chinè, capo di gabinetto del ministero della Salute, si è invece soffermato sul valore e sui possibili sviluppi di "un metodo di confronto efficace tra il Ministero e la categoria dei farmacisti", mentre Marco Cossolo, presidente di Federfarma, ha confermato che

"una voce univoca al tavolo di confronto con le istituzioni ha portato e potrà portare a risultati straordinari come questo, che certifica tre elementi: porre il cittadino al centro del percorso di salute, valorizzare l'importanza del farmaco e della farmacia, riconoscere il ruolo del farmacista come professionista".

Il fatto poi che per la prima volta sia stato congruamente rivisto l'onorario professionale apre tutto un ventaglio di proposte sul tema della remunerazione, da inquadrare in modo da rivalutare i compensi in considerazione anche del reale ruolo socio-sanitario del farmacista, svincolandoli così da un mero riferimento al solo prezzo del farmaco.

Tutto questo rappresenta allora un primo passo, ma importante, per dare spessore alla dimensione professionale del farmacista. Ma non solo. La constatazione

che l'obiettivo è stato ottenuto grazie a un grande lavoro di squadra, con la coesione delle varie componenti professionali, non può non rappresentare un giro di boa anche per l'attività sindacale, e costituire un precedente importante e foriero di nuovi successi.

"Alla soddisfazione sia di veder riconosciuto il lavoro del farmacista, sia di garantire al paziente un galenico personalizzato a prezzo equo, sia di aver riunito in un tavolo tecnico tutte le componenti professionali" conclude Paola Minghetti "aggiungo un'unica avvertenza. E cioè che preparatori non si nasce e non ci si inventa: ci vogliono studi, competenze, specializzazioni. Anche a prezzi adeguati, le preparazioni galeniche rimangono un'attività di nicchia, da ampliare certo, ma avendo la consapevolezza che richiedono alta professionalità".



GENERICI PER **SCELTA**

informa i Sigg. Farmacisti che è disponibile il medicinale

TADALAFIL DOC Generici

nelle seguenti confezioni:

10 mg compresse rivestite con film - 4 cpr

AIC 044612036 - classe C (RR)

Prezzo al pubblico € 22,00

20 mg compresse rivestite con film - 2 cpr

AIC 044612048 - classe C (RR)

Prezzo al pubblico € 15,00

20 mg compresse rivestite con film - 4 cpr

AIC 044612051 - classe C (RR)

Prezzo al pubblico € 28,00

20 mg compresse rivestite con film - 8 cpr

AIC 044612063 - classe C (RR)

Prezzo al pubblico € 48,00

Per maggiori informazioni contattate il vostro consulente commerciale.

Per consultare l'**RCP di prodotto**: www.docgenerici.it/prodotti.php

Senato e Camera al lavoro su materie farmaceutico-sanitarie

DDL BILANCIO E DL IN MATERIA FINANZIARIA: MISURE PER LE FARMACIE

I due provvedimenti sono all'esame della V Commissione Bilancio del Senato: per tutti e due sono stati presentati emendamenti che interessano da vicino la farmacia. Alla Camera il sottosegretario Faraone risponde a un'interrogazione sull'antimicrobico-resistenza

Si intreccia presso la V Commissione Bilancio del Senato l'esame del Ddl di conversione del Decreto legge recante misure finanziarie e fiscali e del Ddl di Bilancio. A entrambi i provvedimenti sono stati presentati emendamenti riguardanti le farmacie.

Tra le questioni affrontate con proposte di modifica presentate a tutti e due i provvedimenti, spicca il problema dell'adeguamento dei limiti di fatturato che danno diritto ad agevolazioni sugli sconti Ssn a favore di farmacie a basso fatturato Ssn (rurali sussidiate e no). Il tema è attualmente accantonato nell'ambito dell'esame del Dl finanziario, dove è all'esame un emendamento presentato dai senatori **Andrea Mandelli** (FI-Pdl) e **Luigi D'Ambrosio Lettieri** (Gal), sottoscritto anche dai senatori **Marcello Gualdani** (Ap-Ncd), **Karl Zeller**, **Albert Laniece**, **Hans Berger** (Autonomie) e **Silvana Comaroli** (Lega Nord).

Nell'ambito del Ddl di Bilancio sono stati presentati due emendamenti dello stesso tenore, uno a firma **Mandelli** e **D'Ambrosio Lettieri** e un altro a firma dei senatori

del gruppo delle Autonomie **Hans Berger**, **Karl Zeller**, **Francesco Palermo**, **Franco Panizza**, **Albert Laniece**, **Luis Alberto Orellana** e **Claudio Zin**.

I senatori **Andrea Mandelli** e **Luigi D'Ambrosio Lettieri** hanno poi presentato un'altra serie di emendamenti al Ddl di Bilancio, tra i quali quelli riguardanti la distribuzione dei farmaci innovativi in farmacia, il recupero della norma espunta dal Ddl Lorenzin per consentire l'esercizio cumulativo delle professioni sanitarie non mediche a cura del titolare di farmacia, l'istituzione di un fondo per promuovere l'aderenza alla terapia farmacologica grazie all'intervento dei farmacisti in farmacia, l'attribuzione alle farmacie di un credito di imposta per l'acquisto di hardware e software per adeguare i sistemi di rilevazione delle targhe dei farmaci alle nuove procedure europee, la possibilità di superare il tetto massimo del punteggio previsto nei concorsi a sedi farmaceutiche per l'anzianità professionale a favore dei farmacisti rurali (a fronte di altri due emendamenti di altri senatori che vanno in direzione opposta), l'esclu-

sione dell'indennità di residenza dalla base imponibile ai fini Irpef, la semplificazione della normativa sulla remunerazione dei nuovi servizi in farmacia e l'istituzione di un apposito fondo per il finanziamento della remunerazione stessa.

Segnaliamo tra gli emendamenti presentati anche quello a firma **Giorgio Santini** (Pd), volto a prevedere l'istituzione di nuove farmacie a seguito all'abbassamento temporaneo del quorum ai fini di una loro assegnazione a titolari di parafarmacia.

ANTIMICROBICO RESISTENZA: IL PIANO

Il sottosegretario alla Salute **Davide Faraone** ha risposto, in XII Commissione Affari sociali della Camera, a un'interrogazione a firma **Donata Lenzi** che chiedeva aggiornamenti sull'approvazione del Piano nazionale di contrasto dell'antimicrobico-resistenza.

Con l'intesa sancita in Conferenza Stato-Regioni nella seduta dello scorso 2 novembre -ha ricordato il sottosegretario- l'iter di approvazione del Piano risulta ormai definito, comportando considerevoli vantaggi in ambito medico-veterinario, a partire da una auspicata ridotta mortalità dovuta all'antibiotico-resistenza.

Per quanto riguarda, invece, la ricetta elettronica, **Faraone** ha ricordato che la

legge europea 2017, all'articolo 1, prevede l'introduzione dell'informatizzazione dei meccanismi di registrazione dei dati relativi alla produzione, commercializzazione e distribuzione dei medicinali veterinari, all'interno della Banca dati operante presso il Ministero della Salute nonché la sostituzione, nell'ambito dell'Agenda di Semplificazione, del modello cartaceo di ricetta medico-veterinaria con un modello informatizzato.

PREVENZIONE ICTUS CEREBRALE

La XII Commissione Affari sociali della Camera ha approvato la risoluzione a firma del presidente **Mario Marazziti** (Ds-Cd), che sollecita alcune iniziative per la prevenzione e diagnosi dell'ictus cerebrale, tra cui:

- prevedere agevolazioni per consentire l'accesso ai farmaci e ai dispositivi

medici per curare le predette patologie e agli strumenti utili alla loro prevenzione, nonché a sensibilizzare gli operatori sanitari in materia di prevenzione e di informazione sull'ictus cerebrale

- considerare l'opportunità di reinserire nel prossimo aggiornamento dei Lea le prestazioni legate alla ipertensione senza danno d'organo
- assumere iniziative, in collaborazione con le Regioni, affinché siano inseriti nei piani sanitari regionali i temi della fibrillazione atriale e dell'ictus cardioembolico e promuovere, in collaborazione con le Regioni, percorsi diagnostici, terapeutici e assistenziali mirati e di carattere multidisciplinare e l'implementazione delle unità neurovascolari di I e di II livello
- predisporre un piano d'incentivazione per la produzione e la commercializza-

zione dei farmaci antiaritmici di ultima generazione e dei nuovi anticoagulanti orali (Nao) e dei dispositivi medici più innovativi, predisponendo, altresì, un piano logistico per garantire la massima diffusione sul territorio nazionale dei medicinali e dei dispositivi medici di ultima generazione

- assumere iniziative, in collaborazione con le Regioni, per l'attuazione diffusa delle indicazioni sulla valutazione del fabbisogno riabilitativo
- incentivare l'adozione di percorsi diagnostici terapeutici e assistenziali (Pdta) in grado di garantire che, dopo un iniziale screening anche in strutture periferiche, i pazienti potenzialmente candidati a terapie non farmacologiche possano accedere su tutto il territorio nazionale a centri che siano in grado di eseguire tali terapie. (PB)

Regioni&Sanità

Ufficio Rapporti Istituzionali Federfarma

ABRUZZO

La Regione ha fatto registrare, anche nel trimestre luglio-settembre 2017, una costante riduzione nei tempi di pagamento dei farmaci da parte del sistema sanitario regionale. Una riduzione praticamente in linea rispetto alla media nazionale. Infatti, nelle quattro Asl abruzzesi si è registrata una diminuzione media dell'8,33%, passando da 48 giorni registrati a giugno 2017 a 44 giorni di settembre. I dati sono stati forniti dall'indagine di Farindustria, che ha monitorato la spesa farmaceutica del servizio sanitario regionale.

Per quanto riguarda le Asl abruzzesi, infatti, l'azienda sanitaria che ha i tempi più lunghi di pagamento è quella di Avezzano-Sulmona-L'Aquila, con 65 giorni. Seguono le Asl di Pescara (47), Teramo (39) e Lanciano-Vasto-Chieti (25).

Si tratta di "un risultato incoraggiante frutto del grande lavoro di programmazione che stiamo portando avanti", ha commentato l'**assessore alla Sanità, Silvio Paolucci**.

MOLISE

La Regione, con l'Azienda sanitaria, la Federfarma e i medici di base, ha costituito una rete per raggiungere il maggior numero di persone ultra 65enni -se ne stimano oltre 43 mila- da sottoporre a vaccinazione preventiva contro l'influenza. Dal 10 novembre è attiva una campagna vaccinale in tutti i Comuni molisani, grazie anche alla collaborazione con Federfarma Molise, che garantirà il trasporto dei vaccini nelle farmacie, assicurando la continuità della catena del freddo.

L'iniziativa è stata presentata in conferenza stampa dal **presidente della Regione e commissario alla Sanità, Paolo di Laura Frattura**, dal direttore generale della Salute, Lolita Gallo, dal direttore sanitario Asrem, Antonio Lucchetti, e dal presidente di Federfarma Molise, Luigi Sauro. L'obiettivo è raggiungere il 60% degli over 65, che hanno diritto al vaccino gratuito, come i malati cronici e le categorie di lavoratori che operano in strutture dove il rischio di contrarre l'influenza è maggiore. I vaccini

saranno disponibili presso i medici di medicina generale (Mmg), i pediatri di libera scelta (Pls), i Centri vaccinali Asrem e le farmacie.

"In ogni Comune -ha precisato Sauro- abbiamo un operatore farmacista che garantisce la catena del freddo, dall'atto del prelievo del vaccino fino alla consegna al medico".

"Superare il 60% degli over 65 -ha detto il presidente **Frattura**- significa raggiungere l'obiettivo purtroppo mancato in passato. Il fatto nuovo è la collaborazione con Federfarma". **Frattura** ha anche anticipato l'avvio di una partnership con Federfarma per lo screening del colon-retto, da effettuare con le farmacie territoriali nei riguardi delle persone comprese nella fascia d'età a rischio. "Più è attento il presidio sul territorio, più si sente tutelato il cittadino -ha detto il governatore- più saremo in grado di raggiungere l'obiettivo della presa in carico del cittadino/paziente, superando la logica ospedalocentrica che per troppi anni ha caratterizzato l'organizzazione sanitaria della Regione". (URIS.RR)

mentadent PROFESSIONAL

CON CLOREXIDINA



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:

inuvance
healthcare inspiration

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.

COMUNICATO STAMPA FEDERFARMA - 13 novembre 2017

DIADAY: LA PRIMA CAMPAGNA NAZIONALE DI SCREENING DEL DIABETE IN FARMACIA

È ai nastri di partenza DiaDay, la prima campagna nazionale di prevenzione del diabete in farmacia. Dal 14 novembre (Giornata mondiale del diabete), recandosi nelle farmacie italiane, i cittadini potranno effettuare gratuitamente l'autoanalisi della glicemia e sottoporsi a un questionario anonimo, convalidato dalla comunità scientifica internazionale (Diabetes risk score-Drs). Il risultato del test sarà consegnato in tempo reale al cittadino, che potrà così sapere immediatamente quale rischio ha di sviluppare la malattia e, nel caso in cui i valori lo richiedano, sarà invitato a rivolgersi al medico.

Le farmacie che hanno aderito all'iniziativa DiaDay, riconoscibili dalla locandina che promuove la campagna, sono 7.600 sul territorio nazionale. I cittadini possono individuare quella più vicina tramite un sistema di geolocalizzazione sul sito www.federfarma.it.

In questi giorni l'iniziativa è, tra l'altro, promossa da una campagna pubblicitaria che ha come testimonial il famoso attore

Pino Insegno, per invitare i cittadini a effettuare lo screening in farmacia.

Sottoporsi al test è importante, perché scoprire per tempo il diabete o accertarne la predisposizione permette di individuare tempestivamente, insieme al medico, le terapie e i comportamenti più opportuni da adottare.

“La prevenzione è l'arma numero uno che abbiamo per stare in salute e su questo tema dobbiamo lavorare moltissimo sia attraverso la promozione dei corretti stili di vita, sia attraverso le diagnosi precoci -dichiara il ministro della Salute, **Beatrice Lorenzin**- Per questo è importante l'iniziativa che ha assunto Federfarma con questa settimana sulla prevenzione del diabete che risulta essere pienamente all'interno degli orizzonti e della mission data dal Ministero della Salute alle farmacie italiane”.

“È un'importante iniziativa di educazione sanitaria e di prevenzione sul territorio, che sfrutta appieno la capillarità della rete delle farmacie italiane, confermandone così il ruolo di primo presidio del Ssn

-afferma **Marco Cossolo, presidente di Federfarma nazionale**- Sono molto soddisfatto per la massiccia adesione delle farmacie -quasi una su due- a questa prima campagna nazionale contro una malattia troppo diffusa e subdola: dalle stime risulta che un milione e mezzo di italiani non sa di avere il diabete e che qualche milione vive, senza saperlo, in una pericolosa condizione di prediabete. I dati raccolti saranno elaborati con il supporto del board scientifico e potranno essere utili alle autorità sanitarie per individuare gli interventi più opportuni al fine di contrastare la malattia e le sue complicanze, riducendo così i costi per la collettività”.

La campagna è realizzata da Federfarma in collaborazione con Aild (Associazione italiana Lions per il diabete) e Sid (Società italiana di diabetologia) ed ha il patrocinio di Fofi, Intergruppo parlamentare Qualità di vita e diabete, Fenagifar (Federazione nazionale associazioni giovani farmacisti) e Amd (Associazione medici diabetologi).

APOTECA NATURA: PREVENZIONE IN FARMACIA CON “CI STA A CUORE IL TUO CUORE”

La prevenzione delle patologie cardiovascolari è stato il tema al centro dell'incontro che si è tenuto martedì 7 novembre presso l'Istituto superiore di Sanità a Roma, durante il quale sono stati illustrati i risultati dello studio di farmacoeconomia, promosso da Apoteca Natura in sinergia con l'Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma, e in collaborazione con Simg, Adi e Fofi. Si tratta del programma di prevenzione “Ci sta a cuore il tuo cuore”, che

Apoteca Natura dal 2012 porta avanti nelle 600 farmacie del suo network presenti lungo tutto lo stivale.

Lo screening prevede la compilazione di una scheda personale in cui vengono annotate le abitudini quotidiane e lo stile di vita del paziente, oltre alla misurazione in autodiagnosi della colesterolemia e della pressione arteriosa, al fine di prevenire ictus, angina, infarto e l'attacco ischemico transitorio. I primi dati, illustrati nel corso

dell'incontro da Andrea Poscia e Flavia Kheiraoui dell'Istituto di Sanità Pubblica dell'Università Cattolica del Sacro Cuore, hanno riguardato 135.000 soggetti nel periodo 2014-2016 e hanno evidenziato un significativo aumento del consumo di frutta e verdura e una riduzione della sedentarietà e del fumo in tutto il campione arruolato e, per quanto riguarda il quadro sanitario relativo ai soggetti che mostravano un maggior rischio cardiovascolare, una importante riduzione della colesterolemia e della pressione arteriosa.

Un risultato che autorizza a una ri-

flessione sul ruolo delle farmacie “quale fondamentale presidio sanitario sul territorio” ha affermato il direttore generale dell’Iss Angelo Del Favero, a cui ha fatto eco Gerardo Medea, responsabile nazionale della ricerca per la Simg, che ha parlato della necessità di “creare una rete di servizi, che veda coinvolti, insieme, la medicina generale e i farmacisti, per prevenire alcune importanti patologie, partendo dall’individuazione dei fattori di rischio”. Sul valore sociale ed economico della prevenzione e del ruolo chiave che gioca il farmacista si è, invece, soffermato Massimo Mercati, amministratore unico di Apoteca Natura: “Manca la percezione del valore della prevenzione” ha spiegato. “I numeri ci dicono che siamo nel giusto e ci auguriamo che questo possa realmente indurre le istituzioni a lavorare sulla prevenzione e a valorizzare il ruolo delle farmacie come front door del Ssn”.

20/11: “IN FARMACIA PER I BAMBINI”

Lunedì 20 novembre, “Giornata mondiale dei diritti dell’infanzia”, si terrà la quinta edizione di “In farmacia per i bambini”, iniziativa nazionale della Fondazione Francesca Rava – Nph Italia onlus, di sensibilizzazione e raccolta di farmaci da banco, alimenti e prodotti pediatrici destinati ai bambini che vivono in povertà sanitaria in Italia e in Haiti. Durante la conferenza stampa di presentazione, tenutasi a Palazzo Marino a Milano, la presidente Mariavittoria Rava, ha fornito alcuni dati sull’iniziativa, che vede la partecipazione di 1.400 farmacie aderenti e di 2.000 volontari, che hanno raccolto in 4 anni ben 442.000 farmaci, poi donati ai bambini indigenti attraverso 363 enti benefici. Ha ricordato inoltre che, secondo dati Istat 2016, il 6,3% delle famiglie italiane, pari a quasi 5 milioni di individui,

vivono in condizione di povertà assoluta, mentre la povertà relativa riguarda il 10,6% delle famiglie. Sono, inoltre, 21.000 i bambini e ragazzi ospiti in oltre 3.300 comunità.

All’incontro sono poi intervenuti il consigliere di Federfarma, Marco Bacchini (“Massima disponibilità all’iniziativa da parte delle farmacie”), il direttore di Cosmofarma, Roberto Valente (“Siamo e saremo sempre presenti, anche come volontari”), il partner storico Kpmg, Giovanni Rebay (“È una bellissima iniziativa, di cui andiamo orgogliosi”), la testimonial Martina Colombari (“È importante sentirsi partner di un aiuto, e ancor più se rivolto ai bambini”) e l’assessore alle Politiche sociali Pierfrancesco Majorino (“Questa bellissima esperienza punta non alla compassione, ma alla difesa dei diritti del bambino, che è un dovere”). Infine sono intervenuti i rappresentanti delle società sponsor (Chiesi, Mellin, Lierac, Silc-Trudi Baby Care, EcoEridania e Anallergo).

SEREUPIN Paroxetina

Antidepressivo
ad efficacia estesa
ai disturbi d’ansia¹



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



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

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

Per visualizzare RCP



Classic Brands GSK: qualità, esperienza, risultati.

Sette giorni di notizie e commenti su farmacia, sanità ed economia

DIA-DAY, AMAZON, VACCINI ED EMA TRA I TEMI IN PRIMO PIANO

Tante le questioni su cui si è concentrata la stampa italiana: tra queste spicca la campagna nazionale di Federfarma per lo screening del diabete in farmacia. Suscita molto interesse anche il progetto del colosso americano di entrare nel business dei medicinali

“Un milione e mezzo di italiani non sa di avere il diabete. Il diabete non deve essere sottovalutato: la diagnosi precoce è fondamentale per una vita sana e senza complicazioni”. Lo ricorda a tutta pagina *La Repubblica Salute*, annunciando la campagna di screening del diabete chiamata “DiaDay”, partita il 14 novembre nelle farmacie italiane (*La Repubblica*, 7.11.17).

JEFF BEZOS ORA PUNTA AL MONDO DEL FARMACO

Il fondatore di Amazon, che ha appena superato Bill Gates come uomo più ricco del mondo, in America sta puntando al settore farmaceutico. “Dopo aver cambiato per sempre il mercato dei libri; dopo aver imposto Amazon come il colosso senza veri rivali nel mondo e-commerce, marginalizzando le grandi catene di supermercati; e dopo aver conquistato una posizione importante nel cloud computing e battuto Google e Apple nella corsa agli smart speaker (assistenti digitali a controllo vocale), Bezos si prepara ora entrare nel business

delle medicine, un mercato che negli Stati Uniti vale 560 miliardi di dollari all'anno”. La strategia di Amazon non è ancora nota e dovrebbe essere pubblicamente annunciata entro la fine di novembre (*La Repubblica Affari e Finanza*, 6.11.17).

VACCINI: TIMORI UE E DATI ITALIANI

Conseguenze dei cambiamenti climatici sulla salute, resistenza agli antibiotici, vaccini: sono i temi affrontati durante il G7 della Salute, a Milano. Sui vaccini, il commissario europeo per la Salute, Vytenis Andriukaitis, afferma: “Abbiamo bisogno di una campagna di sensibilizzazione che spieghi cosa vuoi dire vaccinare, perché incontriamo le resistenze dei genitori. Ecco perché vogliamo un sistema di gestione statale: i minori hanno diritto al massimo della protezione, e se le famiglie non sono in grado di fornirlo allora deve pensarci lo Stato” (*La Stampa*, 4.11.17).

Un ragazzo su tre non è ancora vaccinato con tutti i 10 vaccini richiesti per la scuola dell'obbligo e per mettersi in rego-

la ha tempo fino al 10 marzo. Per l'Istituto Superiore di Sanità, “in pochissimi mesi abbiamo avuto in alcune Regioni risultati che ci aspettavamo in due anni: in Toscana e Emilia Romagna è stato superato il 96% di copertura” (*Il Messaggero*, 7.11.17).

DA GENETICA E ROBOTICA I FARMACI DEL FUTURO

Intelligenza artificiale, genetica, robotica e big data sono le coordinate della sanità del futuro, una rivoluzione che richiede nuovi modelli organizzativi, strumenti contrattuali adatti a partnership pubblico-privati. Il tutto facendo i conti con la sostenibilità della spesa sanitaria e garantendo equità di accesso. Anche di questo si è parlato al G7 Salute in un evento a late-re promosso da Farmindustria e Ministero della Salute.

Per il direttore generale dell'Aifa, Mario Melazzini, la soluzione è in nuovi paradigmi per stabilire il rapporto prezzo-rimborsabilità, misurando i risultati delle nuove terapie nel loro complesso e individuando percorsi di condivisione del rischio tra industria e parte pubblica. Per il presidente di Farmindustria, Massimo Scaccabarozzi, si tratta di calcolare i costi evitati e valorizzarli ai fini della riorganizzazione e del finanziamento del Ssn (*Il Sole 24 Ore*, 7.11.17).



Roche



Accu-Chek® Guide: Semplifica l'autocontrollo.



Innovativo flacone porta strisce

- Le strisce non cadono
- Agile estrazione della striscia



Sicurezza e semplicità

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



Connettività

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

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



Numero Verde
800-822189

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

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

ACCU-CHEK®

AL G7 SALUTE DI MILANO SI È PARLATO DI EMA

Dietro le quinte del G7 di Milano si è parlato ancora della candidatura della città a sede dell'EMA, l'Agenzia europea del farmaco, che deve lasciare Londra dopo la Brexit.

La decisione sarà presa il 20 novembre e per Milano potrebbe pesare positivamente il fatto di avere fin da subito la possibilità di ospitare la sede dell'Agenzia europea del farmaco nel Grattacielo Pirelli, con utilizzo gratuito per almeno due anni (*Il Sole 24 Ore*, 7.11.17).

NON CI SONO SPAZI PER ELIMINARE I SUPERTICKET

Non si può abolire il superticket e il sistema di adeguamento automatico dell'età pensionabile all'aspettativa di vita può essere migliorato solo "in modo marginale", senza toccare l'architettura delle regole perché questa scelta aprirebbe un nuovo fronte di rischio per i conti italiani.

Lo ha affermato il ministro dell'Economia Pier Carlo Padoan nel corso dell'audizione innanzi alle commissioni Bilancio riunite di Camera e Senato (*Il Sole 24 Ore*, 8.11.17).

LOTTA CONTRO IL VIRUS DELL'EPATITE C

L'eradicazione totale del virus dell'epatite C è possibile. Ma, a differenza di quanto accaduto per altre patologie, debellate soprattutto grazie alle vaccinazioni, per l'epatite il merito è dei farmaci antivirali. Un traguardo impensabile fino a poco tempo fa, quando a guarire era meno della metà delle persone.

È questo uno dei messaggi-chiave del congresso della Aasld (American association society for the study of liver diseases) organizzato a Washington (*La Stampa Tutto Scienze*, 8.11.17).

LE STIME DELLA UE SUL PIL ITALIANO

Entro fine mese, la Commissione europea pubblicherà l'attesa opinione sul bilancio italiano 2018.

Le ultime stime prevedono una crescita dell'1,5% nel 2017, dell'1,3% nel 2018, e dell'1% nel 2019. Le percentuali sono superiori a quelle espresse in primavera, quando la crescita stimata era dello 0,9% per il 2017 e dell'1,1% per il 2018. Inoltre, la Commissione europea prevede in calo il debito pubblico: dal 132,1% del Prodotto interno nazionale lordo nel 2017 al 130,8% nel 2018, per poi scendere al 130% nel 2019 (*Il Sole 24 Ore*, 9.11.17).

OCCHI PUNTATI SUL DEFICIT DELL'ITALIA

Il commissario europeo agli Affari economici, Pierre Moscovici, ha presentato le previsioni economiche d'autunno, i numeri in base ai quali il 22 novembre stilerà le pagelle sui conti pubblici. Il dato rilevante per l'Italia è quello sul deficit.

Per Bruxelles scenderà dal 2,1 all'1,8%, restando due decimali sopra a quanto stimato dal Governo. Così come il deficit strutturale -calcolato al netto delle una tantum- scenderà dal 2,1% al 2%.

Una correzione dello 0,1% rispetto allo 0,3% dichiarato dal governo di Roma per rispettare i patti con l'Unione europea. Per questo, a Bruxelles si profila l'ipotesi che il prossimo anno l'Italia debba mettere in campo una manovra bis se non vorrà finire sotto commissariamento (*La Repubblica*, 10.11.17).

L'ECONOMIA DELL'EUROZONA

Publicando le nuove stime economiche, la Commissione europea ha messo l'accento su una crescita che è la migliore da dieci anni a questa parte e ha sottolineato che i rischi per l'economia sono tornati a essere "equilibrati", anche se rimangono isole di incertezza.

Tra le incognite che rendono difficili le previsioni, il futuro dell'economia britannica, ma anche le prospettive della Catalogna, che potrebbero pesare sulla congiuntura spagnola.

A livello di zona euro, la crescita è prevista al 2,2% quest'anno, al 2,1% l'anno prossimo, e all'1,9% nel 2019 (*Il Sole 24 Ore*, 10.11.17).

LE GRANDI PROSPETTIVE DELLA RICERCA

Un bambino "farfalla" -affetto cioè da una patologia genetica che rende la pelle fragile come le ali dell'insetto- torna a una vita normale grazie al trapianto di pelle rigenerata a partire da cellule staminali epiteliali, effettuato nel Centro di medicina rigenerativa Stefano Ferrari dell'Università di Modena e Reggio Emilia. "Passare da 6 centimetri quadrati a circa un metro quadro di pelle rigenerata significa dimostrare di saper governare l'intero processo -commenta la farmacologa e biologa Elena Cattaneo- Riuscire a ottenere una vastità di cellule spedizzate giuste da staminali significa aver vinto la sfida della scalabilità di una procedura basata su materiale vivente, significa aver portato il prodotto cellulare a livello di farmaco efficace e riproducibile".

La vicenda dimostra che "la nostra ricerca e alcuni nostri scienziati sono la frontiera della conoscenza, malgrado la miopia di un Paese che dalla ricerca di base, dalla scienza, non solo rifugge, ma con le decisioni della sua classe politica è incline a creare ostacoli, dagli Ogm alla sperimentazione animale".

L'auspicio -continua Elena Cattaneo- è che questa storia "sia l'occasione per guardare al nostro futuro insieme e ai nostri studiosi con maggiore fiducia e orgoglio" (*La Repubblica*, 9.11.17).

NEL 2016 INCASSATA SOLO UNA MULTA SU TRE

Non pagate anche tariffe (33,2%) e tasse (26,8%). Le città a rischio default -causa i flop della riscossione- sono Napoli, vicina al dissesto, Torino e Roma. La sorte del Comune di Napoli si decide fra un mese, dopo la bocciatura del piano di risanamento in Corte dei conti; quella di Roma dipende da Atac e quella di Torino dalla crisi di Gtt, entrambe aziende di trasporto pubblico (*Il Sole 24 Ore*, 5.11.17). (US.SM - 17349/440 - 14.11.17)

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

Gli antibiotici sono preziosi alleati contro i batteri “nocivi”, che colpiscono soprattutto in inverno. Tuttavia, l’aumento delle **conoscenze sul microbiota** ha messo in luce le spiacevoli conseguenze che possono insorgere in caso di utilizzo prolungato¹. Modifiche nella **composizione della flora batterica** possono infatti causare la diarrea associata ad antibiotici. Infatti, a questi pazienti viene **fortemente raccomandata l’assunzione di probiotici**².

Lactobacillus rhamnosus GG³



Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103), è stato originariamente isolato da campioni fecali umani più di 30 anni fa



È resistente ad ambienti acidi e alla bile



Possiede un ottimo tasso di crescita e ha una buona adesione allo strato epiteliale intestinale

FlorVis® GG è un integratore alimentare con 6 miliardi di *Lactobacillus rhamnosus* GG, il fermento probiotico vivo **la cui efficacia è riconosciuta a livello scientifico con più di 200 studi a supporto**⁴.

L’esperto della flora intestinale può essere assunto durante la stagione fredda, anche **durante il trattamento con antibiotici**: in questo caso si consiglia di prendere 1 bustina di FlorVis® GG nell’arco della giornata distanziando l’assunzione dall’antibiotico di almeno 3 ore.

Con FlorVis® GG ha fatto il suo debutto in Italia **Mayoly Spindler**, azienda farmaceutica francese che prossimamente porterà la sua expertise in Italia con il **lancio di nuovi prodotti nel settore gastrointestinale**.

PERCHÉ SCEGLIERE FLORVIS GG



- ✓ Non è necessario conservarlo in frigorifero
- ✓ Si può assumere con acqua, alimenti semisolidi a temperatura ambiente o direttamente in bocca
- ✓ Si può assumere a distanza di 3 ore dagli antibiotici e in concomitanza con antidiarroici
- ✓ Contiene solo fermenti probiotici vivi, con fruttosio e maltodestrine per la vitalità del fermento
- ✓ È privo di coloranti, edulcoranti e aromi

Fonti:

1. Ianiro G, Gut 2016
2. Blake R., J. Fam Pract, 2013
3. Marijke E Segers, Microbial Cell Factories, 2014
4. World Gastroenterology Organization, Guidelines, 2017

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

www.florvis.com

Materiale destinato ai farmacisti

DDL DI BILANCIO 2018 LE DISPOSIZIONI DI CARATTERE FISCALE

Il Ddl di Bilancio 2018, all'esame del Senato, contiene disposizioni in materia di lotta all'evasione fiscale, azzeramento delle clausole di salvaguardia Iva, obbligo di fatturazione elettronica anche tra privati (B2B) dal 2019, stretta alle compensazioni dei crediti Iva, proroga biennale della "cedolare secca" sulle locazioni, incentivi per gli investimenti di Impresa 4.0.

Si segnalano le principali disposizioni di natura fiscale contenute nel *Disegno di legge AS 2960*, recante "Bilancio di previsione dello Stato per l'anno finanziario 2018 e bilancio pluriennale per il triennio 2018-2020", approvato dal Consiglio dei ministri lo scorso 16 ottobre, comunicato al Senato della Repubblica il 29 ottobre e assegnato alla Commissione Bilancio per l'inizio dell'iter parlamentare.

- **Art. 2. Sterilizzazione dell'incremento delle aliquote Iva e delle accise** - L'articolo stabilisce che l'aliquota Iva del 10% salirà di 1,5 punti percentuali dal 1° gennaio 2019, di ulteriori 1,5 punti percentuali dal 1° gennaio 2020, mentre l'aliquota Iva del 22% aumenterà di 2,2 punti dal 1° gennaio 2019, di ulteriori 0,7 punti percentuali dal 1° gennaio 2020 e di 0,1 punti percentuali dal 1° gennaio 2021. Viene sterilizzato anche l'aumento dell'aliquota dell'accisa sulla benzina e sulla benzina con piombo, nonché dell'aliquota dell'accisa sul gasolio per autotrazione.

- **Art. 3 (comma 6). Cedolare secca ridotta per gli alloggi a canone calmierato** - Viene prorogata fino al 2019 la riduzione dell'aliquota della cedolare secca (al 10%) per la locazione degli alloggi a canone calmierato.

- **Art. 5. Proroga "Super e Iper" ammortamento** - La disposizione prevede, in primo luogo, l'ulteriore proroga, sia pure in misura diversa e con alcune eccezioni, dell'agevolazione relativa agli investimenti in beni materiali strumentali. In particolare, il comma 1 riconosce per gli investimenti in beni strumentali nuovi effettuati dal 1° gennaio 2018 fino al 31 dicembre 2018 ovvero fino al 30 giugno 2019, a condizione che, entro la data del 31 dicembre 2018, l'ordine risulti accettato dal venditore e sia avvenuto il pagamento di acconti in misura almeno pari al 20% del costo di acquisizione, l'aumento del 30% del costo di acquisizione (anziché 40%), con esclusivo riferimento alla determinazione delle quote di ammortamento e dei canoni di locazione finanziaria. Sono esclusi da tale previsione gli investimenti in veicoli e gli altri mezzi di trasporto di cui all'art. 164, comma 1, del Tuir.

Sono prorogate, inoltre, le agevolazioni già previste dall'art. 1,

comma 9 e 10, della legge 232/2016, riguardanti gli investimenti in beni materiali strumentali nuovi e immateriali funzionali alla trasformazione tecnologica e/o digitale in chiave Industria 4.0.

In particolare, il comma 2, **proroga la maggiorazione, nella misura del 150%**, del costo di acquisizione dei beni materiali strumentali nuovi funzionali alla trasformazione tecnologica e/o digitale in chiave Industria 4.0 (beni ricompresi nell'Allegato A annesso alla Legge 232/2016). La maggiorazione (il cosiddetto **iper ammortamento**) è riconosciuta per gli investimenti effettuati entro il 31 dicembre 2018 ovvero fino al 31 dicembre 2019, a condizione che entro la data del 31 dicembre 2018 l'ordine risulti accettato dal venditore e sia avvenuto il pagamento di acconti in misura almeno pari al 20% del costo di acquisizione.

Il comma 3 **proroga la maggiorazione, nella misura del 40%**, del costo di acquisizione dei beni immateriali (software) funzionali alla trasformazione tecnologica in chiave Industria 4.0 (beni ricompresi nell'Allegato B alla Legge 232/2016), per i soggetti che usufruiscono dell'iper ammortamento, per gli investimenti effettuati nel medesimo periodo previsto dal succitato comma 2. Quindi, per quanto riguarda l'estensione del periodo di agevolazione al 31 dicembre 2019, anche per tali beni immateriali devono essere soddisfatte, entro il 31 dicembre 2018, le due condizioni sopra indicate.

Il comma 4, richiedendo la produzione della documentazione prevista dall'art. 1, comma 11, della Legge 232/2016, dispone che, ai fini dell'applicazione della maggiorazione del costo dei beni materiali e immateriali di cui agli allegati A) e B) alla Legge di Bilancio 2017, l'impresa è tenuta ad acquisire una dichiarazione del legale rappresentante, resa ai sensi del Dpr 445/2000, ovvero, per i beni aventi ciascuno un costo di acquisizione superiore a euro 500.000, una perizia tecnica giurata rilasciata da un ingegnere o da un perito industriale iscritti nei rispettivi albi professionali ovvero un attestato di conformità rilasciato da un ente di certificazione accreditato, attestanti che il bene possiede caratteristiche tecniche tali da includerlo nell'elenco di cui all'allegato A e/o all'allegato B, ed è interconnesso al sistema aziendale di gestione della produzione o alla rete di fornitura. La dichiarazione del legale rappresentante, l'eventuale perizia e l'attestato di conformità devono essere acquisite dall'impresa entro il periodo di imposta in cui il bene entra in funzione, ovvero, se successivo, entro il periodo di imposta in cui il bene è interconnesso al sistema aziendale di gestione della produzione o alla rete di fornitura. In quest'ultimo caso, l'agevolazione sarà fruita solo a decorrere dal periodo di imposta in cui si realizza il

requisito dell'interconnessione.

Il comma 5 prevede che restano confermate le disposizioni di cui all'articolo 1, commi 93 e 97 della Legge 208/2015. In tal modo sono esclusi dalla possibilità di aumentare il valore del bene da ammortizzare i beni per i quali il Dm 31 dicembre 1988 prevede coefficienti di ammortamento inferiori al 6,5%, i fabbricati e le costruzioni nonché i beni di cui all'allegato 3 alla Legge 208/2015; inoltre, le maggiorazioni del costo di acquisizione non producono effetti ai fini dell'applicazione degli studi di settore.

Le disposizioni previste dai commi 6 e 7 intendono evitare che il beneficio dell'iper ammortamento interferisca, negli esercizi successivi, con le scelte di investimento più opportune che l'impresa possa aver esigenza di compiere al fine di mantenere il livello di competitività raggiunto. Non può escludersi, infatti, che in determinati casi l'impresa abbia la necessità di sostituire i beni agevolati con beni più performanti e pur sempre nella prospettiva di accrescere il livello di competitività tecnologica perseguito e raggiunto in logica "industria 4.0".

In tali casi, si prevede che la sostituzione non determina la revoca dell'agevolazione a condizione che il bene nuovo abbia caratteristiche tecnologiche analoghe o superiori a quelle previste dall'allegato A alla Legge 232/2016 e che siano soddisfatte le condizioni documentali previste per l'investimento originario (dichiarazione resa dal legale rappresentante, perizia tecnica giurata o attestato di conformità). Il comma 7 contempla anche l'ipotesi in cui l'investimento sostitutivo sia di costo inferiore a quello del bene originario; in tal caso, ferme restando le altre condizioni oggettive e documentali richieste, si prevede che il beneficio calcolato in origine debba essere ridotto in corrispondenza del minor costo agevolabile.

• **Art. 8. Credito d'imposta per le spese di formazione 4.0 -**

La norma prevede, per tutte le imprese, indipendentemente dalla forma giuridica, dal settore economico in cui operano nonché dal regime contabile adottato, che effettuano spese in attività di formazione, a decorrere dal periodo di imposta 2018, un credito d'imposta nella misura del 40% delle spese relative al solo costo aziendale del personale dipendente per il periodo in cui viene occupato in attività di formazione.

Il credito d'imposta è riconosciuto, fino a un importo massimo annuale di euro 300.000 per ciascun beneficiario, per le attività di formazione, pattuite attraverso contratti collettivi aziendali o territoriali, solo, però, se svolte per acquisire e/o consolidare le conoscenze delle tecnologie previste dal Piano nazionale Impresa 4.0.

È esclusa l'attività di formazione ordinaria o periodica, organizzata dall'impresa per conformarsi alla normativa vigente in materia di salute e sicurezza sul luogo di lavoro, di protezione dell'ambiente e a ogni altra normativa obbligatoria in materia di formazione.

Il credito d'imposta, che dovrà essere indicato nella dichiarazione dei redditi relativa al periodo d'imposta in cui sono state sostenute le spese, non concorre alla formazione del reddito e della base imponibile dell'Irap. Il credito potrà essere utilizzato

esclusivamente in compensazione.

I costi dovranno essere certificati dal soggetto incaricato della revisione legale o da un professionista iscritto nel Registro dei revisori legali. Tale certificazione deve essere allegata al bilancio. Le imprese non soggette a revisione legale dei conti devono comunque avvalersi della certificazione di un revisore legale dei conti o di una società di revisione legale dei conti.

Con apposito decreto del Mise saranno adottate le disposizioni applicative necessarie, nonché le modalità di verifica e controllo dell'effettività delle spese sostenute, le cause di decadenza e revoca del beneficio, le modalità di restituzione del credito d'imposta di cui l'impresa ha fruito indebitamente.

• **Art. 67. Regime fiscale dei premi relativi a polizze assicurative aventi a oggetto calamità naturali** - Viene modificato l'art. 15 del Tuir, al fine di stabilire una detrazione del 19% dei premi per assicurazioni aventi per oggetto il rischio di eventi calamitosi stipulate relativamente a unità immobiliari a uso abitativo.

• **Art. 77. Disposizioni per il contrasto all'evasione fiscale** - Il comma 1, modificando il D.lgs. 127/2015, concernente la trasmissione telematica delle operazioni Iva prevede, **dal 1° gennaio 2019, l'obbligo generalizzato della fattura elettronica tra soggetti Iva residenti e soggetti stabiliti in Italia.**

In particolare, il comma 1, lettera a), apporta modifiche all'articolo 1 del suddetto D.lgs. 127/2015 e **supera il previgente regime opzionale di trasmissione telematica all'Agenzia delle Entrate dei dati di tutte le fatture, emesse e ricevute, e delle relative variazioni.**

Il nuovo comma 3 dell'art. 1 prevede l'emissione esclusiva di fatture elettroniche tramite Sdl per tutte le cessioni di beni e le prestazioni di servizi effettuate tra soggetti residenti o stabiliti nel territorio dello Stato, e per le relative variazioni. Sono esonerati i soggetti passivi che rientrano nel cosiddetto regime di vantaggio e il cosiddetto regime forfetario.

Ai sensi del comma 3-bis, per le cessioni di beni e prestazioni di servizio effettuate e ricevute verso e da soggetti non stabiliti nel territorio dello Stato, salvo che sia stata emessa una bolletta doganale, non sarà utilizzata la fattura elettronica. Per quest'ultime operazioni i contribuenti dovranno trasmettere telematicamente all'Agenzia delle Entrate i relativi dati mensili, entro il 5 del mese successivo alla data del documento o alla ricezione dello stesso.

Il nuovo comma 6 prevede che, in caso di emissione di fattura con modalità diverse da quelle previste dal comma 3, la fattura si intende non emessa e si applicano le sanzioni previste dall'articolo 6 del D.lgs. 471/1997. In caso di omissione della trasmissione di cui al comma 3-bis ovvero di trasmissione di dati incompleti o inesatti, si applica la sanzione di cui all'articolo 11, comma 2-bis, del medesimo D.lgs. 471/1997. Sarà un provvedimento del direttore dell'Agenzia delle Entrate a disciplinare i tempi e le modalità attuative della disposizione.

Inoltre, con l'inserimento del comma 1-bis all'art. 2 del D.lgs. 127/2015, limitatamente alle cessioni di benzina e gasolio

utilizzati come carburanti per motori viene introdotto l'obbligo, dal 1° luglio 2018, di memorizzazione e trasmissione telematica dei corrispettivi.

Per i soggetti passivi che garantiscono la tracciabilità dei pagamenti emessi e ricevuti di ammontare superiore a euro 500 è prevista una riduzione di 2 anni dei termini di decadenza per la notifica degli avvisi di accertamento (art. 57 del Dpr 633/1972 e 43 del Dpr 600/1973).

La riduzione non si applica ai soggetti che esercitano anche attività di commercio al minuto e assimilate, salvo che abbiano esercitato l'opzione per la trasmissione telematica dei corrispettivi di cui all'art. 2 del D.lgs. n. 127/2015.

In merito alla decorrenza, l'art. 77 prevede che **le disposizioni si applicano alle fatture emesse a partire dal 1° gennaio 2019**. L'obbligo della fattura elettronica si applica anticipatamente alle fatture emesse dal 1° luglio 2018 per:

- cessioni di benzina e gasolio utilizzati come carburante per motori
- prestazioni rese da subappaltatori e subcontraenti della filiera di imprese nei confronti dell'appaltatore principale nel quadro di un contratto di appalto di lavori, servizi e forniture stipulato con una P.A..

• **Art. 82. Pagamenti delle pubbliche amministrazioni** - Viene ridotta, a decorrere dal 1° marzo 2018, da 10.000 a 5.000 euro la soglia al di sopra della quale le pubbliche amministrazioni e le società a prevalente partecipazione pubblica, prima di procedere a un pagamento, devono verificare, attraverso l'Agenzia delle Entrate-Riscossione, la presenza di una morosità del beneficiario dello stesso pagamento nell'assolvimento di un obbligo di versamento, per un ammontare complessivo almeno pari al medesimo importo, derivante, a seguito di iscrizione a ruolo, dalla notifica di una o più cartelle.

Il comma 2 aumenta da 30 a 60 giorni il termine entro il quale, in caso di esito positivo della verifica, i soggetti pubblici dovranno sospendere il pagamento per consentire il pignoramento da parte dell'agente della riscossione.

• **Art. 87. Proroga della rideterminazione del valore di acquisto dei terreni e delle partecipazioni** - Viene prevista la riapertura dei termini per la rideterminazione del valore dei terreni a destinazione agricola ed edificatoria e delle partecipazioni in società non quotate, posseduti dalle persone fisiche per operazioni estranee all'attività di impresa, società semplici, società ed enti a esse equiparate, di cui all'articolo 5 del Tuir, enti non commerciali per i beni che non rientrano nell'esercizio di impresa commerciale.

La nuova disposizione, pertanto, prevede il termine del 30 giugno 2018 entro il quale occorre redigere e giurare la perizia di stima nonché versare l'imposta sostitutiva o la prima rata della stessa, nel caso in cui si opti per il pagamento rateale, e la data del 1° gennaio 2018 come termine di riferimento per il possesso dei terreni e delle partecipazioni oggetto della rideterminazione del valore.

La disciplina dettata dal comma 2 prevede la misura

dell'imposta sostitutiva all'8% sul valore rideterminato delle partecipazioni non qualificate, delle partecipazioni qualificate e dei terreni.

• **Art. 88. Modifica del regime fiscale dei redditi di capitale e dei redditi diversi derivanti da partecipazioni qualificate realizzati da persone fisiche, al di fuori dell'esercizio dell'attività d'impresa** - La disposizione uniforme e semplifica il regime fiscale applicabile ai redditi di capitale e ai redditi diversi conseguiti da persone fisiche al di fuori dell'esercizio dell'attività d'impresa in relazione al possesso e alla cessione di partecipazioni societarie, indipendentemente dalla natura qualificata o meno della partecipazione.

Viene estesa l'imposizione sostitutiva anche ai redditi derivanti da partecipazioni qualificate, nonché agli utili, ai proventi e alle plusvalenze derivanti da strumenti equiparabili alle partecipazioni societarie e, in particolare, ai titoli e agli strumenti finanziari assimilati alle azioni ai sensi dell'articolo 44, comma 2, lettera a), del Tuir, nonché ai contratti di associazione in partecipazione e cointeressenza con apporto diverso da quello di opere e servizi.

I redditi diversi realizzati da partecipazioni qualificate e non qualificate confluiscono in un'unica e indistinta massa, all'interno della quale le plusvalenze possono essere compensate con le relative minusvalenze.

Il contribuente può optare per i cosiddetti regimi del risparmio amministrato e del risparmio gestito anche per le partecipazioni qualificate, ivi incluse quelle in società residenti in Paesi o territori a fiscalità privilegiata per le quali sia stata dimostrata, tramite apposito interpello, la sussistenza dei requisiti di cui alla lettera c) del comma 1 dell'articolo 87 del Tuir.

Viene prevista una norma transitoria, volta a non penalizzare i soci con partecipazioni qualificate in società con riserve di utili formati fino al 31 dicembre 2017. In particolare, viene disposto che, in deroga a quanto previsto dal precedente articolo 1, agli utili derivanti da partecipazioni qualificate prodotti fino all'esercizio in corso al 31 dicembre 2017, la cui distribuzione è deliberata sino al 31 dicembre 2022, continuano ad applicarsi le previsioni di cui al Dm 26 maggio 2017. Tali utili, pertanto, conservano l'attuale regime impositivo e concorrono parzialmente, a seconda del periodo in cui si sono prodotti, alla formazione del reddito imponibile del contribuente.

Con riferimento all'entrata in vigore delle modifiche, viene disposto che le stesse si applichino con riferimento:

- ai redditi di capitale (dividendi) percepiti a partire dal 1° gennaio 2018
- ai redditi diversi (plusvalenze) realizzati a decorrere dal 1° gennaio 2019.

• **Art. 91. Differimento dell'Iri** - La norma in esame posticipa al 2018 la disciplina relativa all'imposta sul reddito delle imprese (Iri), che prevede la tassazione con l'aliquota proporzionale al 24%, del reddito di impresa delle imprese individuali, società in nome collettivo, in accomandita semplice ed equiparate in regime di contabilità ordinaria.
(UTP.LC - 16886/435 - 9.11.17)



Consigliato dal ginecologo, amato dalle donne.

I momenti della vita cambiano e tu cambi con loro. Anche a livello intimo.
 Con te c'è Saugella, la linea di detergenti intimi che ti accompagna dall'infanzia alla
 menopausa, grazie a formulazioni innovative, validate scientificamente, da oltre 40 anni.
 Per questo anche tu, probabilmente, hai scoperto Saugella su consiglio del ginecologo
 e continui a sceglierlo ogni giorno come gesto di prevenzione e benessere quotidiano.

SAUGELLA

LA PREVENZIONE COME ABITUDINE.



DAI 3
AI 12 ANNI



ETÀ
FERTILE



FRESCHEZZA
IN ETÀ FERTILE



MENOPAUSA



PROTEZIONE
INTIMA



IDRAZIONE

 **Mylan**

Better Health
for a Better World



La prevenzione è un gioco di squadra.

Saugella è l'orgoglioso sponsor del Saugella Team Monza, la squadra di straordinarie ragazze che giocano la loro seconda stagione in serie A1 di volley. Le accompagneremo in ogni tappa, come da 40 anni accompagniamo ogni giorno le donne nelle diverse fasi della vita, assicurando loro la prevenzione intima necessaria per vivere al meglio ogni aspetto della femminilità.

SAUGELLA

LA PREVENZIONE COME ABITUDINE.



DAI 3
AI 12 ANNI



ETÀ
FERTILE



FRESCHEZZA
IN ETÀ FERTILE



MENOPAUSA



PROTEZIONE
INTIMA



IDRATAZIONE



Forte in attacco.

SAUGELLA UOMO gioca in serie A, come sponsor di Gi Group Team Monza nel massimo campionato di volley maschile. Auguri ragazzi!



Imbattibile in difesa.

SAUGELLA UOMO è il detergente quotidiano specifico per il corpo e l'igiene intima maschile a base di estratti naturali di *Eugenia caryophyllus* ed *Helichrysum italicum*, ad azione antimicrobica, antinfiammatoria e antiossidante.



Consigliato dal ginecologo, amato dalle donne.

I momenti della vita cambiano e tu cambi con loro. Anche a livello intimo.
 Con te c'è Saugella, la linea di detergenti intimi che ti accompagna dall'infanzia alla
 menopausa, grazie a formulazioni innovative, validate scientificamente, da oltre 40 anni.
 Per questo anche tu, probabilmente, hai scoperto Saugella su consiglio del ginecologo
 e continui a sceglierlo ogni giorno come gesto di prevenzione e benessere quotidiano.

SAUGELLA

LA PREVENZIONE COME ABITUDINE.



DAI 3
AI 12 ANNI



ETÀ
FERTILE



FRESCHEZZA
IN ETÀ FERTILE



MENOPAUSA



PROTEZIONE
INTIMA



IDRAZIONE

Mylan

Better Health
for a Better World

PARAFARMACIE E FARMACI CON RICETTA UNA IMPORTANTE NOTA DEL MINISTERO

Il Ministero della Salute ha ribadito che il parafarmacista che somministra medicinali soggetti a prescrizione medica viola l'articolo 122 del Tuls (vendita dei medicinali riservata al farmacista in farmacia) e l'articolo 3 della Legge 362/1991 (apertura abusiva di farmacia).

In questi giorni ha ricevuto una certa risonanza la notizia dell'assoluzione di una farmacista, titolare di una farmacia e di una parafarmacia, dall'accusa di avere agito abusivamente cedendo nella parafarmacia medicinali soggetti all'obbligo di prescrizione medica.

La questione si era aperta nel Comune di Badolato (Catanzaro), dove era stato denunciato che alcuni cittadini ritiravano medicinali soggetti a ricetta medica presso una parafarmacia del posto e il fatto aveva trovato corrispondenza negli atti giudiziari. I fatti erano stati denunciati da un titolare di farmacia all'autorità giudiziaria, ipotizzando l'apertura di una farmacia senza la prescritta autorizzazione e l'esercizio abusivo di professione in violazione, rispettivamente, degli artt. 3 della Legge n. 362/91 e 348 del Codice penale.

Tuttavia, come detto, l'occorso non ha condotto ad alcuna condanna, seppure limitatamente all'esercizio abusivo di professione, e del tutto strumentalmente, ma altrettanto capziosamente, le parafarmacie hanno sbandierato la sentenza come un riconoscimento della loro possibilità di vendere medicinali soggetti a ricetta.

In considerazione di ciò, Federfarma, pur non entrando nel merito della sentenza, ha considerato, anche in funzione della tutela della salute pubblica, estremamente pericolose tali affermazioni, che ignorano totalmente la differenza, formale e sostanziale, tra farmacie e parafarmacie. Conseguentemente, Federfarma si è subito attivata nelle sedi opportune per ricondurre la situazione entro i corretti ambiti.

Le sollecitazioni della Federazione sono state tempestivamente raccolte dal Ministero della Salute, che, tramite il proprio Ufficio legislativo, ha formalizzato, con nota prot. n. 5674 dell'8/11/2017 (consultabile su www.federfarma.it), un articolato e argomentato intervento presso l'Avvocatura distrettuale dello Stato di Catanzaro. Considerata l'autorevolezza della fonte, appare utile evidenziare di seguito i passi salienti della nota.

Il Ministero, dopo un excursus della normativa di riferimento, ha ricordato le due fondamentali sentenze della Corte Costituzionale, n. 216/2014 (la cosiddetta "Sentenza Mattarella" - vedi circolare Federfarma n. 315/2014) e della Corte di Giustizia 5/12/2013 (vedi circolare Federfarma n. 502/2014), intervenute a chiarire l'esatta portata di tali norme, citandone i passi più eloquenti:

- *"La complessa regolamentazione pubblicistica della attività economica di rivendita dei farmaci è preordinata al fine di assicurare e controllare l'accesso dei cittadini ai prodotti*

medicinali ed in tal senso a garantire la tutela del fondamentale diritto alla salute, restando solo marginale, sotto questo profilo, sia il carattere professionale sia l'indubbia natura commerciale dell'attività del farmacista" (Corte Cost.)

- *"È indubbio che fra i due esercizi (farmacie e parafarmacie) permangano una serie di significative differenze, tali da rendere la scelta del legislatore non censurabile in termini di ragionevolezza. Le farmacie, infatti, proprio in quanto assoggettate ad una serie di obblighi che derivano dalle esigenze di tutela della salute dei cittadini, offrono necessariamente un insieme di garanzie maggiori che rendono non illegittima la permanenza della riserva loro assegnata"* (Corte Cost.)

- *"La totale liberalizzazione della vendita dei farmaci di fascia C soggetti a prescrizione medica ... verrebbe affidata ad esercizi commerciali che lo stesso legislatore ha voluto assoggettare ad una quantità meno intensa di vincoli e adempimenti, anche in relazione alle prescrizioni"* (Corte Cost.)

- *"La normativa di cui trattasi ... è ritenuta perseguire l'obiettivo di garantire alla popolazione un rifornimento di medicinali sicuro e di qualità, il quale rientra nell'obiettivo più generale di tutela della salute"* (Corte Giust.)

- *"L'apertura di farmacie sul territorio italiano è oggetto di un regime di pianificazione in forza del quale, da un lato, il numero di farmacie ivi presenti è limitato, in quanto queste ultime sono ripartite in modo equilibrato"* (Corte Giust.)

- *La possibilità di "vendere nelle parafarmacie determinati medicinali soggetti a prescrizione medica, equivarrebbe a poter commercializzare tali medicinali senza osservare il requisito della pianificazione territoriale"* (Corte Giust.)

- *"Il rischio per le farmacie... di vedere diminuire la propria clientela e, di conseguenza, di essere private di una parte significativa dei loro introiti, tanto più che le farmacie sono soggette ad una serie di obblighi specifici... una tale perdita di reddito potrebbe causare non soltanto una diminuzione della qualità del servizio... ma anche... la chiusura definitiva di talune farmacie, conducendo così ad una situazione di penuria di farmacie in determinate parti del territorio e, pertanto, ad un approvvigionamento inadeguato di medicinali quanto a sicurezza e a qualità"* (Corte Giust.)

Pertanto, il Ministero osserva che **"ove il parafarmacista somministra prodotti farmaceutici medicinali soggetti a prescrizione medica, soggiace alle disposizioni contenute nell'articolo 122 del Tullss"** e che **"non potrebbe neanche in astratto negarsi, nel caso in questione, e cioè vendita in parafarmacia di medicinali soggetti a prescrizione medica, l'esercizio di una farmacia senza la preventiva autorizzazione di cui all'articolo 3 della Legge 362 del 1991 che comporta come sanzione l'arresto fino ad un mese e l'ammenda da lire cinque milioni nonché l'immediata chiusura dell'esercizio farmaceutico non autorizzato"**.

Concludendo, il Ministero, oltre ad auspicare un approfondimento nelle opportune sedi degli aspetti fiscali e deontologici, chiede all'Avvocatura calabrese di *“valutare l'opportunità di investire la Procura generale presso la Corte di Appello ovvero la Procura della Repubblica perché proponga appello avverso la sentenza in oggetto indicata, atteso che il reato contestato vede come persona offesa lo Stato e, per esso, questo Ministero”*.

L'auspicio è che l'autorevole e opportuno intervento ministeriale possa, oltreché risolvere l'accaduto, prevenirne di ulteriori, così fortemente lesivi per tutta la categoria. (UL.AC - 17047/437 - 10.11.17)

CESSIONE DEI DATI DELLA FARMACIA

Valutare correttamente i contratti

L'innovazione tecnologica ha facilitato la dematerializzazione e la raccolta strutturata dei dati di dispensazione e di vendita dei farmaci e di ogni altro genere di prodotto venduto dalla farmacia.

Tali dati, depurati del riferimento alle persone identificate o identificabili nel rispetto della normativa sulla privacy, sono utili per la farmacia, per determinare corrette strategie di gestione, ma anche, una volta aggregati, per tutti gli attori della filiera, per finalità di gestione dell'impresa e di marketing. Inoltre, i dati sono indispensabili anche per soggetti terzi che effettuano attività statistiche o di ricerca o per enti pubblici che monitorano gli andamenti della spesa sanitaria o dei consumi farmaceutici.

È evidente, pertanto, che le informazioni in possesso di ciascuna farmacia sono preziose e hanno evidentemente un valore anche economico quantificabile. Pertanto, è necessario che ogni farmacia abbia la consapevolezza del valore dei dati di vendita e della necessità di adottare misure per proteggerli, nonché di verificare che nei rapporti con soggetti che chiedono i dati, siano previste clausole che tutelino le farmacie dal punto di vista economico.

Occorre evitare che le farmacie cedano in maniera poco consapevole i dati che poi vengono utilizzati per scopi ulteriori rispetto a quelli per i quali vengono inizialmente raccolti, senza peraltro ottenere alcun vantaggio economico né per sé stessi né per la categoria complessivamente considerata, *con la conseguenza di diminuire il valore del dato di proprietà delle farmacie nel mercato di riferimento*.

L'attività volta a raccogliere i dati a costo zero rischia di scoraggiare società che si impegnano con la categoria per attuare progetti di raccolta dei dati che prevedono una contropartita economica per la farmacia.

Conseguentemente, è importante che aumenti la consapevolezza delle farmacie sul valore economico dei dati di vendita, affinché, in sede di sottoscrizione dei contratti che prevedono il conferimento dei dati di vendita alle aziende produttrici a fronte di particolari condizioni commerciali, valutino correttamente la sottoscrizione di clausole che prevedano l'utilizzo o la cessione dei dati per finalità ulteriori rispetto

“LEXFARMA”

Disponibile il numero 8

Precedenti: circolari Federfarma n. 50 del 6/2/2017; n. 93 del 7/3/2017; n. 164 del 12/04/2017; n. 205 del 12 maggio 2017; n. 279 del 06/07/2017; n. 344 del 29/08/2017; n. 382 del 2/10/2017.

Federfarma divulga l'ottavo numero della rubrica *“Lexfarma - Giurisprudenza sulla farmacia”*. In questo numero sono riportate alcune sentenze che riguardano l'illegittimità di un provvedimento regionale che definisce i presupposti e i criteri di erogazione di un medicinale classificato dall'Aifa come Osp, in quanto materia di esclusiva competenza dell'Aifa; l'irrelevanza del bacino d'utenza e delle decisioni del Comune limitrofo, nella definizione dell'ubicazione delle nuove sedi farmaceutiche; la fissazione di una gerarchia all'interno dei criteri previsti dal Decreto Monti per l'individuazione delle nuove sedi; la possibilità di applicare la depenalizzazione al reato di detenzione per il commercio di farmaci privi di autorizzazione da parte del titolare di farmacia. (UL.BF - 16603/426 - 6.11.17)

a quelle proprie dei contratti, senza alcuna contropartita economica e senza limiti di tempo.

In ogni caso, le farmacie che abbiano già sottoscritto un contratto che preveda il conferimento dei dati di vendita alle aziende produttrici a fronte di particolari condizioni commerciali, qualora si accorgano di avere sottoscritto clausole che comportano anche la possibilità di utilizzo gratuito dei dati da parte del soggetto che materialmente opera il prelievo degli stessi, è opportuno che valutino la possibilità di precisare il contenuto di tale autorizzazione trasmettendo alla controparte contrattuale *una comunicazione che rettifichi il consenso espresso per l'utilizzo dei dati* (si veda www.federfarma.it). In questo modo resteranno in vigore tutte le agevolazioni commerciali legate al conferimento dei dati all'azienda produttrice, ma cesserà l'utilizzo dei dati di vendita per altre finalità.

Per semplificare le attività a carico delle farmacie, le organizzazioni territoriali, qualora lo ritengano opportuno, possono raccogliere i testi sottoscritti della comunicazione ed effettuare invii cumulativi verso i destinatari indicati dal farmacista. (UL.BF - 17276/439 - 14.11.17)

INGROSSO STUPEFACENTI

L'elenco delle imprese autorizzate

Si segnala che sulla G.U. n. 257 del 3/11/2017 è stato pubblicato il Decreto del Ministero della Salute 18 ottobre 2017 recante *“Elenco annuale, aggiornato al 30 settembre 2017, delle imprese autorizzate alla fabbricazione, impiego e commercio all'ingrosso di sostanze stupefacenti e psicotrope e delle imprese titolari di licenza per le sostanze classificate nella categoria 1 dei precursori di droghe”*.

(UL.AC - 16928/436 - 9.11.17)

UNA SCELTA CHE SI-CURA DI TE.



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

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

PRIVACY: NUOVO REGOLAMENTO UE Il coordinamento con la normativa italiana

Precedenti: Circolare Federfarma n. 212 dell'11 maggio 2016.

Sulla Gazzetta Ufficiale n. 259 del 6 novembre 2017 è stata pubblicata la Legge 25 ottobre 2017, n. 163, recante “*Delega al Governo per il recepimento delle direttive europee e l'attuazione di altri atti dell'Unione europea - Legge di delegazione europea 2016-2017*”.

L'articolo 13 prevede la Delega al Governo per l'adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento (UE) 2016/679 del 27 aprile 2016 (Gdpr), relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati. Si tratta del Regolamento europeo che ha introdotto la nuova normativa in materia di privacy, applicabile a partire dal 28 maggio 2018 (cfr. Circolare Federfarma n. 212 dell'11 maggio 2016).

In particolare, il Governo è delegato ad adottare, entro sei mesi dalla data di entrata in vigore della legge in commento, uno o più decreti legislativi al fine di adeguare il quadro normativo nazionale alle disposizioni del regolamento.

Nell'esercizio della delega il Governo dovrà seguire i seguenti principi e criteri direttivi specifici:

- abrogare espressamente le disposizioni del codice in materia di trattamento dei dati personali, di cui al Decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, incompatibili con le disposizioni contenute nel Regolamento (UE) 2016/679
- modificare il codice di cui al Decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, limitatamente a quanto necessario per dare attuazione alle disposizioni non direttamente applicabili contenute nel Regolamento (UE) 2016/679
- coordinare le disposizioni vigenti in materia di protezione dei dati personali con le disposizioni recate dal Regolamento (UE) 2016/679
- prevedere, ove opportuno, il ricorso a specifici provvedimenti attuativi e integrativi adottati dal Garante per la protezione dei dati personali nell'ambito e per le finalità previsti dal Regolamento (UE) 2016/679
- adeguare, nell'ambito delle modifiche al codice di cui al Decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, il sistema sanzionatorio penale e amministrativo vigente alle disposizioni del Regolamento (UE) 2016/679 con previsione di sanzioni penali e amministrative efficaci, dissuasive e proporzionate alla gravità della violazione delle disposizioni stesse.

Da quanto sopra riportato si evince che il quadro normativo in materia di privacy introdotto dal Regolamento europeo ancora non è completo.

Il Regolamento europeo è direttamente applicabile a partire dal 28 maggio 2018, ma, per taluni aspetti, ancora non è chiaro il rapporto tra tale Regolamento e la normativa italiana preesistente.

Soprattutto in ambito sanitario, il Regolamento europeo consente agli Stati membri di adottare o mantenere disposizioni più stringenti rispetto a quelle previste dalla normativa europea. Pertanto, il legislatore italiano, nell'esercizio di tale delega, potrà decidere se mantenere, modificare o abrogare le norme italiane

attualmente vigenti in materia di trattamento di dati sanitari.

A tal proposito, si ricorda che l'attuale Codice privacy italiano dedica l'intero Titolo V al “*Trattamento di dati personali in ambito sanitario*”. In particolare, per quanto riguarda il settore farmaceutico, prevede disposizioni specifiche in materia di informativa e consenso al trattamento di dati sanitari, autorizzazioni del Garante al trattamento di dati sanitari, disposizioni specifiche che disciplinano l'anonimato delle prescrizioni mediche, la conservazione delle prescrizioni, l'adozione di misure atte a proteggere la riservatezza dei pazienti (quali, per esempio, l'istituzione di distanze di cortesia).

Con l'occasione si informa che, per quanto riguarda gli aspetti interpretativi e applicativi del Regolamento europeo alle farmacie, Federfarma ha chiesto un confronto con il Garante della privacy, finalizzato a verificare se sia possibile fornire indicazioni uniformi a tutto il settore sulla questione dell'adozione di determinati adempimenti introdotti dalla nuova normativa.

(UL.BF - 17368/442 - 14.11.17)

CAMPAGNA NAZIONALE SUL DIABETE Gli screening prorogati sino al 24 novembre

Precedenti: circolari Federfarma prot. n. 16799/433 dell'8 novembre 2017, n. 16643/428 del 6 novembre, n. 16549/424 del 3 novembre 2017, n. 15244/408 del 18 ottobre 2017 e prot. n. 13825/386 del 4 ottobre 2017.

In concomitanza con l'avvio della campagna di screening sul diabete nelle farmacie, in programma dal 14 al 20 novembre, Federfarma ricorda che sulla *home page del proprio sito internet* è visibile lo spot promozionale della campagna in onda sulle reti Mediaset (in allegato l'elenco dei passaggi dal 15 al 18 novembre). Con l'occasione si ringrazia l'azienda Teva che ha dato un contributo rilevante alla realizzazione della campagna.

Federfarma comunica anche che nella sezione riservata ai titolari di farmacia del proprio sito internet è pubblicato un video-tutorial, consultabile anche sul canale Youtube di Federfarma al seguente indirizzo <https://youtu.be/hbJl6imlwel>, che illustra le modalità di compilazione del questionario da somministrare ai cittadini che si presentano in farmacia per effettuare la misurazione gratuita della glicemia nell'ambito della campagna stessa.

Per quanto riguarda gli aspetti organizzativi, si segnala che, alla luce dell'elevatissimo numero di adesioni alla campagna in oggetto, si sono verificati ritardi nella consegna ad alcune farmacie dei kit contenenti glucometro, strisce e pungidito monouso. Pertanto, le farmacie che, alla data di inizio della campagna, non avessero ricevuto il materiale, sono invitate a utilizzare, per quanto possibile, glucometri e materiale usa e getta di cui sono autonomamente in possesso, scaricando locandina e materiale informativo dalla sezione dedicata alla campagna, raggiungibile dalla home page del sito internet www.federfarma.it. Proprio in considerazione degli accennati ritardi nella consegna dei kit, Federfarma ha deciso di prolungare, **fino al 24 novembre 2017, la possibilità per le farmacie di continuare lo screening tramite la compilazione del questionario presente sul sito.**

(URIS.PB - 17420/444 - 15.11.17)

Novità
igiene intima

HYALO GYN *intimo*

DERMATOLOGICAMENTE
TESTATO
E CLINICAMENTE

ETÀ FERTILE

ACTIVE

pH 3.5



PRE E POST-MENOPAUSA

ADVANCE

pH 4.5



Senza tensioattivi e parabeni

A base di acido ialuronico 0,2%
arricchito in

- Pantenolo e Glicerina
- Agenti rinfrescanti naturali
Estratto di menta piperita e Menta acquatica
- Agente lenitivo derivato della liquirizia
- Complesso antimicrobico

● Dona idratazione alla mucosa vaginale

● Lenisce in caso di prurito

● Dona sensazione di freschezza prolungata

A base di acido ialuronico 0,2%
arricchito in

- Pantenolo, Glicerina e Collagene
- Agenti antiossidanti
Estratto di The Bianco, Vitamina E
- Rinfrescanti naturali
Salvia Officinalis, Lavanda, estratto di Arancio dolce
- Collagene

● Allevia i sintomi della secchezza vaginale

● Rinfresca ed elimina i cattivi odori per 12 ore

● Favorisce il mantenimento di tono ed elasticità delle parti intime

UK: 190 CHIUSURE PER FARMACIE LLOYDS

Con una dichiarazione resa nota il 26 ottobre, il gruppo McKesson (ex Celesio) ha informato urbi et orbi della sua intenzione di chiudere, in tutta l'Inghilterra, ben 190 esercizi a marchio *Lloydspharmacy*, ovvero l'1,6% delle farmacie operanti nel Paese e circa il 13% rispetto alle 1.500 farmacie Lloyds aperte sul suolo britannico. La decisione è arrivata come un fulmine a ciel sereno in un settore, come quello delle catene di farmacie, più abituato a comprare e a espandersi che a chiudere esercizi.

Secondo quanto affermato nel comunicato del gruppo, la decisione è stata presa in risposta alle decisioni del Governo che hanno modificato le politiche nazionali di rimborso, sottoponendo tutte le farmacie ad alcuni tagli sotto forma di aumenti retroattivi degli sconti dovuti al Servizio sanitario nazionale.

Le motivazioni di tale decisione sono probabilmente sembrate un po' irridenti per i farmacisti che lavorano da dipendenti nelle 190 farmacie in questione, dato che il gruppo, ormai a trazione americana, ha sostenuto che "sebbene questo sia un giorno difficile per alcuni dei nostri colleghi, c'è comunque da tener presente che ciò per noi rappresenterà un'opportunità di aprire il nostro gruppo al futuro e di costruire la nostra reputazione di partner affidabile del nostro Ssn".

Le 190 chiusure previste saranno, a quanto dichiarato, una combinazione di chiusura totale delle attività e vendita di esercizi ad altri soggetti interessati all'acquisto, ma dal tenore delle dichiarazioni del gruppo quest'ultima opzione sembra tutta da percorrere.

McKesson non ha certo fatto sforzi per indorare la pillola a farmacisti e staff che in questo momento si trovano sull'orlo del precipizio professionale, affermando che sarà fatto ogni sforzo possibile per riassorbire la forza lavoro in altre strutture esistenti del gruppo, ma, se ciò risulterà impraticabile, per molti colleghi si apriranno le porte dei licenziamenti.

Attualmente le farmacie in Inghilterra sono 12.000, in crescita di 1.000 unità rispetto al 2010. In questi ultimi anni, pur dovendo affrontare robusti tagli ai rimborsi ottenuti dal servizio sanitario, non c'era stato Oltremarica sentore o traccia di massicce chiusure di farmacie. (ML)

FRANCIA: FORTI TAGLI SUI GENERICI

È una manovra di contenimento dei costi di tutto rispetto quella lanciata dal Governo francese in ambito sanitario e, in particolar modo, nel settore farmaceutico. I piani della Sicurezza sociale francese per il 2018 sono pieni di tagli di una certa consistenza per la spesa sanitaria, dato che si prevede un risparmio di 4,165 miliardi di euro, il 2,3% del budget complessivo. Di questi, 380 milioni sono dedicati allo sviluppo del comparto generico (più 40 dedicati ai soli biosimilari), mentre altri 480 milioni arriveranno da tagli ai prezzi delle specialità e altri 320 milioni sono attesi da modifiche sui volumi di spesa e a misure per garantire maggiore appropria-

tezza prescrittiva. Tutto il menu di tagli alla spesa farmaceutica rappresenta ben il 29% dei tagli complessivi alla sanità.

La reazione più decisa alle misure del Governo è arrivata da Gemme, la locale associazione che raggruppa i produttori di farmaci generici, che ha dichiarato che, in assenza di una strategia di medio-lungo periodo, ogni decisione di taglio dei prezzi di farmaci generici non potrà che essere controproducente. "Dopo un decennio di scelte irrazionali -ha affermato l'Associazione- i produttori di generici e biosimilari hanno bisogno di operare in un'ambiente di fiducia e stabilità".

Secondo l'Associazione, manovre che portano a tagli indiscriminati dei prezzi senza che vi sia un corrispondente aumento dei volumi di vendita non potranno che portare a un crollo degli investimenti, a una perdita dei posti di lavoro e, in ultima analisi, a una drastica riduzione dei risparmi ottenuti dall'uso dei farmaci generici e biosimilari.

In Francia, attualmente, i generici rappresentano il 36% in volume del mercato dei farmaci rimborsabili e il 19% in valore, ben al di sotto della media europea. Proprio per tale ragione vi è la concreta possibilità di aumentare la quota del comparto generico, sia in termini di volume sia in valore, portando in tal modo a risparmi ben superiori a quelli proposti attraverso tagli lineari dei prezzi.

Per quanto riguarda invece i biosimilari, Gemme ha sostenuto come tale mercato sia ancora "in emersione", volendo significare con ciò quanto sia necessario creare le condizioni per costruire un ambiente favorevole alla sua crescita. (ML)

Filodiretto

L'informazione quotidiana
di Federfarma

Unioni&Associazioni

Redazione

MILANO: È ARRIVATA LA CARTA "SANI+24"

Da un accordo tra Federfarma Milano, Lodi e Monza-Brianza ed Europ Assistance Italia è nata "Sani+24", la carta di servizi sanitari in distribuzione nelle 232 farmacie del territorio. "Sani+24" offre al cittadino e ai suoi familiari un'assistenza gratuita che dà diritto, in caso di malattia o infortunio, al consulto telefonico di un medico specialista in cardiologia, ortopedia, pediatria, ginecologia e geriatria, per un massimo di tre consulenze annuali. È inoltre possibile l'invio in tutta Italia di un medico a domicilio (dalle 20 alle 8 dal lunedì al venerdì, 24 ore il sabato, la domenica e i giorni festivi) per una prestazione annua. È anche messo a disposizione un numero verde per la ricerca delle farmacie di turno o per la richiesta di visite specialistiche ed esami (da effettuare a tariffe agevolate nelle strutture convenzionate con Europ Assistance).

La Carta vale 12 mesi e può essere acquistata nelle farmacie aderenti all'iniziativa per 20 euro. Secondo Annarosa Racca, presidente di Federfarma Lombardia, "si tratta di un altro tassello verso la piena realizzazione della farmacia dei servizi".

TUMORI COLON-RETTO E PREVENZIONE

Al convegno tenutosi a Cremona all'inizio di novembre su iniziativa del Giscor (Gruppo italiano screening coloretale), in collaborazione con l'Ats della Val Padana e la Regione Lombardia, si è parlato anche del ruolo della farmacia nel campo della diagnosi precoce e della prevenzione dei tumori, in particolare di quelli del colon-retto. Le farmacie di Cremona e Mantova hanno una significativa esperienza su questo fronte, avendo partecipato nel corso degli anni alle campagne di screening rivolte alla popolazione per individuare l'eventuale presenza di queste forme tumorali, come hanno testimoniato Rosanna Galli, presidente di Federfarma Cremona, e Giuseppe Fornasa, presidente di Federfarma Mantova.

"Le farmacie di Cremona sono state tra le

prime a collaborare gratuitamente con Regione e Asl per lo screening -ha detto Galli- Grazie alla loro capillarità, hanno avuto un ruolo importante nell'ampliare la partecipazione, anche degli abitanti dei paesi più piccoli".

"Le farmacie partecipano con impegno a questo screening e lo fanno gratuitamente per l'importanza sociale del progetto -ha commentato Fornasa- La rete delle farmacie territoriali garantisce la propria disponibilità da oltre 15 anni offrendo il proprio tempo, perché con questo screening si salva la vita alle persone, permettendo di intervenire quando ancora non ci sono sintomi".

UNIVERSITÀ DI BERGAMO MASTER IN OMEOPATIA

L'Università degli Studi di Bergamo, con il patrocinio di Fenagifar, organizza la quarta edizione del master "Il farmacista e i prodotti omeopatici: strategie di marketing", che si svolgerà dal 23 marzo a settembre 2019. Per iscriversi la scadenza è fissata al 31 gennaio 2018. Il corso è rivolto a laureati in farmacia e chimica e tecnologie farmaceutiche, prevede 400 ore di lezione in aula, 175 ore di progetto di ricerca e un totale di 60 crediti formativi universitari. Il professor Mauro Cavallone, direttore del master, indica gli elementi fondamentali offerti dal corso: "una conoscenza approfondita dell'omeopatia e un focus su aspetti economici e giuridici legati ai medicinali omeopatici e di management della professione".

Osserva Davide Petrosillo, presidente di Fenagifar: "L'omeopatia può essere una leva strategica per differenziarsi: se una farmacia riesce a proporre con competenza medicinali omeopatici, ha l'opportunità di diventare un punto di riferimento sul territorio, acquisendo e poi fidelizzando quei pazienti interessati in particolare all'ambito del naturale". "Questo master rappresenta una bella opportunità per conoscere i medicinali omeopatici e saperli consigliare efficacemente al banco", commenta Silvia Nencioni, ad e presidente di Boiron Italia.

Per maggiori informazioni: *masteromeo-*

patia@unibg.it - <http://sdm.unibg.it/corso/il-farmacista-e-i-prodotti-omeopatici-strategie-di-marketing/>

"SALUTE CONSAPEVOLE" IN FARMACIA

Apoteca Natura ha inaugurato a Firenze una farmacia ispirata all'idea di "concept store", che mette al centro della propria attività la persona seguendo il motto della "salute consapevole": si tratta dell'esercizio comunale situato nel centro Coop di Ponte a Greve. La farmacia occupa 280 metri quadri, conta uno staff di 14 persone (13 delle quali farmacisti). È ripartita in tre aree (consulenza, ricette e casse), con al centro due banchi a isola, riservati al consiglio, le casse accanto all'ingresso, e il banco ricette in fondo, sul lato più lontano.

Secondo Massimo Mercati, amministratore unico di Apoteca Natura e direttore generale di Aboca, l'azienda cui fa capo l'insegna, questa struttura individua "percorsi di salute", itinerari che il cliente può percorrere con l'assistenza del farmacista oppure in piena autonomia, all'insegna di una "health experience" moderna, anche grazie all'utilizzo di soluzioni tecnologiche avanzate (tablet, un'app realizzata da Apoteca Natura, spazi per autoanalisi e telemedicina, laboratorio galenico e un'area meeting ad alta digitalizzazione).

LEOPARDI CONFERMATO PRESIDENTE UTIFAR

Si è tenuta a Bologna, il 10 novembre, la riunione del Consiglio direttivo dell'Utifar, eletto a Milano il 21 ottobre, per la distribuzione delle cariche per il prossimo triennio. Presidente è stato confermato Eugenio Leopardi, mentre vicepresidenti sono stati eletti Giuseppe Monti e Roberto Tobia. Segretario Alessandro Maria Caccia, tesoriere Pasquale D'Avella. Consiglieri: Alfredo Balenzano, Floriano Bellavia, Emilia Bernocchi, Giancarlo Esperti, Luigi Pizzini, Giulio Cesare Porretta. Revisori dei conti: Marco Cavarocchi (presidente), Davide Petrosillo ed Elena Pizzini.



FARMA
MANAGER
ACADEMY



BiblioFarma



FarmAcademy



FarmaJOB

Benvenuto nel portale del Farmacista-Imprenditore.
Navigando tra le tre diverse aree, troverai le risposte a piccoli e grandi dubbi sulla gestione della farmacia, potrai approfondire le tue conoscenze e ampliare i tuoi contatti professionali.
Perché la professione del farmacista non si ferma mai.



ISCRIVITI subito su:
www.farmamanager.academy

Notiziario economico

Ufficio Rapporti Economici Federfarma

DECADENZA DELL'AIC DI SPECIALITÀ

Precedenti: Circolare Federfarma prot. n. 16675/430 del 7 novembre 2017.

In riferimento alla circolare citata tra i precedenti (*pubblicata su Farma 7 n. 39, nel Notiziario economico*), Federfarma ha verificato, tramite Banca Dati, che nelle specialità comprese nell'elenco dei farmaci decaduti per mancato rinnovo, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 253 del 28 ottobre 2017, c'è un'altra confezione di farmaci che è stata erroneamente inserita, per la quale l'azienda titolare dell'Aic ha fatto pervenire all'Aifa la documentazione attestante la commercializzazione della specialità oggetto di decadenza.

È pertanto possibile che anche per la specialità medicinale **Algopirina*12cpr 300mg+200mg - Aic 029047014** della ditta So.Se.Pharm sia pubblicata a breve, una rettifica da parte dell'Aifa.

(UE.CA - 17202/438 - 13.11.17)

FURTO DI RICETTARI

La Regione Calabria - Dipartimento della Salute e Politiche Sanitarie, ha segnalato il furto del ricettario Ssn con serie dal n. 007675900 al n. 007675999 appartenente al dottor Francesco Greco, medico di continuità assistenziale DSS1. Il furto, denunciato presso la Legione Carabinieri Calabria - Stazione Catanzaro - S. Maria, è avvenuto il giorno 15 ottobre 2017.

COMUNICAZIONI DALLE AZIENDE

In riferimento alla carenza sul mercato della specialità medicinale **Ciproxin*7cpr 1000mg rm - Aic 026664146** (*cf. Farma 7 n. 32-33/2017*) la società Bayer informa che il farmaco suddetto continua a essere in commercio con una disponibilità ridotta fino al 30 novembre 2017, a causa di problemi produttivi.

La società Just Pharma comunica che il farmaco **Eristol*28cpr riv 1mg - Aic 039547017** è nuovamente disponibile sul mercato.

La società K24 Pharmaceuticals informa della fine dello stato di carenza della specialità medicinale **Cefamandolo*iniet 50fl 1g - Aic 033445053** che, pertanto, è nuovamente disponibile.

La società Bruschettoni informa di essere la nuova concessionaria di vendita, a far data dal 13 novembre 2017,

della specialità medicinale **Esteclin** nelle seguenti confezioni:

- **Esteclin*os grat 20bust 225mg - Aic 041127034.**
- **Esteclin*20cps 300mg - Aic 041127010**

La società Sifi comunica di avere affidato alla società Polifarma la concessione di vendita della specialità medicinale **Colbiocin*coll 1fl polv+1fl5ml - Aic 020605073.**

CARENZE DI FARMACI

In applicazione del protocollo d'intesa sottoscritto tra Federfarma, Farmindustria e le altre associazioni della filiera distributiva concernente la temporanea carenza di farmaci sul territorio, si comunicano le segnalazioni pervenute a Federfarma relative alla temporanea carenza dei farmaci sottoindicati.

AIC	Farmaco	Periodo presumibile di carenza	Presunto ripristino forniture
027436017	SECURGIN*21CPR 0,15MG+0,02MG (A. Menarini)	11.2017	1.2018
020711065	PENSTAPHO*INET 1FL 1G/5ML (Bristol-Myers Squibb)	11.2017	1.2018
036326027	BUSILVEX*INFUS 8FL 10ML 6MG/ML (Pierre Fabre)	Dal 20.11.17	12.12.17

IMMISSIONI IN COMMERCIO DI SPECIALITÀ GIÀ AUTORIZZATE

SPECIALITÀ	N. AIC	PREZZO	CLASSE
RIXUBIS*IV 1FL 1000UI 5ML (Baxalta Italy)	043796034	1.137,90	A
RIXUBIS*IV 1FL 2000UI 5ML (Baxalta Italy)	043796046	2.275,82	A
RIXUBIS*IV 1FL 250UI 5ML (Baxalta Italy)	043796010	284,48	A
RIXUBIS*IV 1FL 3000UI 5ML (Baxalta Italy)	043796059	3.413,78	A
RIXUBIS*IV 1FL 500UI 5ML (Baxalta Italy)	043796022	568,95	A
NOVOSEVEN*IV 1MG(50KUJ)+1ML (Novo Nordisk)	029447087	971,21	H
NOVOSEVEN*IV 2MG(100KUJ)+2ML (Novo Nordisk)	029447099	1.942,42	H
NOVOSEVEN*IV 5MG(250KUJ)+5ML (Novo Nordisk)	029447101	4.856,05	H
NOVOSEVEN*IV 8MG(400KUJ)+8ML (Novo Nordisk)	029447113	7.769,68	H
TADALAFIL PEN*4CPR RIV 10MG (Pensa Pharma)	045244050	22,00	C
TADALAFIL PEN*2CPR RIV 20MG (Pensa Pharma)	045244062	15,00	C
TADALAFIL PEN*4CPR RIV 20MG (Pensa Pharma)	045244074	27,00	C
TADALAFIL PEN*8CPR RIV 20MG (Pensa Pharma)	045244086	48,00	C
TADALAFIL SAND*4CPR RIV 10MG (Sandoz)	044630123	56,00	C
TADALAFIL SAND*2CPR RIV 20MG (Sandoz)	044630174	29,60	C
TADALAFIL SAND*4CPR RIV 20MG (Sandoz)	044630200	56,00	C
TADALAFIL SAND*8CPR RIV 20MG (Sandoz)	044630236	109,60	C
TADALAFIL SAND*12CPR RIV 20MG (Sandoz)	044630263	136,46	A
TADALAFIL SAND*14CPR RIV 5MG (Sandoz)	044630061	62,40	C
TADALAFIL SAND*28CPR RIV 5MG (Sandoz)	044630073	112,00	C
CERDELGA*56CPS 84MG (Sanofi)	043869015	31.064,00	A

COMUNICAZIONE EMA SU ZINBRYTA (DACLIZUMAB)

Sul sito de (www.agenziafarmaco.gov.it) è stata pubblicata una comunicazione dell'EMA, datata 10 novembre 2017, nella quale l'Agenzia europea comunica l'esito della revisione del medicinale Zinbryta (Daclizumab) per la sclerosi multipla e ha confermato le ulteriori restrizioni per ridurre il rischio di un serio danno epatico. Il riesame ha appurato che durante il trattamento con Zinbryta può verificarsi un danno epatico immuno-mediato imprevedibile e potenzialmente fatale, e fino a sei mesi dopo la sospensione del trattamento. Negli studi clinici, l'1,7% dei pazienti che ricevevano Zinbryta presentava una grave reazione epatica. Zinbryta ora deve essere usato solo nei pazienti che hanno avuto una risposta inadeguata ad almeno due terapie che modificano la malattia (DMTs) e non possono essere trattati con altri DMTs. La revisione degli effetti epatici di Zinbryta è stata condotta dal Comitato per la valutazione dei rischi per la farmacovigilanza dell'EMA, che ha pubblicato delle raccomandazioni nell'ottobre 2017. Il Comitato per i medicinali per uso umano ha adottato ora il parere definitivo dell'EMA, che sarà inviato alla Commissione europea per l'adozione di una decisione giuridicamente vincolante. Riportiamo qui il testo della comunicazione.

EMA conclude la revisione di Zinbryta e conferma le ulteriori restrizioni per ridurre il rischio di danno epatico. Zinbryta deve essere usato in un gruppo ristretto di pazienti, con un rigoroso monitoraggio epatico.

L'Agenzia europea dei medicinali ha concluso la revisione del medicinale Zinbryta (Daclizumab) per la sclerosi multipla e ha confermato le ulteriori restrizioni per ridurre il rischio di un serio danno epatico. Il riesame ha appurato che durante il trattamento con Zinbryta può verificarsi un danno epatico immuno-mediato imprevedibile e potenzialmente fatale, e fino a sei mesi dopo la so-

spensione del trattamento. Negli studi clinici, l'1,7% dei pazienti che ricevevano Zinbryta presentava una grave reazione epatica.

Zinbryta ora deve essere usato solo nei pazienti che hanno avuto una risposta inadeguata ad almeno due terapie che modificano la malattia (DMTs) e non possono essere trattati con altri DMTs. Di seguito sono riportati i dettagli delle raccomandazioni per i pazienti e gli operatori sanitari.

La revisione degli effetti epatici di Zinbryta è stata condotta dal Comitato per la valutazione dei rischi per la farmacovigilanza dell'EMA (il Prac), che ha pubblicato delle raccomandazioni nell'ottobre 2017. Il Comitato per i medicinali per uso umano (Chmp) ha adottato ora il parere definitivo dell'EMA, che sarà inviato alla Commissione europea per l'adozione di una decisione giuridicamente vincolante.

Informazioni per i pazienti

- In alcuni pazienti Zinbryta può causare gravi e pericolosi problemi epatici.
- A causa di questo rischio, Zinbryta sarà ora somministrata solo ai pazienti che hanno provato almeno altri due trattamenti che modificano la malattia e non possono essere trattati con altri di questi trattamenti.
- Se siete attualmente in trattamento con Zinbryta, il vostro medico verificherà se potete continuare il trattamento o dovete passare a un'alternativa.
- Il medico controllerà regolarmente il vostro fegato (tramite un prelievo di sangue), durante il trattamento con Zinbryta e fino a 6 mesi dopo avere interrotto il trattamento. Se non controllerà il fegato come richiesto, le sue prescrizioni potrebbero essere interrotte.
- Contatti immediatamente il suo medico se sviluppa segni e sintomi di disturbi al fegato, come la nausea inspiegabile, sensazione di malessere, vomito, dolore addominale, stanchezza, perdita di appetito, ingiallimento

della pelle e degli occhi e urina scura. Il medico può interrompere il suo trattamento e inviarla a uno specialista del fegato.

- Informi il suo medico di tutti i medicinali che sta assumendo, inclusi prodotti non soggetti a prescrizione e supplementi a base di erbe, in quanto questi possono influenzare il fegato.

- Le sarà fornito un modulo da compilare per dimostrare di avere compreso il rischio per il fegato e la necessità di controlli regolari.

Informazioni per gli operatori sanitari

- Zinbryta può causare lesioni epatiche immuno-mediate imprevedibili e potenzialmente letali. Sono stati riportati diversi casi di danni epatici gravi, inclusi l'epatite immuno-mediata e il danno epatico fulminante.

- Negli studi clinici, l'1,7% dei pazienti che hanno ricevuto Zinbryta hanno avuto una grave reazione epatica come l'epatite autoimmune, l'epatite e l'ittero.

- Tenuto conto del rischio, l'indicazione per Zinbryta è stata limitata a pazienti adulti con forme recidivanti di sclerosi multipla che hanno avuto una risposta inadeguata ad almeno due terapie che modificano la malattia (DMTs) e per i quali il trattamento con qualsiasi altro DMT è controindicato o altrimenti inadatto.

- Inoltre, gli operatori sanitari sono informati delle seguenti misure per ridurre al minimo i rischi:

- Rivalutare tutti i pazienti che stanno attualmente prendendo Zinbryta per verificare se il medicinale è ancora appropriato per loro.

- Monitorare i livelli di transaminasi e bilirubina dei pazienti almeno mensilmente e il più vicino possibile prima di ogni somministrazione e fino a 6 mesi dopo la sospensione del trattamento.

- Non prescrivere Zinbryta a pazienti con malattia epatica preesistente o insufficienza epatica, in quanto è controindicato in questi pazienti.

- Effettuare uno screening per l'infezione di epatite B o C prima di iniziare il trattamento in nuovi pazienti e inviare coloro che risultano positivi a uno specialista del fegato.

- Si raccomanda di non iniziare il trattamento in nuovi pazienti con livelli di Alt o Ast uguali o maggiori di 2 volte il limite superiore del normale (Uln) o in pazienti con condizioni autoimmuni diverse dalla sclerosi multipla.

- Si raccomanda di interrompere il trattamento in pazienti con livelli di Alt o Ast maggiori di 3 volte l'Uln indipendentemente dai livelli di bilirubina.

- Inviare prontamente a uno specialista i pazienti con segni e sintomi di danni al fegato.

- Considerare la sospensione di Zinbryta se non è stata raggiunta una risposta adeguata al trattamento o se il paziente non rispetta la pianificazione per i test di funzionalità epatica.

- Esercitare cautela nei pazienti che assumono altri medicinali con potenzialità epatotossica nota, inclusi prodotti non soggetti a prescrizione e supplementi a base di erbe.

- Informi i pazienti circa il rischio di danni epatici, come riconoscerli e la necessità di un monitoraggio regolare. Sarà reso disponibile un modulo di consenso per i pazienti

per avere la certezza che abbiano compreso il rischio.

• Queste raccomandazioni aggiornano le misure provvisorie introdotte nel luglio 2017, comunicate direttamente agli operatori sanitari dell'Unione europea. Una nuova comunicazione scritta verrà inviata agli operatori sanitari con le raccomandazioni aggiornate.

Maggiori informazioni sul medicinale

Zinbryta è un medicinale usato per trattare pazienti con forme recidivanti di sclerosi multipla. La sclerosi multipla è una patologia nella quale l'infiammazione danneggia la guaina protettiva delle cellule nervose nel cervello e nel midollo spinale. Per forme recidivanti si intende che il paziente ha riacutizzazioni dei sintomi neurologici.

Zinbryta è disponibile come soluzione per iniezione in penne e siringhe pre-riempite. Viene somministrato sottocute una volta al mese.

Zinbryta contiene il principio attivo Daclizumab ed è stato autorizzato nell'Unione

europea a luglio 2016. Ulteriori informazioni possono essere trovate sul sito dell'EMA alla pagina riservata al medicinale.

Maggiori informazioni sul procedimento

La revisione di Zinbryta è stata avviata il 9 giugno 2017 su richiesta della Commissione europea ai sensi dell'articolo 20 del regolamento (CE) 726/2004. La revisione è stata effettuata dal Comitato di valutazione dei rischi per la farmacovigilanza (Prac), la commissione competente per la valutazione dei problemi di sicurezza per i medicinali per uso umano che ha emesso una serie di raccomandazioni. Le raccomandazioni del Prac saranno inviate al Comitato per i medicinali per uso umano (Chmp), responsabile per le questioni inerenti ai medicinali per uso umano, che adotterà il parere finale dell'Agenzia.

Lo stadio finale della procedura di revisione è l'adozione da parte della Commissione europea di una decisione giuridicamente vincolante applicabile in tutti gli Stati membri.

NOTA IMPORTANTE SULLE EPOETINE

Sul sito dell'Aifa (www.agenziafarmaco.gov.it) è stata pubblicata una Nota informativa importante, concordata dalle aziende interessate con l'EMA e con l'Agenzia italiana del farmaco, datata 29 settembre 2017, riguardante le epoetine. Sono state segnalate gravi reazioni avverse cutanee in pazienti trattati con epoetine. Tali reazioni comprendevano casi di sindrome di Stevens-Johnson (SJS) e necrolisi epidermica tossica, alcuni dei quali hanno avuto esito fatale. Le gravi reazioni avverse cutanee sono considerate un effetto di classe per tutte le epoetine. Le reazioni sono state più severe con epoetine a lunga durata d'azione. La frequenza di queste gravi reazioni cutanee non può essere calcolata, ma queste si verificano molto raramente. I pazienti devono essere informati dei seguenti segni e sintomi di gravi reazioni cutanee, quando iniziano il trattamento con una epoetina. Riportiamo di seguito il testo della Nota.

In accordo con l'Agenzia europea dei medicinali e l'Agenzia italiana del farmaco, i titolari di Autorizzazione all'immissione in commercio di tutti i medicinali contenenti epoetine, desiderano informare del rischio di gravi reazioni avverse cutanee in pazienti trattati con le epoetine Darbepoetina Alfa, Epoetina Alfa, Epoetina Beta, Epoetina Teta, Epoetina Zeta e Metossipolietilenglicole-Epoetina Beta.

• Sono state segnalate gravi reazioni avverse cutanee in pazienti trattati con epoetine. Tali reazioni comprendevano casi di sindrome di Stevens-Johnson (SJS) e necrolisi epidermica tossica (Net), alcuni dei quali hanno avuto esito fatale.

• Le gravi reazioni avverse cutanee sono considerate un effetto di classe per tutte le epoetine.

• Le reazioni sono state più severe con epoetine a lunga durata d'azione.

• La frequenza di queste gravi reazioni

cutanee non può essere calcolata, ma queste si verificano molto raramente.

• I pazienti devono essere informati dei seguenti segni e sintomi di gravi reazioni cutanee, quando iniziano il trattamento con una epoetina: eruzione cutanea diffusa con arrossamento e vescicole della pelle e della mucosa orale, degli occhi, del naso, della gola, o della zona genitale che è successiva a sintomi simil-influenzali, che includono febbre, stanchezza, dolore muscolare e articolare. Questo spesso porta a esfoliazione e desquamazione della zona della pelle coinvolta, che appare simile a una grave ustione.

• I pazienti che sviluppano questi segni e sintomi devono ricevere istruzioni di contattare immediatamente il medico e interrompere il trattamento con epoetina.

• Se un paziente ha sviluppato reazioni avverse cutanee gravi come la SJS o la Net considerate correlate all'uso di una epoetina, il paziente non deve più assumere epoetina.

Ulteriori informazioni sulla sicurezza

In seguito a segnalazioni post-marketing di gravi reazioni avverse cutanee in parti-

colare SJS, Net e reazioni caratterizzate da vescicole e desquamazioni con alcune epoetine, è stata effettuata un'analisi dettagliata di tutti i casi (compresi i dati della banca dati europea di farmacovigilanza EudraVigilance e i dati ricevuti dai titolari di Aic) per tutti i medicinali contenenti epoetine. Questa analisi ha mostrato che le gravi reazioni cutanee, incluse SJS e Net, possono essere considerate un rischio di classe per tutte le epoetine. Le reazioni più severe sono state riportate con le epoetine a lunga durata d'azione e includevano casi con regressione delle manifestazioni alla sospensione del

farmaco (*dechallenge* positivo) e con ricomparsa delle manifestazioni a una nuova somministrazione (*rechallenge* positivo).

La frequenza di queste gravi reazioni cutanee non può essere calcolata, ma queste si verificano molto raramente. Il Riassunto delle caratteristiche del prodotto e il Foglio illustrativo di tutti i medicinali contenenti epoetina, inclusi Darbepoetina Alfa, Epoetina Alfa, Epoetina Beta, Epoetina Teta, Epoetina Zeta e Metossipolietilenglicole-Epoetina Beta sono in fase di aggiornamento per includere il rischio di reazioni avverse cutanee gravi.

Invito alla segnalazione

La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si verificano dopo l'autorizzazione del medicinale è importante, in quanto permette un monitoraggio continuo del rapporto beneficio/rischio del medicinale. Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione dell'Agenzia Italiana del farmaco (sito web www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse o direttamente on line all'indirizzo www.vigifarmaco.it).

Medicina

Redazione

GRASSI OMEGA 6 ANTIDIABETE

Il rischio di ammalarsi di diabete potrebbe essere ridotto con una dieta ricca di grassi polinsaturi di tipo "Omega 6", che si trovano in abbondanza nella soia e nei semi come quelli di girasole oppure nella frutta secca. Lo suggerisce una ricerca pubblicata su *The Lancet Diabetes & Endocrinology* e condotta da Jason Wu della George Institute for Global Health a Sidney.

Lo studio è la revisione di una serie di ricerche fatte in merito al consumo di grassi Omega 6. Gli esperti hanno considerato un totale di quasi 40.000 individui, tutti sani all'inizio dell'analisi. Oltre 4000 di questi nel corso del tempo si sono ammalati di diabete di tipo 2 (la forma più diffusa, oggi epidemica nel mondo, in cui l'organismo diviene resistente all'ormone insulina, insensibile a esso). All'inizio dello studio è stata stimata la concentrazione di grassi Omega 6 nel sangue di tutti gli individui, misurando in particolare la concentrazione di "acido linoleico" che rappresenta il grasso Omega 6 più comune. È emerso che coloro che avevano una grande quantità di acido linoleico nel sangue presentavano un rischio di ammalarsi di diabete del 35% inferiore rispetto a coloro che avevano bassi livelli di acido linoleico nel sangue.

In passato i grassi Omega-6 sono stati considerati potenzialmente nocivi perché

associati al rischio di favorire infiammazione cronica. Ma questo studio sembra riabilitarne l'immagine come grassi benefici per la salute. (Ansa)

I TUMORI DELLA PELLE SONO I PIÙ DIFFUSI

I tumori della pelle sono la patologia tumorale più diffusa nella popolazione caucasica: i più diffusi sono i carcinomi basocellulari e spinocellulari. Se ne è parlato recentemente a Roma, durante il cinquantaseiesimo congresso della Adoi, Associazione italiana Dermatologi Ospedalieri, dove si è rimarcato che l'incidenza di queste patologie è di 18-20 volte maggiore rispetto al melanoma.

Osserva Marco Simonacci, direttore dell'Unità operativa complessa di Dermatologia all'Ospedale di Macerata: "Si stima che attualmente in Australia (abitanti a carnagione chiara con Fototipo 1 e 2), l'incidenza dei carcinomi basocellulari si aggiri attorno ai 1000 casi ogni 100.000 abitanti: una vera e propria epidemia". In Europa l'incidenza è minore, probabilmente grazie a un fototipo cutaneo mediterraneo che funge da elemento protettivo, ma non per questo si può sottovalutare il fatto che i casi sono numerosi anche qui. Invece, avverte Adoi, "i tumori cutanei sono spesso sottovalutati e non correttamente diagnosticati".

Tra le cause di queste patologie si può in-

dicare, oltre all'invecchiamento della popolazione, l'esposizione a radiazioni ultraviolette per ragioni professionali o ricreative come l'esposizione alle lampade artificiali abbronzanti.

Il presidente del Congresso di Adoi Antonio Cristaudo sottolinea: "È nei tumori cutanei che diventa evidente il ruolo della dermatologia ospedaliera, grazie alla diffusione capillare della disciplina, che rappresenta un fondamentale presidio per la prevenzione, il monitoraggio di screening e la diagnosi precoce di forme tumorali non sempre facilmente individuabili da un occhio non esperto. È ormai assodata la presenza sul territorio di un sempre maggior numero di aree di eccellenza in cui sono disponibili tecnologie di alto livello sia per la diagnostica sia per la chirurgia. Inoltre, non dimentichiamo che la pelle è un organo-spia che non di rado riflette complesse patologie internistiche, da quelle endocrine a quelle reumatologiche, vascolari, renali, sanguigne, respiratorie e cardiologiche".

Continua Cristaudo: "Oggi in campo oncologico abbiamo a disposizione diverse armi terapeutiche che ci permettono di risolvere anche i casi più complessi, che fino a poco tempo fa erano considerati non più curabili; e tutto questo grazie all'introduzione nell'armamentario farmacologico di farmaci biologici selettivi che mirano alle cellule malate risparmiando quelle sane".

CARTOLINA ABBONAMENTI GRANDI CLIENTI - SCONTI FINO AL 78%

Da ritagliare e spedire entro il 28 febbraio 2018
anche via fax o e-mail a:

PRESS-DI - SERVIZIO GRANDI CLIENTI MONDADORI

Casella Postale 6301- 00195 Roma Prati

(telefono 06/39723378 - fax 06/39038994

e-mail: sgc085@mondadori.it)

Puoi abbonarti anche on line su:

www.abbonamenti.it/federfarma

Sì, desidero abbonarmi per un anno alle riviste
che indico con una X nella casella corrispondente

Il mio indirizzo è (COMPILARE IN STAMPATELLO)

Cognome

Nome

Presso

Via n.

CAP Città Prov.

Scelgo di pagare

Con bollettini postali che mi invierete

Con carta di credito

American Express

Visa

Cartasi

Diners

Scadenza n.

Data Firma

I suoi dati saranno trattati dall'Editore della testata prescelta -titolare del trattamento- per evadere la sua richiesta di abbonamento. Nome, cognome, indirizzo sono indispensabili per tale finalità. Responsabile del trattamento è Press-Di Srl. Incaricati del trattamento sono gli addetti alla gestione degli abbonamenti. Lei può esercitare i diritti previsti dall' art. 7 D. Leg 196/2003, scrivendo a: Press-Di Srl- Ufficio Privacy, via Cassanese, 224 - 20090 Segrate (MI)

201700855089000872 0988868155
FEDERFARMA 58979/6

<input type="checkbox"/>	813 Abitare	44,90	<input type="checkbox"/>	70 I love english Junior	49,90
<input type="checkbox"/>	272 AD	27,70	<input type="checkbox"/>	779 I Romanzi Classic	49,90
<input type="checkbox"/>	879 Amica	19,90	<input type="checkbox"/>	65 Il Giorlino	91,90
<input type="checkbox"/>	402 Art Attack Kids	34,90	<input type="checkbox"/>	471 Il mio Papa	35,00
<input type="checkbox"/>	43 Banca Finanza	29,00	<input type="checkbox"/>	701 Icon	19,90
<input type="checkbox"/>	63 Benessere	26,80	<input type="checkbox"/>	714 Icon Design	22,40
<input type="checkbox"/>	896 Casa Facile	13,90	<input type="checkbox"/>	717 Internazionale	95,00
<input type="checkbox"/>	129 Casabella	69,90	<input type="checkbox"/>	128 Interni + Guida + 3 Annual.	55,00
<input type="checkbox"/>	50 Chi	39,00	<input type="checkbox"/>	25 Intimità	48,50
<input type="checkbox"/>	577 Ciak	23,90	<input type="checkbox"/>	40 La Cucina Italiana	23,90
<input type="checkbox"/>	66 Classici giallo	32,00	<input type="checkbox"/>	930 La Gazzetta dello Sport + all.	319,00
<input type="checkbox"/>	6 Confidenze	30,90	<input type="checkbox"/>	757 L'Espresso	59,00
<input type="checkbox"/>	56 Cosmopolitan	11,90	<input type="checkbox"/>	619 L'informatore agrario	88,00
<input type="checkbox"/>	613 Credere	52,80	<input type="checkbox"/>	819 Living	19,90
<input type="checkbox"/>	880 Cucina Moderna	11,90	<input type="checkbox"/>	520 L'Uomo Vogue	22,80
<input type="checkbox"/>	8 Cucina Moderna Oro	18,90	<input type="checkbox"/>	620 MAD (Macchine Agricole Domani)	53,00
<input type="checkbox"/>	438 Cucina No Problem	8,90	<input type="checkbox"/>	298 Marie Claire	12,50
<input type="checkbox"/>	489 Disney Princess	27,90	<input type="checkbox"/>	301 Marie Claire Maison	14,00
<input type="checkbox"/>	674 Disney Punto Croce	16,90	<input type="checkbox"/>	734 Meridiani	23,90
<input type="checkbox"/>	738 Domus	57,90	<input type="checkbox"/>	735 Meridiani Montagne	27,40
<input type="checkbox"/>	141 Donna Moderna	35,00	<input type="checkbox"/>	615 National Geographic	34,00
<input type="checkbox"/>	802 Dove	24,90	<input type="checkbox"/>	874 National Geo Kids	18,90
<input type="checkbox"/>	740 Due Ruote	25,20	<input type="checkbox"/>	810 Oggi	39,90
<input type="checkbox"/>	885 Economy	39,00	<input type="checkbox"/>	490 Ok Salute & Benessere	23,80
<input type="checkbox"/>	291 Elle	12,60	<input type="checkbox"/>	30 Panorama	29,90
<input type="checkbox"/>	292 Elle Decor	19,90	<input type="checkbox"/>	454 Paperinik	29,90
<input type="checkbox"/>	62 Famiglia Cristiana	92,90	<input type="checkbox"/>	440 Paperino	27,90
<input type="checkbox"/>	604 Far da Sé + Almanacco	30,00	<input type="checkbox"/>	483 Pc Professionale	29,90
<input type="checkbox"/>	579 Focus	29,90	<input type="checkbox"/>	480 Pixar Cars	38,50
<input type="checkbox"/>	981 Focus D&R	13,90	<input type="checkbox"/>	733 Quattroruote	39,90
<input type="checkbox"/>	461 Focus Extra	14,90	<input type="checkbox"/>	662 Quattrozampe	34,00
<input type="checkbox"/>	948 Focus Junior	24,90	<input type="checkbox"/>	316 Riders	17,50
<input type="checkbox"/>	257 Focus Pico	27,90	<input type="checkbox"/>	478 Rolling Stone	28,90
<input type="checkbox"/>	211 Focus Storia Collection	22,90	<input type="checkbox"/>	199 Sale&Pepe	22,90
<input type="checkbox"/>	260 Focus Storia Wars	19,90	<input type="checkbox"/>	816 Sano & Leggero	19,90
<input type="checkbox"/>	462 Focus Storia	29,90	<input type="checkbox"/>	830 Starbene	29,90
<input type="checkbox"/>	400 Focus Wild	27,90	<input type="checkbox"/>	254 Storia in rete	35,00
<input type="checkbox"/>	477 Frozen	32,90	<input type="checkbox"/>	55 Storica National Geographic	38,50
<input type="checkbox"/>	155 Gambero Rosso	37,50	<input type="checkbox"/>	7 Topolino	69,90
<input type="checkbox"/>	64 GBaby	21,90	<input type="checkbox"/>	300 Tu Style	35,00
<input type="checkbox"/>	289 Gente	34,90	<input type="checkbox"/>	903 Tv Sorrisi e Canzoni	29,90
<input type="checkbox"/>	9 Giallo Mondadori	32,00	<input type="checkbox"/>	720 Undici	32,00
<input type="checkbox"/>	884 Giallo Zafferano	11,90	<input type="checkbox"/>	475 Uack!	19,90
<input type="checkbox"/>	290 Gioia	23,90	<input type="checkbox"/>	5 Urania	37,90
<input type="checkbox"/>	172 Giornale delle assicurazioni	29,00	<input type="checkbox"/>	754 Vanity Fair	34,90
<input type="checkbox"/>	516 Glamour	11,90	<input type="checkbox"/>	127 Ville Giardini	34,90
<input type="checkbox"/>	273 GQ	11,90	<input type="checkbox"/>	659 Ville&Casali	31,00
<input type="checkbox"/>	434 Grandi Classici Disney	36,90	<input type="checkbox"/>	624 Vita in campagna	47,00
<input type="checkbox"/>	2 Grazia	19,50	<input type="checkbox"/>	626 Vita in campagna + Vivere la casa in campagna	55,00
<input type="checkbox"/>	920 Corriere della Sera + all.	319,00	<input type="checkbox"/>	519 Vogue Italia	19,90
<input type="checkbox"/>	176 Harvard Business Review	87,50			
<input type="checkbox"/>	408 I Classici Disney	27,90			

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. Non potendo verificare la veridicità degli annunci Farma 7 declina ogni responsabilità.

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@gionalidea.it**

Acquisti

- Campania: acquistasi farmacia di giro medio-piccolo in linea con gli attuali parametri di mercato. Esclusi intermediari. Per contatti telefonare al 328.6124085 oppure inviare un'e-mail a **dottormasaniello@hotmail.com**
- Province di Torino, Asti, Cuneo: acquistasi farmacia di giro medio-piccolo. Esclusi intermediari. Per contatti inviare un'e-mail a **cvelsa@libero.it**
- Puglia: zona Bari, Brindisi, Taranto e relative province, acquistasi farmacia di giro medio-piccolo. Per contatti telefonare al 347.5835518.
- Bologna o immediata periferia: acquistasi farmacia di giro medio.

Esclusi intermediari. Per contatti telefonare al 347.7018415 oppure inviare un'e-mail a **farmacia.ferraropoalo@gmail.com**

Vendite

- Provincia di Torino: vendesi farmacia rurale sussidiata di giro piccolo. Esclusi intermediari e perditempo. Solo se interessati, inviare un'e-mail con recapiti a **farvend@libero.it**
- Roma: vendesi farmacia di giro medio, in posizione angolare con molti punti luce. Per contatti telefonare al 338.1430795.

Partecipazioni

- Da Salerno a salire: farmacista cerca quota di farmacia. Per contatti telefonare al 342.1130863.

Lavoro

- Napoli e provincia e Telese Terme: farmacista, già collaboratore di farmacia per circa undici anni, offresi per collaborazioni. Si valutano anche offerte da tutta Italia. Gradito alloggio. Per contatti telefonare al 329.0626978 oppure inviare un'e-mail a **ludovicomeccanico@libero.it**
- Commessa magazziniera con oltre dieci anni d'esperienza nelle farmacie, offresi per lavoro nelle città della BAT. Per contatti telefonare al 340.5185886.

- La farmacia Costantino di Roma cerca collaboratore in grado di svolgere funzioni direttive e con spiccate capacità organizzative. Per contatti telefonare al 338.2244684.

Varie

- Vendesi sistema autodiagnostico per l'analisi del sangue Callegari CR3000 comprensivo di centrifuga, accessori (capillari e porta provette) e di vari test di diagnosi (glucosio, colesterolo, bitest, emoglobina, trigliceridi e Hdl). Perfettamente funzionante e in ottime condizioni. Per contatti telefonare allo 041.453789 o al 349.8883966.
- Vendesi insegna luminosa con tubi al neon, bifacciale a croce. Molto visibile grazie alle dimensioni 90 x 90. Tenuta in modo impeccabile, perfettamente funzionante. Per contatti telefonare al 348.8091303.

«Farma 7» è l'organo ufficiale di stampa della Federfarma (www.federfarma.it - via Emanuele Filiberto, 190 - 00185 Roma - tel. 06/703801). **Direttore editoriale:** Vittorio Contarina **Direttore:** Marco Bacchini - **Vicedirettore:** Riccardo Berno - **Comitato editoriale:** Achille Gallina Toschi, Andrea Garrone, Michele Pellegrini Calace, Gianni Petrosillo, 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@gionalidea.it, pubblicita@gionalidea.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 15.11.2017

Chi non conta le pecore,
conta su ARMONIA®.

Informazioni riservate alla classe medica

RETARD

Per un sonno regolare.

ORO

Per un rapido addormentamento.

FAST

Per addormentarsi bene.

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

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

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



Scopri di più su:

NATHURA.COM



NATHURA®

LA NOSTRA RICERCA,
IL TUO STAR BENE.

captolip

*Contro il
colesterolo alto*

*Naturale
efficace*

Senza tossicità

L'unica con qualità certificata

BioMonacolina K

da riso rosso fermentato

Citrinina free

*Sostiene l'efficienza
della funzione
cardiaca*



CERTIFICATO N. P2907
DT N. 83



PRODOTTO
CERTIFICATO



**GARANTITO DA
CHEMIST'S RESEARCH.**

Captolip è il primo prodotto contro il colesterolo alto sottoposto a certificazione di qualità per garantire costante livello di **Monacolina K** e **assenza di Citrinina**.

Solo da Chemist's Research, in Farmacia.

Numero Verde
800 44 66 40
Servizio Clienti

LA TUTELA
DEL CONSIGLIO



MONETA UNICA
DELLA SALUTE®



www.chemistresearch.it