

# farma7

Settimanale di notizie sul mondo farmaceutico

## ● Il Punto

1

### SUNIFAR: I RISULTATI OTTENUTI E GLI OBIETTIVI DA RAGGIUNGERE

**N**ella relazione presentata all'Assemblea nazionale il presidente dei farmacisti rurali Silvia Pagliacci ha fatto il punto sul lavoro svolto nella prima parte del triennio 2017-2020 e sulle questioni da affrontare nei prossimi mesi: un'ampia sintesi del suo intervento (a pag. 3).

**Legge di Bilancio**  
Analisi e commento  
delle norme  
che riguardano  
la farmacia

**Nuove disposizioni  
sui sacchetti  
di plastica**  
La locandina  
da esporre

**Iperammortamento**  
Ulteriori  
chiarimenti  
dell'Agenzia  
delle Entrate



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



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

# Il Punto

*La relazione del presidente Pagliacci all'Assemblea nazionale dei rurali*

## SUNIFAR: I RISULTATI OTTENUTI E GLI OBIETTIVI DA RAGGIUNGERE

**L**a prima Assemblea nazionale del triennio 2017-2020 ha offerto al presidente Silvia Pagliacci l'occasione sia per fare il punto sul lavoro svolto in questi primi sette mesi d'attività, sia per condividere le iniziative da portare avanti nel nuovo anno. Ecco, in sintesi, la sua relazione

*Il presidente Sunifar ha voluto sottolineare, in apertura del suo intervento, come l'elemento che ha permesso di ottenere risultati importanti -per la farmacia in generale e per quella rurale in particolare- sia stata "la collaborazione e la sinergia con le altre componenti del sistema. Aver lavorato e formulato proposte gomito a gomito con la Fofi, l'Assofarm, l'Utifar, Federfarma Servizi e, in spirito di collaborazione costruttiva con il ministero della Salute, ha dato forza alle nostre richieste e ha convinto le istituzioni della loro validità". Un metodo di lavoro nuovo, insomma, che ha prodotto e produce risultati.*

*Ne è una riprova l'adeguamento dei limiti di fatturato Ssn che danno diritto alle agevolazioni sugli sconti per le farmacie rurali sussidiate e per le altre a basso fatturato, ottenuto dopo una attesa di troppi anni. Un obiettivo raggiunto proprio grazie a quello spirito di collaborazione sopra indicato, e grazie al supporto dei senatori Andrea Mandelli e Luigi D'Ambrosio Lettieri e degli altri senatori che "hanno messo la*

*loro firma all'emendamento, dandogli così trasversalità e ancora maggiore forza". Ora -ha precisato Silvia Pagliacci, ricordando il ruolo del ministro Beatrice Lorenzin, del viceministro dell'Economia, Enrico Morando, e del relatore del Ddl, Bachisio Lai- "il nostro settore ha ottenuto di fatto un finanziamento aggiuntivo di quasi 10 milioni di euro, che vanno a beneficio della parte più debole della categoria".*

*Altra iniziativa a sostegno delle piccole farmacie è la polizza a favore dei titolari privi di collaboratori laureati, che in caso di malattia o infortunio possono ottenere un rimborso che consente loro di pagare un sostituto, garantendo così la continuità del servizio laddove la farmacia è spesso l'unico presidio sanitario di riferimento. "Stiamo parlando di un migliaio di colleghi -ha precisato il presidente Sunifar- che operano in condizioni di reale difficoltà e che potranno, con questa polizza, lavorare con maggiore tranquillità".*

*Un altro successo ancora, e non soltanto per i rurali, ma per tutte le farmacie, è stata la definizione della nuova Tariffa nazionale dei medicinali, insieme con l'adeguamento del diritto addizionale notturno (portato per le farmacie rurali sussidiate a 10 euro). Al di là della doverosa rivalutazione -dopo 24 anni di congelamento rispetto all'incremento del costo della vita e all'inflazione- va sottolineato l'innovativo meccanismo di*

*calcolo, che "riconosce economicamente il valore, la complessità e la delicatezza di questo atto professionale specifico del farmacista". Peraltro questo lavoro, frutto anch'esso della "proficua attività di squadra", ha permesso anche di aprire il Tavolo tecnico per la revisione della Farmacopea (la cui ultima revisione risale al 2010), che "consentirà di dare il nostro contributo fattivo su temi di rilevante impatto per la professione".*

### I prossimi impegni

*Il presidente del Sunifar si è poi soffermata sui "lavori in corso", primo tra tutti il rinnovo della Convenzione. Ecco una preziosa occasione -ha detto- per promuovere un riequilibrio tra la distribuzione diretta e la distribuzione per conto e per favorire l'erogazione dei nuovi servizi in ambito Ssn. Inoltre la convenzione sarà una occasione per compensare le condizioni di disagio in cui operano le sussidiate e per approfondire la riflessione sui criteri di ruralità che danno diritto all'indennità di residenza. Su quest'ultimo punto, Silvia Pagliacci ha presentato alcune osservazioni della Commissione interna, coordinata da Daniele Dani, secondo cui non può essere condivisibile la proposta varata dalle Regioni con l'Atto di indirizzo. Infatti, non è accettabile sostituire il concetto di ruralità con quello di farmacia disagiata, il cui unico parametro di riferi-*

mento dovrebbe essere il fatturato ai fini Iva. Su questo -ha precisato Pagliacci- la legge è molto chiara nello stabilire che non si può prescindere dai criteri della popolazione e dell'ampiezza del territorio. Accanto a questi, la proposta della commissione è di valutare anche altri fattori che dimostrino il reale disagio sopportato dal titolare: tra questi, il fatturato Ssn, il fatturato Iva, la frequenza dei turni e la distanza della farmacia dal capoluogo, nonché, gli oneri derivanti dai principali servizi erogati. Insomma, l'obiettivo principale è la ricerca di rivalutazione dell'indennità senza dimenticare i criteri di equità.

Il presidente del Sunifar ha poi accennato al dibattito sulla nuova remunerazione, che deve "mettere al riparo le farmacie dalle possibili future evoluzioni (o involuzioni) del mercato del farmaco, sempre salvaguardando la specificità delle farmacie rurali" e sul Piano nazionale della cronicità, che coinvolge le farmacie nelle attività di educazione sanitaria e prevenzione primaria e secondaria. Un'occasione anche questa per "dimostrare l'efficacia del nostro contributo in termini di qualità delle cure e contenimento dei costi". A tal fine ha ricordato il progetto sperimentale, in collaborazione con la Asl Sud-est Toscana, per l'aderenza alla terapia sulle malattie respiratorie, e l'attività del Centro studi Federfarma, proprio per definire un modello di gestione della cronicità che preveda il pieno coinvolgimento della farmacia.

Tutte attività, però, che comportano protocolli condivisi con specialisti e Mmg,

con i quali -ha precisato il presidente Sunifar- "ci dobbiamo confrontare per definire i rispettivi ruoli, evitando sovrapposizioni e creando invece sinergie positive e costruttive". E che la farmacia possa fare molto nell'ambito della prevenzione e dell'educazione sanitaria l'ha dimostrato la campagna "DiaDay", cui hanno aderito ben 7.600 farmacie e ben 160.000 cittadini. "Un successo per la farmacia -ha ricordato Silvia Pagliacci- in termini di immagine verso l'opinione pubblica, ma anche in termini di affermazione del valore aggiunto garantito dalla rete delle farmacie nei confronti dei decisori pubblici".

Tra i progetti in campo non poteva non essere ricordato l'impegno di Federfarma e Sunifar per supportare le farmacie in vista dell'ingresso del capitale nella proprietà e della costituzione delle catene. Un primo passo è stato l'adeguamento dello Statuto, per il quale ora saranno considerate titolari di farmacia rurale solamente le società in cui tutte le farmacie possedute abbiano i requisiti di ruralità. Partendo poi dalle iniziative di aggregazioni già promosse sul territorio bisognerà poi "costruire una grande rete, che consenta alle farmacie di proprietà dei farmacisti di avere maggiore potere contrattuale e forza economica". A tal fine sarà elaborato un progetto (affidato alla società di consulenza Focus Mgmt) che consentirà di predisporre "una rete di supporto che tenga conto delle reali esigenze del territorio e delle attività già in essere".

Il presidente del Sunifar ha, quindi,

parlato sia della necessità di elaborare con l'Enpaf un progetto che garantisca ai farmacisti rurali di avere una "pensione dignitosa", sia dell'opportunità di riprendere i contatti con Anci, Anpci e Uncem -le Associazioni dei piccoli Comuni- per costruire sinergie e modalità di collaborazione concrete. Per fare in modo, per esempio, che l'erogazione di finanziamenti dedicati ai Comuni montani possa includere anche le farmacie.

Silvia Pagliacci ha poi concluso con obiettività il suo intervento, citando le cose che, "con grande rammarico, non siamo riusciti a fare". Vale a dire, la questione della valutazione dei titoli di anzianità professionale nei concorsi straordinari del DI Monti. Dopo difformi pronunciamenti di vari Tar, un parere dell'Avvocatura dello Stato e un emendamento al Ddl Lorenzin, la questione si è purtroppo del tutto chiusa in maniera sfavorevole per i farmacisti rurali. Anche questo insuccesso dimostra come i problemi siano complessi e le soluzioni richiedano studio, impegno, intelligenza e caparbia: da qui allora l'invito che Silvia Pagliacci ha rivolto ai membri dell'Assemblea nazionale Sunifar, in chiusura del suo intervento. "Vi invito a partecipare sempre alla vita associativa-sindacale e a rappresentare con energia le istanze che, ognuno di voi, per sua sensibilità, saprà cogliere dalla base più vulnerabile: quella dei colleghi rurali che hanno bisogno di essere ascoltati e di sapere che sono al primo posto nei nostri progetti e che stiamo lavorando per loro". (LV)

Pharmacy  
**SCANNER**

Ogni settimana utili informazioni  
per il **farmacista manager**

Iscriviti a

**pharmacyscanner.it**

COMUNICATO STAMPA FEDERFARMA - 8 gennaio 2018

## SACCHETTI IN FARMACIA IL TWEET DELLA CONAD SBAGLIA BERSAGLIO

“Mi riferisco all’ennesimo tweet dell’amministratore delegato di Conad, Francesco Pugliese, ancora una volta impegnato a sparare contro la farmacia, a sproposito e senza sapere bene di cosa parla. Infatti Pugliese accusa le farmacie di far pagare i sacchetti biodegradabili e compostabili “ben” 2 centesimi, dimostrandolo con la foto di uno scontrino rilasciato in provincia di Ragusa. Pugliese dovrebbe co-

noscere la normativa che, dal 1° gennaio 2018, obbliga tutti gli esercizi commerciali a far pagare i sacchetti. Tale obbligo riguarda anche le farmacie che, finora, li hanno forniti gratuitamente, al contrario dei supermercati che, invece, li fanno pagare da anni. E spesso ben più di 2 centesimi”.

Marco Cossolo, presidente di Federfarma, risponde così all’ultima provocazione di Pugliese, aggiungendo anche che “nel

caso in futuro la legge dovesse consentirlo, le farmacie saranno liete di poter nuovamente fornire gratuitamente i sacchetti ai propri clienti”.

“Quello delle farmacie -dice Cossolo- è un chiodo fisso dell’amministratore delegato Conad, tanto da farlo intervenire a sproposito e cadere in errori clamorosi come questo. Gli consiglio di non occuparsi più delle farmacie con critiche infondate come questa e gli suggerisco piuttosto di valutare con maggiore attenzione temi di sua competenza, come la frutta e la verdura e, stando al recente spot, l’allestimento della sala parto all’interno del supermercato”.

## MILANO: DATI E ANALISI SUL SETTORE COSMETICO

Il 1° febbraio a Milano (presso Château Monfort, in corso Concordia 1, a partire dalle 10.30), Cosmetica Italia, l’Associazione nazionale delle imprese della cosmesi, presenterà il periodico rapporto elaborato dal proprio Centro studi su “Congiuntura, trend e investimenti” del settore. Saranno analizzati i dati relativi alla chiusura dell’anno 2017, le previsioni per il primo semestre del 2018 e le anticipazioni sull’andamento finanziario del comparto.

## BRINDISI: CORSO ECM SULLA NUOVA TARIFFA

Si terrà a Brindisi domenica 4 febbraio un corso Ecm organizzato dall’Ordine provinciale dei farmacisti, dedicato al tema “La Nuova Tariffa nazionale per la dispensazione al pubblico dei medicinali”. Sede dell’evento sarà la Sala Pink dell’Hotel Nettuno, in via Angelo Titi 41, i lavori cominceranno alle 9 con la registrazione dei partecipanti e termineranno alle 18.30, dopo il questionario di verifica Ecm. Il corso dà diritto a 8 crediti.

Saranno relatori: Giulio Cesare Porretta, professore di Tecnologia e legislazione farmaceutica presso il Dipartimento di Chimica

del farmaco dell’Università “La Sapienza” di Roma; Piero Siciliano, direttore di farmacia e responsabile di laboratorio galenico.

La partecipazione è gratuita: saranno accettate le prime 100 adesioni. Per informazioni: 0831.562141 - [ordinefarmacistibr.gov@virgilio.it](mailto:ordinefarmacistibr.gov@virgilio.it)

## USA: SU OMEOPATICI FDA PIÙ SEVERA

La Fda statunitense, l’ente per la regolamentazione dei farmaci, potrebbe varare a breve una nuova legislazione più severa sui prodotti omeopatici. La proposta di nuovo regolamento, si legge sul sito dell’agenzia, è ora aperta ai commenti per 90 giorni. Il nuovo regolamento non richiederà una registrazione dei prodotti come quella dei farmaci, spiega la nota Fda, ma richiederà documentazioni più stringenti, per esempio sulla qualità delle produzioni, per una serie di categorie considerate “ad alto rischio”, dai prodotti per cui sono stati segnalati effetti collaterali a quelli in cui sono presenti ingredienti potenzialmente pericolosi, a quelli che riportano una indicazione per malattie potenzialmente letali come i tumori a quelli destinati a categorie vulnerabili, a partire da bambini e anziani. Nel settembre 2016, ricorda sempre il comunicato, Fda ha

emanato una allerta su dei prodotti omeopatici per alleviare il dolore della dentizione nei bambini legati a una serie di effetti collaterali, fra cui alcune morti. Da un’indagine è emerso che i prodotti contenevano belladonna in quantità molto superiori a quelle dichiarate. “Noi rispettiamo il fatto che alcuni individui vogliano usare trattamenti alternativi -afferma Scott Gottlieb, direttore della Fda- ma dobbiamo proteggere il pubblico da prodotti che potrebbero non dare alcun beneficio e potenzialmente causare danni”. (Ansa)

## REGGIO CALABRIA ELEZIONI PER L’ORDINE

Angela Daniela Musolino è la nuova presidente dell’Ordine dei farmacisti di Reggio Calabria per il triennio 2018-2020. In seguito alle elezioni per il rinnovo del direttivo e alla conseguente distribuzione delle cariche, il vertice risulta dunque così composto: presidente Angela Daniela Musolino; vicepresidente Maria Carmela Lanzetta; segretaria Daniela Laganà; tesoriere Antonio Pizzimenti; consiglieri Giuseppe Afflitto, Antonio Caracciolo, Nicola Fotia, Demetrio Lo Giudice, Simonetta Natalia Neri; revisori dei conti Teresa Giuffrè, Francesco Oliva, Teresa Rovella, Giuseppe Ditto (supplente).

*L'informazione su sanità e farmacia a cavallo del Capodanno*

## INFLUENZA: I CONSIGLI PER PREVENIRLA E L'IPOTESI DI VACCINARE GRATIS I BIMBI

*Registrato un aumento dei casi tra Natale e inizio d'anno, anche se il picco si attende per fine gennaio. Al punto che Ministero e Iss valutano se estendere il vaccino antinfluenzale anche ai bambini. Altre notizie ancora su mercato del lavoro, DiaDay, sacchetti, cannabis terapeutica*

**"C**'è stato un importante aumento (di casi di influenza ndr) tra Natale e Capodanno, ma il picco si attende a fine gennaio" afferma il presidente di Federfarma nazionale, Marco Cossolo. "I consigli in più che si possono dare, oltre a quelli classici di bere molto e alimentarsi con equilibrio privilegiando agrumi e verdura a foglia verde" continua Cossolo, "è di evitare gli sbalzi di temperatura, non abusare delle proprie energie e dunque cercare di mantenersi riposati, uscire di casa assicurandosi di avere sempre i capelli rigorosamente asciutti e solo dopo aver coperto la testa con un cappello" (*Liberquotidiano.it*, 5.1.18).

"Il ministero della Salute, insieme a noi dell'Istituto superiore di Sanità, sta valutando se estendere anche ai piccoli il vaccino (antinfluenzale, ndr) gratuito", annuncia la ricercatrice del Dipartimento di infettivologia dell'Iss, Caterina Rizzo. "Se ne parla anche a livello europeo", conferma Gianni Rezza, che dirige il dipartimento. "Bisognerà superare le resistenze di chi dice che il vaccino non serve perché i bambini l'influenza la superano bene da sé", ammette Rezza, che però spiega: "a parte il fatto che in alcuni casi, quando la febbre è molto alta, anche i piccoli corrono pericoli, ma come già fanno negli Usa immunizzarli significa impedire poi al virus di propagarsi in casa tra genitori e nonni" (*La Stampa*, 5.1.18).

### MERCATO DEL LAVORO: INCENTIVI E ASPIRAZIONI

Nonostante nella legislatura appena conclusa i posti di lavoro siano aumentati, tornando ai livelli precedenti la crisi economica, sono ancora tante le anomalie e i problemi strutturali nel mercato del lavoro italiano. Secondo i dati Istat in Italia vorrebbero lavorare oltre 6 milioni di persone, pari al 15% dei circa 39 milioni di residenti con un'età compresa fra 15 e 64 anni. Si tratta di disoccupati (2,9 milioni) e delle «forze di lavoro potenziali» (3,2 milioni), cioè coloro che, pur non avendo cercato un impiego nelle ultime 4 settimane, sono subito disponibili a lavorare. Il problema non è soltanto creare più lavoro, ma anche favorire l'incontro tra domanda e offerta di lavoro: secondo una recente indagine Unioncamere-Anpalm, infatti, le imprese hanno sempre maggiore difficoltà a trovare i lavoratori di cui hanno bisogno (*Corriere della Sera*, 3.1.18).

La Legge di Bilancio 2018 introduce una nuova agevolazione contributiva in favore di tutti i datori di lavoro del settore privato che assumeranno, dal 1° gennaio 2018, giovani con meno di 35 anni di età, ovvero meno di 30 per gli avviamenti al lavoro effettuati dal 2019. La riduzione contributiva, che non riguarda il premio Inail, ha una durata massima di 36 mesi e abbatte del 50% gli oneri previ-

denziali, entro il tetto massimo di 3.000 euro annui. Sono premiate le assunzioni a tempo indeterminato con contratto a tutele crescenti. Il beneficio non si applica alle assunzioni di dirigenti, né ai rapporti di tipo domestico (*// Sole 24 Ore*, 4.1.18).

Secondo uno studio condotto su circa 2.500 studenti tra 18 e 25 anni, il primo desiderio della maggior parte dei giovani italiani (54%), per il 2018, è ricevere un'offerta in un ambito legato al web: nella realtà virtuale le opportunità appaiono più numerose di quelle esistenti nel mondo reale e si ritiene che il successo arrivi prima. Il lavoro desiderato online spesso è dietro le quinte: il 27% sogna di inventare una App di successo; il 23% di avviare un business nell'e-commerce; un altro 23% vorrebbe essere impiegato in aziende che indicizzano siti web sui motori di ricerca; il 18% si dichiara appassionato di analisi dei dati. I lavori manuali interessano il 12% dei monitorati. Appena il 10% guarda alle professioni tradizionali e soltanto l'8% al posto fisso (*// Messaggero*, 4.1.18).

### VARIE

**DiaDay.** Oltre 4.000 casi di diabete non diagnosticato e quasi 19.000 di prediabete. L'articolo sintetizza i risultati dell'iniziativa Diaday, il primo screening nazionale eseguito gratis in 5.671 farmacie dal 14 al 24 novembre. Grazie a questa campagna, realizzata da Federfarma con la collaborazione di Aild e Sid, sono state monitorate più di 160.000 persone. Coloro che hanno scoperto di avere il diabete possono curarsi tempestivamente e quanti sono venuti a conoscenza della propria

condizione di prediabete possono impedire lo sviluppo della patologia cambiando stile di vita e adottando un corretto comportamento alimentare (*La Repubblica Salute*, 2.1.18).

**Sacchetti bio.** Grande incertezza tra i consumatori sulla norma che prevede l'obbligo di far pagare ai cittadini tutte le buste di plastica, compresi i sacchetti biodegradabili e compostabili utilizzati in farmacia e quelli usati per acquistare i prodotti alimentari sfusi. Il ministro dell'Ambiente, Gian Luca Galletti, gli ecologisti e il sindacato dei chimici (Filctem) difendono la normativa, che invece sui social network viene usata per attaccare i politici che l'hanno promossa e approvata. L'ex premier Matteo Renzi ha replicato su Facebook affermando che il Governo ha solo attuato la normativa europea (*Il Sole 24 Ore*, 4.1.18).

**Cannabis terapeutica.** Ancora non sono disponibili dati e statistiche sulle prescrizioni italiane di cannabis a uso terapeutico, ma il vertiginoso aumento della domanda è testimoniato dalle previsioni della Direzione dei dispositivi medici e del servizio farmaceutico del ministero della Salute. Negli ultimi tre

anni l'aumento del fabbisogno nazionale è stato di 100 chili l'anno, con una previsione di 350 chili per il 2017 e 500 per il 2018. La produzione della Fm2, varietà coltivata dallo Stato -che al momento è l'unico soggetto autorizzato a produrla- non basta per soddisfare le richieste dei pazienti. Anche il ricorso ai farmaci (più costosi) prodotti in Olanda non è sufficiente: l'Office of Medicinal Cannabis del ministero della Salute olandese ha detto di non poter aumentare l'esportazione oltre i 250 chili. Intanto, il Ministero della Difesa ha pubblicato un bando per acquistare all'estero 100 chili di cannabis terapeutica per una spesa di circa 600 mila euro (*La Stampa*, 3.1.18).

**Quando lo Stato paga in ritardo.** La Pubblica Amministrazione, da Nord a Sud, paga le imprese in ritardo: sette aziende su dieci denunciano gravi ritardi da parte dei Comuni, che risultano essere i più inadempienti. I tempi medi di attesa si attestano sui 100 giorni. Rispetto agli anni precedenti un miglioramento c'è stato, se si pensa che nel 2010, secondo i dati della Banca d'Italia, i fornitori aspettavano in media 240 giorni. Tale riduzione, tuttavia, è ben lontana dai tempi

previsti dalla legislazione europea: l'azienda dovrebbe essere pagata entro 30 giorni dall'invio della fattura, ed entro 60 in casi particolari. Così, a tre anni dall'apertura della procedura di infrazione da parte di Bruxelles, l'Italia è stata deferita alla Corte di Giustizia rischiando multe salatissime (*La Repubblica*, 2.1.18).

**Walgreens.** "Abbiamo conseguito un'altra ottima performance nel primo trimestre, grazie al sostenuto volume di prescrizioni e alla crescita della quota di mercato della divisione Retail Pharmacy Usa. Al tempo stesso, continuiamo a rafforzare la posizione dell'azienda per la crescita futura, con l'acquisizione dei primi punti vendita Rite Aid in seguito all'autorizzazione regolatoria all'operazione dello scorso settembre". Così Stefano Pessina, executive vice chairman e ceo di Walgreens Boots Alliance, commenta i risultati del primo trimestre dell'esercizio in corso (*Il Sole 24 Ore*, 5.1.18).  
(US.SM - 346/12 - 8.1.18)

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

## Industrie Ottiche Italiane S.r.l.

### COMUNICA

che, a partire dal 1° Gennaio 2018,  
il nuovo **Concessionario esclusivo per l'Italia**  
del prestigioso marchio di occhiali per lettura  
**Corpootto** è:

PLANET PHARMA S.p.A. Via Aquileia, 37 20092 Cinisello Balsamo (MI)  
Tel. +39 02 66013178 Email: info@planetpharma.it

**IN OCCASIONE DEI 25 ANNI DALLA NASCITA DEL MARCHIO,  
A TUTTE LE FARMACIE CHE RICHIEDERANNO UNA VISITA DELL'AGENTE DI ZONA,  
SARÁ RISERVATA UNA STRAORDINARIA PROMOZIONE DI BENVENUTO.**



## CHE COSA STABILISCE LA LEGGE DI BILANCIO PER IL 2018

La Legge di Bilancio 2018 è stata approvata definitivamente dal Senato il 23 dicembre 2017 ed è in vigore dal 1° gennaio 2018. Il testo, in attesa della pubblicazione in Gazzetta Ufficiale, è consultabile sul sito internet del Senato. Federfarma commenta le disposizioni di interesse per la farmacia, tra cui, in particolare, **la norma sul finanziamento della sperimentazione dei nuovi servizi in farmacia (art. 1, commi 403-406) e il contributo dovuto dalle società di capitali all'Enpaf (art. 1, comma 441)**, oggetto della circolare 498/2017, pubblicata qui di seguito.

### **Art. 1, comma 673, lett. b) - Proroga entrata in vigore nuova remunerazione**

**Il termine per l'entrata in vigore del nuovo sistema di remunerazione della filiera distributiva del farmaco viene prorogato al 31 dicembre 2018.** Sarà, quindi, possibile verificare, entro l'anno 2018 e in parallelo con il rinnovo della convenzione farmaceutica nazionale, la possibilità di pervenire a una riforma della remunerazione delle farmacie sui medicinali erogati in regime convenzionale, basato su una quota fissa e una ridotta quota percentuale, come previsto dal DI n. 95/2012, convertito nella Legge n. 135/2012.

### **Art. 1, comma 389 - Ripiano anno 2016, superamento tetto spesa territoriale e ospedaliera**

Viene previsto che l'Aifa adotti, entro trenta giorni dall'approvazione della Legge di Bilancio, una determina per il ripiano, a carico delle aziende farmaceutiche, dell'eventuale superamento del tetto di spesa farmaceutica ospedaliera e territoriale relativo all'anno 2016. A tale riguardo si ritiene opportuno evidenziare che i dati sulla spesa convenzionata per l'anno 2016 di fonte sia Federfarma sia Aifa evidenziano un calo della stessa rispetto al 2015. Tali considerazioni sono rilevanti per la categoria, in quanto l'esenzione delle farmacie dall'obbligo di ripiano dello sfondamento del tetto di spesa territoriale per gli anni 2013/2015 è basato sul principio dettato dall'art. 21 del DI 24 giugno 2016 n. 113 convertito con la Legge 160/2016, secondo il quale le procedure di ripiano si attivano solo in caso di aumento della spesa convenzionata rispetto all'anno precedente.

### **Art. 1, commi 390, 391 - Definizione contenziosi per ripiano tetto spesa territoriale e ospedaliera per gli anni 2013-2014-2015**

Viene previsto che l'Aifa concluda, entro 120 giorni dall'approvazione della Legge di Bilancio, le transazioni con le aziende farmaceutiche relative a contenziosi per il ripiano del superamento del tetto di spesa ospedaliera e territoriale relativo agli

anni 2013, 2014 e 2015 e che, sulla base delle suddette transazioni, emani una ulteriore determina, entro 150 giorni dall'approvazione della Legge di Bilancio, riepilogativa degli importi dovuti da ciascuna azienda per gli anni in esame, al fine di consentire al Ministero dell'Economia, una volta incassate tali somme, di attribuire alle Regioni le quote di rispettiva competenza, suddivise per i vari anni.

### **Art. 1, commi 392-402 - Modalità di ripiano, detraibilità dell'Iva su importi ripiano**

Si prevede che i titolari di Aic che hanno commercializzato uno o più medicinali non orfani, non innovativi coperti da brevetto ovvero medicinali non coperti da brevetto per la prima volta nell'anno di ripiano e per i quali non è disponibile alcun dato di fatturato relativo all'anno precedente, partecipino al ripiano stesso nella misura massima del 10 per cento della variazione positiva del fatturato dei medesimi medicinali. Viene prevista anche la possibilità per le aziende di detrarre l'Iva pagata sulle quote versate a titolo di ripiano dello sfioramento del tetto di spesa.

### **Art. 1, commi 408-409 - Monitoraggio su farmaci innovativi e innovativi oncologici**

Viene introdotto in via sperimentale per il triennio 2018-2020 da parte del Ministero della Salute e del Ministero dell'Economia un monitoraggio degli effetti dei farmaci innovativi e innovativi oncologici sul costo del percorso terapeutico-assistenziale complessivo. L'esito del monitoraggio è funzionale al migliore allocamento delle risorse programmate per il Ssn.

### **Art. 1, commi 411-415 - Obbligo per la P.A. e per gli enti del Ssn di documentare in forma elettronica gli acquisti di beni e servizi**

Viene previsto l'obbligo per la Pubblica amministrazione di emettere, trasmettere, conservare e archiviare i documenti che riguardano gli acquisti di beni e servizi in forma elettronica. Tale obbligo è finalizzato a incentivare l'efficienza e la trasparenza del sistema di approvvigionamento della P.A.

Per quanto riguarda gli enti del Ssn, la trasmissione dei documenti in questione avverrà per mezzo del sistema di gestione messo a disposizione dal Ministero dell'Economia, che dovrà anche assicurare l'integrazione di tale sistema con la Banca dati nazionale dei contratti pubblici e con l'infrastruttura della banca dati Siope. A ogni modo, il sistema di gestione messo a disposizione dal Ministero dell'Economia rientra tra gli strumenti per il monitoraggio della spesa sanitaria e di appropriatezza delle prescrizioni sanitarie di cui all'articolo 50 della Legge 326/2003.

### Art. 1, comma 208 - Donazione di farmaci, integrazione alla legge sul recupero e donazione di alimenti e farmaci

Vengono apportate alcune modifiche alla Legge 166/2016 (cfr. Circolare Federfarma n. 353 del 12 agosto 2016) concernente la **donazione** e la distribuzione di prodotti alimentari e **farmaceutici** a fini di solidarietà sociale e per la limitazione degli sprechi. In particolare, vengono ampliate le finalità, specificando che sono favoriti il recupero e la donazione, oltre che di prodotti farmaceutici, anche di medicinali. Vengono definiti in maniera puntuale:

- i **“medicinali destinati alla donazione”** intesi come quelli, legittimamente posseduti dal donante, dotati di Aic, integri, in corso di validità, correttamente conservati; in tale categoria vengono compresi i medicinali soggetti a prescrizione, senza obbligo di ricetta, da banco e i relativi campioni gratuiti, oltre a quelli non commercializzati per vizi o imperfezioni che non ne modificano l' idoneità all' utilizzo e quelli posti regolarmente in vendita in Paesi esteri ma non ancora autorizzati all' immissione in commercio sul territorio nazionale

- i **“soggetti donatori del farmaco”** ossia le farmacie, i grossisti, le parafarmacie, le aziende titolari di Aic, i loro rappresentanti locali, i loro concessionari per la vendita e i loro distributori

- gli **“articoli di medicazione”** e gli **“altri prodotti”** (da individuarsi con decreto del Mef, comunque prodotti non più commercializzati o non idonei alla commercializzazione per difetti, danni o vizi che non ne modificano l' idoneità di utilizzo).

Vengono, inoltre, specificate più puntualmente le disposizioni fiscali per le cessioni gratuite di eccedenze alimentari, di medicinali e altri prodotti ai fini di solidarietà sociale (tipologie di beni ceduti gratuitamente per le quali non opera la presunzione di cessione; procedure relative al trasporto dei beni e alla corretta comunicazione delle cessioni agli uffici competenti).

### Art. 1, commi da 545-548 - Bastoncini per le orecchie in materiale biodegradabile e compostabile dal 2019 e prodotti cosmetici da risciacquo che non contengono microplastiche

Viene introdotto a decorrere **dal 1° gennaio 2019** e, comunque, previa notifica alla Commissione europea, il **divieto di produzione e commercializzazione** sul territorio nazionale di **bastoncini per la pulizia delle orecchie** che abbiano il supporto **in plastica** o comunque in materiale non biodegradabile e compostabile ai sensi della norma UNI EN 13432. Sarà inoltre **obbligatorio indicare, sulle confezioni** dei bastoncini, **informazioni chiare sul corretto smaltimento** dei bastoncini stessi, citando in maniera esplicita il divieto di gettarli nei servizi igienici e negli scarichi. Inoltre, a decorrere **dal 1° gennaio 2020**, viene introdotto il **divieto di commercializzazione di prodotti cosmetici da risciacquo ad azione esfoliante o detergente contenenti microplastiche**.

Con riferimento al divieto relativo ai bastoncini per la pulizia delle orecchie si rileva che tale disposizione riproduce, nella sostanza, quella contenuta nell' art. 19 della Legge 93/2001. Tale ultima disposizione è stata abrogata dall' art. 264 del D.lgs. 152/2006 a seguito della sentenza della Corte di giustizia dell' Ue dell' 8 settembre 2005, nella causa C-303/04, che aveva prescritto la disapplicazione della norma, dato che la stessa costituiva una “regola tecnica” per l' applicazione della quale era necessaria

la previa notifica alla Commissione europea, che non era stata effettuata.

È previsto che il trasgressore del divieto di commercializzazione di prodotti cosmetici da risciacquo ad azione esfoliante o detergente contenenti microplastiche (introdotto dal comma 318-quinquies) sarà punito con la sanzione amministrativa pecuniaria da 2.500 a 25.000 euro, aumentata fino al quadruplo del massimo se la violazione del divieto riguarda quantità ingenti di prodotti cosmetici oppure un valore della merce superiore al 20% del fatturato del trasgressore.

Si osserva, inoltre, che la norma non prevede sanzioni per il mancato rispetto del divieto relativo ai bastoncini per la pulizia delle orecchie.

### Art. 1, commi 75-76 - Sigarette elettroniche

Vengono apportate alcune modifiche alla disciplina dell' imposta di consumo sui prodotti succedanei dei prodotti da fumo contenuta nel Tua - Testo unico accise. In primo luogo, si estende la vendita in via esclusiva di sigarette elettroniche da parte di rivendite autorizzate, introdotta dall' articolo 19-quinquies del Decreto legge n. 148 del 2017, anche ai prodotti da inalazione non contenenti nicotina, a eccezione dei dispositivi meccanici ed elettronici, comprese le parti di ricambio (modificato comma 5 dell' art. 19-quinquies).

Si interviene inoltre sulla previsione che demanda a un decreto dell' Agenzia delle dogane e dei monopoli, area monopoli, la **definizione di modalità e requisiti per gli esercizi di vicinato ai fini dell' autorizzazione e dell' approvvigionamento dei prodotti** (comma 5-bis dell' articolo 62-quater): in sintesi, **se ne amplia l' ambito soggettivo introducendo le farmacie e le parafarmacie** e si definiscono i seguenti criteri direttivi: i) prevalenza, per gli esercizi di vicinato, fatta eccezione per le farmacie e le parafarmacie, dell' attività di vendita dei prodotti da inalazione e dei dispositivi meccanici ed elettronici, comprese le parti di ricambio; ii) effettiva capacità di garantire il rispetto del divieto di vendita ai minori; iii) non discriminazione tra i canali di approvvigionamento. Resta confermato che, nelle more dell' adozione del decreto, agli esercizi in questione è consentita la prosecuzione dell' attività.

Si inserisce un nuovo comma 7-bis al medesimo articolo 62-quater, che **estende alle sigarette elettroniche**, a esclusione dei dispositivi meccanici ed elettronici e delle parti di ricambio, **le norme in materia di contrabbando di tabacchi lavorati esteri**, contenute nel Testo unico delle disposizioni legislative in materia doganale, nonché le norme sulla vendita di generi di monopolio senza autorizzazione o acquisto da persone non autorizzate alla vendita previste dalla Legge 17 luglio 1942, n. 907, sul monopolio dei sali e dei tabacchi.

Si interviene sul **divieto di vendita a distanza** di sigarette elettroniche e di contenitori di liquido di ricarica ai consumatori che acquistano nel territorio dello Stato, introdotto dal medesimo DI n. 148/2017, **precisando che il divieto si applica ai prodotti da inalazione senza combustione costituiti da sostanze liquide, contenenti o meno nicotina**.

### Art.1, commi 1134-1135 - Sistri, proroga sanzioni e introduzione di semplificazioni

Viene **prorogato** fino alla data di subentro nella gestione dei Sistri del nuovo concessionario (al posto della Selex) e **comunque**

**non oltre il 31 dicembre 2018, il periodo del cosiddetto “doppio regime”** che impone alle aziende obbligate al Sistri di garantire sia le scritture elettroniche sia quelle cartacee (ossia la compilazione del registro di carico e scarico, del formulario di trasporto e del Mud).

Conseguentemente, l'applicabilità del sistema sanzionatorio del Sistri, per le farmacie obbligate a tale sistema, prevede che **fino alla data di subentro nella gestione del Sistri del nuovo concessionario e comunque non oltre il 31 dicembre 2018 non si applicheranno le sanzioni relative al Sistri previste dall'art. 260-bis del D.lgs. 152/06 dai commi da 3 a 9**, ossia quelle concernenti le comunicazioni incomplete e inesatte e l'alterazione dei dispositivi, l'omessa compilazione del registro cronologico e della scheda Sistri “Area Movimentazione”. Pertanto, tali sanzioni dovrebbero, presumibilmente, trovare applicazione a decorrere dal 1° gennaio 2019.

Si ritiene opportuno ricordare che durante il suddetto periodo saranno pertanto applicabili le sanzioni connesse agli adempimenti cartacei.

Si ricorda, inoltre, che **sono già in vigore, dal 1° aprile 2015, le sanzioni** previste dal citato art. 260-bis, commi 1 e 2, ossia quelle relative ai soggetti obbligati al Sistri che **omettono di iscriversi o di pagare il contributo per l'iscrizione**. A quest'ultimo riguardo si ricorda che **l'importo di tali sanzioni è ridotto del 50% fino alla data di subentro nella gestione del Sistri del nuovo concessionario e comunque non oltre il 31 dicembre 2018**.

Si ricorda, infine, che, in base al Dm 24 aprile 2014, **le farmacie fino a 10 dipendenti, anche se producono rifiuti pericolosi, non sono obbligate a iscriversi al Sistri**, fermo restando il mantenimento degli obblighi riferiti ai cosiddetti adempimenti cartacei.

Vengono inoltre prorogati il termine finale di efficacia del contratto con l'attuale concessionaria del Sistri (Selex Service Management S.p.A.) e il termine fino al quale è garantito, alla medesima società, l'indennizzo dei costi di produzione consuntivati fino alla data del subentro nella gestione del servizio da parte del nuovo concessionario individuato con le procedure di cui al comma 9-bis dell'art. 11 del DI 101/2013, e comunque non oltre il 31 dicembre 2018.

Viene altresì previsto che all'attuale concessionaria del Sistri venga corrisposta, a titolo di anticipazione delle somme da versare per l'indennizzo dei suddetti costi di produzione e salvo conguaglio, la somma di 10 milioni di euro annui in ragione dell'effettivo espletamento del servizio svolto nel corso dell'anno 2018, come già previsto per gli anni 2015, 2016 e 2017.

Viene aggiunto il **nuovo comma 194-bis nel cosiddetto Codice dell'ambiente** (D.lgs. 152/06), che introduce norme per la semplificazione del procedimento di tracciabilità dei rifiuti e per il recupero dei contributi dovuti in materia di Sistri.

In particolare, con tale nuovo articolo viene previsto:

**1)** che gli adempimenti relativi alle modalità di **compilazione e tenuta del registro di carico e scarico e del formulario di trasporto**, di cui agli articoli 190 e 193 del Codice dell'ambiente, possano essere effettuati **in formato digitale**, in ottemperanza alle disposizioni del D.lgs. n. 82 del 2005 (Codice di amministrazione digitale) e per consentire la lettura integrata dei dati riportati

**2)** che il ministero dell'Ambiente, sentito il ministero delle Infrastrutture e trasporti, il ministero dello Sviluppo economico,

l'Agenzia per l'Italia Digitale e Unioncamere, potrà emanare un **decreto per la predisposizione del formato digitale degli adempimenti previsti**

**3)** che la **trasmissione della quarta copia del formulario** di trasporto prevista al comma 2 dell'articolo 193, potrà avvenire anche **mediante posta elettronica certificata**

**4)** che si **applicino al contributo di iscrizione al Sistri**, di cui all'articolo 7 del Decreto del ministro dell'Ambiente 30 marzo 2016, n. 78, i **termini di prescrizione di cui all'articolo 2946 (prescrizione ordinaria)** del Codice civile, che fissa il termine di prescrizione dei diritti in dieci anni, salvi i casi in cui la legge dispone diversamente

**5)** che si preveda l'**adozione di procedure per il recupero dei contributi Sistri dovuti e non corrisposti e delle richieste di rimborso o conguaglio da parte degli utenti del sistema Sistri**, con decreto di natura non regolamentare del ministro dell'Ambiente, che dovrà rispettare nel rispetto dei seguenti criteri direttivi:

a) comunicazione di avvio del procedimento con l'invio del sollecito di pagamento, prima di procedere alla riscossione coattiva del credito vantato dal Ministero dell'Ambiente per contributi Sistri dovuti e non corrisposti o corrisposti parzialmente

b) determinazione unitaria del debito o del credito, procedendo alla compensazione dei crediti maturati a titolo di rimborso con quanto dovuto a titolo di contributo

c) previsione di modalità semplificate per la regolarizzazione della posizione contributiva degli utenti obbligati al pagamento del contributo Sistri, fino all'annualità in corso alla data di approvazione della disposizione, che non vi abbiano provveduto o vi abbiano provveduto parzialmente, mediante ravvedimento operoso, acquiescenza, o accertamento concordato in contraddittorio

d) definizione di strumenti di conciliazione giudiziale, al fine di favorire il raggiungimento di accordi, in sede processuale, tra il Ministero dell'Ambiente e gli utenti del sistema Sistri per i profili inerenti al pagamento o al rimborso del contributo Sistri. (UE-URIS/AA-PB - 20214/509 - 29.12.17)

## *Farmacia dei servizi e previdenza*

Sono state inoltre approvate norme volte a **finanziare, con complessivi 36 milioni di euro (6 per il 2018, 12 per il 2019 e 18 per il 2020), la sperimentazione dei nuovi servizi, di cui al Decreto legislativo n. 153/2009, erogati dalle farmacie in regime di Ssn**.

### **L'importanza della sperimentazione**

Tale novità, fortemente sostenuta da Federfarma, consentirà di dare finalmente concreto avvio alla Farmacia dei servizi, agevolando parallelamente le trattative per il rinnovo della Convenzione farmaceutica nazionale. Uno dei nodi critici del confronto con la Sisac è costituito, infatti, dalla difficoltà di definire la remunerazione dei nuovi servizi erogati dalle farmacie, in quanto il Decreto legislativo n. 153 prevede al riguardo una complessa procedura, basata su una certificazione preventiva del risparmio prodotto dall'affidamento alle farmacie dei servizi in questione. La sperimentazione consentirà di verificare concretamente l'impatto dell'intervento delle farmacie sia in termini economici sia di qualità del servizio offerto, superando i rigidi vincoli imposti dalla normativa vigente. È quindi evidente l'importanza

della modifica introdotta.

La sperimentazione, che riguarderà complessivamente nove Regioni, di cui tre per il 2018, altre tre nel 2019 e altre tre nel 2020, è finalizzata a quantificare “la remunerazione delle prestazioni e delle funzioni assistenziali” previste dal suddetto decreto legislativo.

Il ministro della Salute, con proprio decreto, di concerto con quello dell’Economia, previa intesa in Conferenza Stato-Regioni, individuerà le Regioni in cui si svolgerà la sperimentazione, garantendo la rappresentatività delle aree geografiche del Nord, del Centro e del Sud.

La sperimentazione sarà sottoposta a monitoraggio da parte del Comitato paritetico per la verifica dell’erogazione dei Lea e del Tavolo tecnico di verifica degli adempimenti al fine di valutarne le modalità organizzative e gli impatti nonché di valutarne un’eventuale estensione all’intero territorio nazionale.

### Come si è arrivati a questo risultato

Il testo approvato, come risulta dal resoconto della seduta della V Commissione (*documentazione disponibile sul sito di Federfarma*), è frutto di una riformulazione di due emendamenti, il primo a firma Paolo Tancredi (Alternativa Popolare - Centristi per l’Europa - Ncd), poi sottoscritto anche da Rocco Palese, Alberto Giorgetti e Stefania Prestigiaco (FI-Pdl), il secondo a firma Federico Fautilli (Democrazia Solidale - Centro Democratico), sottoscritto anche da Maino Marchi (Pd), Gianni Melilla e Tea Albini (Mdp), Federico Gelli, Stefania Covello e Dario Ginefra (Pd). La riformulazione, proposta e successivamente rielaborata dal presidente della V Commissione nonché relatore del Ddl Francesco Boccia (Pd), ha ottenuto il parere favorevole del Governo, nella persona del viceministro Enrico Morando, ed è stata supportata dal ministro della Salute Beatrice Lorenzin. I due emendamenti in questione nascono da una riproposizione di una proposta formulata nel passaggio al Senato da Andrea Mandelli (FI-Pdl) e Luigi D’Ambrosio Lettieri (Gal).

L’apprezzamento di Federfarma per l’importante risultato ottenuto grazie al sostegno di varie forze politiche e del Governo è stato espresso con un comunicato stampa (*consultabile su [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it) e su *Farma 7* n. 45-46/2017*)

### Enpaf e società di capitali

Si ricorda anche che è stato approvato, grazie a un emendamento a firma Andrea Mandelli (FI-Pdl) e Luigi D’Ambrosio Lettieri (Gal) sulla questione Enpaf. Tale emendamento -in linea con la posizione di Federfarma che lo ha supportato- impone alle società di capitali, alle società cooperative a responsabilità limitata e alle società di persone, titolari di farmacia privata, *con capitale maggioritario di soci non farmacisti*, di versare annualmente all’Enpaf un contributo pari allo 0,5 per cento sul fatturato annuo al netto di Iva. La norma punta a integrare le risorse dell’ente di previdenza dei farmacisti che, con l’ingresso del capitale nella proprietà delle farmacie, rischiano di ridursi a seguito della progressiva riduzione dei soggetti che avranno solo l’Enpaf come ente previdenziale. Tale intervento, oltre a sostenere l’ente di previdenza di categoria, avrà anche la conseguenza oggettiva di incentivare la presenza di farmacisti nella compagine sociale delle società di capitale, come sostenuto e richiesto dall’attuale dirigenza del sindacato. (URIS.PB - 19978/498 - 21.12.17)

## OSSIGENO TERAPEUTICO

### Costituzione in giudizio di Federfarma

**Precedenti:** Circolare Federfarma n. 14258/394 del 9 ottobre 2017.

Federfarma torna sulla materia dell’ossigeno terapeutico per comunicare che due aziende titolari di Aic di ossigeno terapeutico (Sapio Life e Air Liquide Sanità Service) hanno impugnato dinanzi al Tar del Lazio la Nota prot. 5183-P del 6 ottobre 2017 dell’Ufficio legislativo del Ministero della Salute commentata con la circolare citata tra i precedenti. Come si ricorderà, tale nota riscontrando una richiesta di parere di Federfarma aveva valutato l’illegittimità della fatturazione, da parte delle aziende produttrici di gas medicali, di importi diversi dal costo del gas medicinale e connessi, sostanzialmente, al contenitore del farmaco. Federfarma informa di avere già dato mandato ai propri legali di costituirsi in giudizio, a fianco del Ministero della Salute, per resistere al ricorso e fornirà tempestivi aggiornamenti sul procedimento in esame.

Con l’occasione Federfarma, prendendo atto della scelta di sottoporre al vaglio del giudice amministrativo la valutazione sulla nota ministeriale sopra richiamata, ritiene che la stessa debba ritenersi valida e quindi applicabile fino all’esito definitivo del giudizio che ne dichiara l’annullamento, anche in considerazione della mancata richiesta della sospensiva nei ricorsi presentati al Tar e che quindi, fino a tale data, **gli oneri diversi dal costo del farmaco** e connessi al contenitore non sono dovuti ai sensi della normativa vigente e pertanto **non devono essere corrisposti dalle farmacie**, come da sempre sostenuto da Federfarma. (UE.AA - 19980/499 - 21.12.17)

## INTERESSI LEGALI

### Aumento allo 0,30% dall’1.1.2018

**Precedenti:** circolari Federfarma prot. nn. 102/6 dell’8/1/1997, 274/15 del 13/1/1999, 441/29 del 18/1/2001, 11/1 del 2/1/2002, 23594/522 del 17/12/2003, 23198/649 del 19/12/2007, 23382/572 del 31/12/2009, 20938/530 del 28/12/2010, 2554/54 del 9/2/2012, 17959/535 del 23/12/2013, 16717/514 del 18/12/2014, 16655/500 del 18/12/2015 e 16219/531 del 20/12/2016.

Sulla G.U. n. 292 del 15 dicembre 2017 è stato pubblicato il *decreto del Ministro dell’Economia e delle Finanze del 13 dicembre 2017*, con il quale è stato modificato il saggio di interesse legale di cui all’art. 1284 del Codice civile. A far data **dal 1° gennaio 2018** la misura percentuale, in ragione d’anno, salirà dall’attuale 0,10% allo **0,30%**.

Il provvedimento dispiega effetti anche in ambito tributario: cambieranno infatti, per esempio, gli importi dovuti al Fisco per i versamenti effettuati a seguito di ravvedimento operoso. Si precisa che, per il calcolo degli interessi a cavallo di due periodi con diverso tasso applicabile, come ad esempio il versamento differito di IMU o TASI (scaduto il 18 dicembre scorso) effettuato dopo il 1° gennaio 2018, si dovranno conteggiare gli interessi -sulla somma d’imposta dovuta- nella misura dello 0,10% dal 19 al 31 dicembre 2017 e dello 0,30% dal 1° gennaio 2018 al giorno dell’effettivo pagamento. (UTPLC - 27/1 - 2.1.18)

## SACCHETTI DI PLASTICA: LE NUOVE DISPOSIZIONI

**Precedenti:** Circolare Federfarma prot. n. 11802/370 del 10 settembre 2014 e prot. n. 5679/154 del 12 aprile 2013.

Nell'ambito del Decreto-Legge 20 giugno 2017 n. 91 recante tutt'altro oggetto, ossia "Disposizioni urgenti per la crescita economica nel Mezzogiorno", convertito con la Legge 3 agosto 2017 n. 123, è stato introdotto l'art. 9-bis concernente "Disposizioni di attuazione della direttiva (UE) 2015/720 del Parlamento europeo e del Consiglio del 29 aprile 2015, che modifica la direttiva 94/62/CE per quanto riguarda la riduzione dell'utilizzo delle borse di plastica in materiale leggero. Procedura d'Infrazione n. 2017/127" (cfr. [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it)).

In sostanza, il legislatore, per porre fine alla procedura d'infrazione scattata per non avere recepito entro il 27 novembre 2016 la Direttiva 2015/720 sulla riduzione dell'utilizzo delle borse di plastica in materiale leggero, è intervenuto con il Decreto legge 91/2017 per recepire la direttiva in questione, andando direttamente a integrare e modificare il Decreto 152/2006 il cosiddetto "Decreto Ambiente", inserendo nuovi articoli e nuovi commi.

### Le novità

Prima di precedere a un commento tecnico sull'argomento, si ritiene necessario premettere che la **più importante novità pratica** per la farmacia è rappresentata **dall'impossibilità di fornire gratuitamente le borse di plastica** alla clientela, in quanto il **prezzo di vendita di qualunque tipo di borsa di plastica fornita alla clientela deve risultare dallo scontrino o fattura d'acquisto delle merci** o dei prodotti trasportati per il loro tramite.

Ciò premesso e per una immediata comprensione del quadro normativo e dei suoi riflessi pratici per le farmacie, si ritiene utile consultare un prospetto (*messo a disposizione sul sito di Federfarma*) elaborato da Assobioplastiche e Confcommercio che riepiloga le tre tipologie di buste di plastica previste dalla normativa.

**Il primo gruppo** di tale prospetto è quello delle borse per alimenti sfusi (ossia a diretto contatto con gli alimenti) e **che non riguardano le farmacie**. Proprio in riferimento a tale categoria di buste di spessore inferiore a 15 micron, **definite "ultra-leggere"**, la Direttiva 2015/720/UE ha inteso avviare la progressiva riduzione in quanto costituiscono un significativo impatto per l'ambiente.

Con il nuovo articolo 226-ter aggiunto nel D.lgs. 152/06 anche il nostro Paese ha recepito tali obiettivi volti alla **progressiva riduzione della commercializzazione delle borse di plastica in materiale ultraleggero** da realizzarsi secondo precise modalità e tempistiche:

a) dal 1° gennaio 2018, possono essere commercializzate esclusivamente le borse biodegradabili e compostabili e con un contenuto minimo di materia prima rinnovabile non inferiore al 40 per cento

b) dal 1° gennaio 2020, possono essere commercializzate esclusivamente le borse biodegradabili e compostabili e con un contenuto minimo di materia prima rinnovabile non inferiore al 50 per cento

c) dal 1° gennaio 2021, possono essere commercializzate esclusivamente le borse biodegradabili e compostabili e con un

contenuto minimo di materia prima rinnovabile non inferiore al 60 per cento.

Tali **borse di plastica in materiale ultraleggero non possono essere distribuite a titolo gratuito e a tal fine il prezzo di vendita per singola unità deve risultare dallo scontrino** o fattura d'acquisto delle merci o dei prodotti imballati per il loro tramite.

Il **secondo gruppo** del prospetto allegato è quello costituito **dalle borse biodegradabili e compostabili** che **riguarda direttamente le farmacie** in quanto si tratta di quelle borse che solitamente vengono fornite al cliente dalla farmacia per consentire il trasporto dei diversi prodotti acquistati (medicinali, cosmetici, integratori, prodotti per l'infanzia, eccetera).

Occorre ribadire che anche tali **borse di plastica biodegradabili e compostabili non possono essere distribuite a titolo gratuito e a tal fine il prezzo di vendita per singola unità deve risultare dallo scontrino o fattura d'acquisto** delle merci o dei prodotti imballati per il loro tramite.

Infine il **terzo gruppo** di buste di plastica riportato nel prospetto e che normalmente non sono presenti in farmacia è costituito **dalle borse di plastica riutilizzabili** che rispondono esclusivamente ai requisiti tecnici di seguito riportati che corrispondono a quelli indicati dal precedente Dm 18.3.2013 (cfr. *Circolare Federfarma n. 154 del 12/4/2013*).

*Borse di plastica riutilizzabili con maniglia esterna:*

- con spessore della singola parete superiore a 200 micron e contenenti una percentuale di plastica riciclata di almeno il 30%, fornite, come imballaggio per il trasporto, in esercizi che commercializzano generi alimentari

- con spessore della singola parete superiore a 100 micron e contenenti una percentuale di plastica riciclata di almeno il 10%, fornite, come imballaggio per il trasporto, in esercizi che commercializzano esclusivamente merci e prodotti diversi dai generi alimentari.

*Borse di plastica riutilizzabili con maniglia interna:*

- con spessore della singola parete superiore a 100 micron e contenenti una percentuale di plastica riciclata di almeno il 30%, fornite, come imballaggio per il trasporto, in esercizi che commercializzano generi alimentari

- con spessore della singola parete superiore a 60 micron e contenenti una percentuale di plastica riciclata di almeno il 10%, fornite, come imballaggio per il trasporto, in esercizi che commercializzano esclusivamente merci e prodotti diversi dai generi alimentari.

Anche per queste borse non è possibile la cessione gratuita e **il prezzo di vendita per singola unità deve risultare dallo scontrino o fattura d'acquisto delle merci o dei prodotti trasportati per il loro tramite**.

### "Biodegradabile e compostabile" a norma

Tenuto conto che la tipologia di borse di plastica utilizzata dalle farmacie è nella maggior parte dei casi costituita da quelle "biodegradabili e compostabili" è opportuno che le farmacie, come peraltro già fanno da tempo, si accertino della conformità di tale tipologia di sacchetti alle norme di legge già al momento

dell'acquisto da parte del fornitore. Al fine di evitare l'acquisto di materiale che potrebbe rivelarsi non conforme ai requisiti vigenti si ritiene opportuno chiedere ai propri fornitori l'assicurazione scritta (eventualmente utilizzando il facsimile, disponibile sul sito di Federfarma) che i prodotti ordinati siano conformi a quanto disposto dalla nuova normativa.

Nell'intento di agevolare coloro che intendono effettuare un controllo sulla rispondenza delle buste biodegradabili e compostabili, proposte dai diversi fornitori o già acquistate, con i requisiti normativi vigenti, si segnala che tra i sacchetti che *non possono essere commercializzati* ci sono in particolare quelli *con le seguenti diciture*: "biodegradabili al 100%" (o anche solo "Bio", "Biodegradabile"); "ECM Biodegradabile" o "Sacchetto con additivo ECM"; sacchetto con additivo "EPI"; sacchetto "D2W" o sacchetto con additivo "D2W".

È opportuno chiarire che "biodegradabile" non necessariamente vuol dire "compostabile". I sacchetti in plastica additivati con ECM o con altri additivi (per esempio, D2W o EPI), su cui sono riportate affermazioni di biodegradabilità, non sono conformi alla normativa vigente, anche se talvolta vengono persino spacciati per compostabili quando non lo sono, e addirittura talvolta sono riportate, in questi sacchetti, scritte che invitano a utilizzarli per la raccolta dei rifiuti organici.

Nonostante i richiami all'ecologia, questi sacchetti non sono conformi alla normativa in quanto appunto non compostabili secondo

i requisiti dello **standard UNI EN 13432:2002**. Per capire se un sacchetto è legale o meno, occorre leggere le diciture che, come previsto dal nuovo comma 3-bis dell'art. 219 del D.lgs. 152/06, il produttore deve necessariamente riportare sulla busta, per attestare i requisiti in esame, ossia per esempio, "compostabile" e "rispetta la normativa UNI EN 13432" o "sacchetto biodegradabile e compostabile conforme alla norma UNI EN 13432:2002, "sacchetto utilizzabile per la raccolta dei rifiuti organici" eccetera.

Per maggiore sicurezza occorre cercare sul sacchetto i marchi degli organismi certificatori accreditati che attestano la certificazione della biodegradabilità e della compostabilità, come per esempio "OK Compost", "Compostable" e "Compostabile CIC".

### Le sanzioni

Con alcune modifiche apportate all'articolo 261 del D.lgs 152/2006 è stata quindi riportata all'interno del Decreto Ambiente la disciplina sanzionatoria già prevista dalla normativa previgente (in vigore dal 21 agosto 2014 come previsto dalla Legge 116/2014, commentata con Circolare Federfarma n. 370 del 10 settembre 2014).

Chi commercializza borse di plastica per il trasporto che non corrispondano alle caratteristiche previste dalla norma è punito con la sanzione amministrativa pecuniaria da **2.500 euro a 25.000 euro**. Analoga sanzione colpisce chi commercializza i sacchetti



# CALMADOL

## DOLORI MUSCOLARI E ARTICOLARI

**TERAPIA DEL CALDO**  
**Cerotto autoriscaldante**  
**Fascia autoriscaldante**  
 In confezione monodose

DISPONIBILI ANCHE IN  
 CONFEZIONI DA 6 PZ

Sono dispositivi medici  0051



Leggere attentamente le avvertenze e le istruzioni d'uso.

“ultraleggeri” non rispondenti alle caratteristiche del nuovo articolo 226-ter del D.lgs 152/2006.

La sanzione è  **aumentata fino al quadruplo del massimo (100.000 euro) se la violazione del divieto riguarda quantità ingenti di sacchi per l'asporto o un valore della merce superiore al 10% del fatturato del trasgressore, nonché nel caso di utilizzo sulle borse di diciture o altri mezzi elusivi degli obblighi previsti dalla normativa.** All'accertamento delle violazioni provvede, d'ufficio o su denuncia, la polizia amministrativa. (UE.AA - 19981/500 - 21.12.17)

## La locandina per informare i cittadini

Facendo seguito alla circolare prot. n. 19981/500 del 21 dicembre 2017 (vedi qui sopra), **Federfarma conferma l'obbligo, previsto dal Decreto legge n. 91/2017, convertito nella Legge n. 123/2017, di far pagare ai cittadini le buste di plastica biodegradabili e compostabili utilizzabili in farmacia.** Tale obbligo, che vale per tutti gli esercizi commerciali, è stato  **confermato anche da Concommercio e da Assobioplastiche** (Associazione dei produttori di plastiche biodegradabili e compostabili), come risulta dal prospetto allegato alla suddetta circolare, alla quale si rimanda per un commento dettagliato della normativa in materia, anche per quanto riguarda le caratteristiche dei sacchetti effettivamente commercializzabili.

Per informare i cittadini di tale nuovo onere, Federfarma ha predisposto un cartello informativo per il pubblico da affiggere in

farmacia (vedasi il sito [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it)). Tale cartello, adeguato graficamente e realizzato nel classico formato delle locandine trasmesse con *Farma 7*, viene inviato a tutte le farmacie con questo numero di *Farma 7* (1/2018), che reca la data del 12 gennaio 2018.

Con l'occasione si ricorda che l'importo posto a carico del cittadino va riportato nello scontrino fiscale o nell'eventuale fattura, utilizzando, a titolo di esempio, la dicitura “busta” o “shopper”. (URIS.PB - 20170/505 - 28.12.17 e 20223/510 - 29.12.17)

## Circolare interpretativa del Ministero

Con la Circolare interpretativa del 4 gennaio 2018 il ministero dell'Ambiente (vedasi il sito [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it)) ha reso disponibili alcuni chiarimenti in risposta ai numerosi quesiti pervenuti in merito all'interpretazione delle disposizioni introdotte dall'art. 9-bis del DI 91/2017 convertito con la Legge 123/2017.

In particolare, si ritiene utile sottolineare il passaggio che chiarisce la questione della cessione a pagamento alla clientela relativamente alle buste di plastica biodegradabili e compostabili, utilizzate in farmacia per la consegna al pubblico dei medicinali e degli altri prodotti. Su tale aspetto la circolare elimina ogni dubbio, ribadendo quanto già comunicato da Federfarma, in quanto  **conferma “l'obbligo di far pagare tutte le borse di plastica ammesse al commercio”**: in particolare, il documento, contrariamente a quanto affermato da alcuni articoli di stampa, evidenzia che tale obbligo riguarda le borse di cui all'articolo 226-bis del D.lgs. 152/06, ossia  *le borse biodegradabili e compostabili*, nonché le borse riutilizzabili. Ovviamente, la circolare ha ribadito l'obbligo di pagamento anche per le borse del successivo articolo 226-ter, ossia le cosiddette ultraleggere, utilizzate per gli alimenti. (UE.AA - 291/10 - 5.1.18)

## LEXFARMA

### Giurisprudenza sulla farmacia 10/2017

**Precedenti:** circolari n. 50 del 6/2/2017; n. 93 del 7/3/2017; n. 164 del 12/04/2017; n. 205 del 12/05/2017; n. 279 del 06/07/2017; n. 344 del 29/08/2017; n. 382 del 2/10/2017; n. 426 del 6/11/2017; n. 461 del 27/11/2017

Federfarma divulga il decimo e ultimo numero per il 2017, della rubrica “Lexfarma” - *Giurisprudenza sulla farmacia*”, curata dall'ufficio legale della Federazione. In questo numero si commenta:

- un parere del Consiglio di Stato che ha confermato la legittimità della vendita dei farmaci di fascia “c” solamente in farmacia;
- una sentenza del Consiglio di Giustizia amministrativa per la regione siciliana, in merito alla ormai nota questione relativa al criterio di attribuzione della maggiorazione di punteggio prevista per i farmacisti rurali, nell'ambito del concorso straordinario, questione ormai risolta dalla recente approvazione del Ddl Lorenzin con una norma interpretativa;
- una sentenza della Corte di Cassazione che ha dato ragione a Credifarma, in merito al recupero di alcune somme non pagate da una azienda sanitaria stabilendo la prescrizione decennale del relativo diritto.

(UL.BF - 20171/506 - 28.12.17)

## COPERTURA ASSICURATIVA

### Farmacie senza collaboratori farmacisti

*Federfarma ha concordato con la compagnia Zurich una copertura assicurativa per gli infortuni e per l'inabilità temporanea da infortunio o malattia dei titolari di farmacia che non hanno collaboratori farmacisti.*

**Precedenti:** circolare Federfarma n. 470 del 01/12/2017 e n. 378 del 29/09/2017

Come da delibera assembleare del 27/09/2017, la Federfarma ha sottoscritto una polizza assicurativa con la Compagnia Zurich, in favore dei titolari di farmacia senza collaboratori laureati, per gli infortuni e per l'inabilità temporanea da infortunio o malattia,  **con costi a carico della Federfarma. La copertura decorrerà dal 1° gennaio 2018 e avrà durata annuale. Saranno beneficiari delle garanzie tutti i titolari che hanno inviato la dichiarazione richiesta e sono risultati in possesso dei requisiti necessari.**

A tal proposito si ricorda che:  **la copertura è rivolta ai titolari di farmacia individuali che non abbiano compiuto l'ottantesimo anno di età e che non abbiano nessun collaboratore farmacista abilitato.** Si ribadisce, pertanto che, a seguito di quanto stabilito da apposita commissione interna nominata dal Consiglio di presidenza,  **sono state escluse tutte le farmacie aventi forma di società, siano esse Società in nome collettivo, Società in accomandita**

### semplice o Società a responsabilità limitata.

Per quanto riguarda le **farmacie in impresa familiare**, sono state incluse solo quelle che hanno dichiarato che il familiare non è farmacista abilitato. Infine, tra le farmacie che hanno dichiarato di avere dei collaboratori a part-time, sono state ammesse alla garanzia solamente quelle che il cui collaboratore osserva un orario massimo di 8 ore settimanali.

Le principali condizioni previste dalla polizza:

#### Garanzie:

- euro 10.000 in caso di morte
- euro 30.000 in caso di invalidità permanente
- euro 150 al giorno per inabilità temporanea totale da infortunio
- euro 150 al giorno per inabilità temporanea totale da malattia.

#### Franchigie per invalidità permanente:

- per invalidità permanente pari o inferiore a 3%: nessun indennizzo
- per invalidità permanente superiore al 3% e fino al 10%: franchigia del 3%
- per invalidità permanente superiore al 10%: nessuna franchigia
- per invalidità permanente superiore al 50%: liquidazione del 100% del capitale assicurato.

#### Franchigie per inabilità temporanea da infortunio o malattia:

- franchigia assoluta di 5 giorni;
- l'indennità viene corrisposta dal 6° giorno e fino all'ultimo giorno di assenza con un massimo di 90 giorni per persona e per anno assicurativo.

Si segnala che l'elenco degli assicurati è stato trasmesso al broker Assiparioli srl che ha in carico il contratto. Pertanto, per eventuali chiarimenti o informazioni e per le denunce di sinistro, si invita a voler contattare Assiparioli srl - Viale Parioli, 72 00197 Roma, tel. 06.8083545 r.a. - Fax 06.8085853 - e-mail [farmacisti@assiparioli.it](mailto:farmacisti@assiparioli.it).

Il contratto di assicurazione sarà a breve disponibile nell'area riservata del sito Federfarma, nella sezione "Convenzioni assicurative".

(AGAP.DR - 20155/504 - 28.12.17)

## DOPING

### Invio annuale dei dati

Si ricorda che entro il 31 gennaio 2018, le farmacie devono trasmettere al ministero della Salute via Pec il modulo elettronico contenente le quantità di ogni singolo principio attivo il cui impiego è considerato doping, utilizzato per effettuare preparazioni galeniche nel corso del 2017.

**Precedenti:** circolari n.12 del 13 gennaio 2011; n.82 del 22 febbraio 2011; n.284 del 31 luglio 2012, n.347 del 21 ottobre 2014.

Si ricorda che il Dm 24 ottobre 2006 (modificato dal Dm 18 novembre 2010) obbliga i titolari di farmacia a trasmettere al ministero della Salute, entro il 31 gennaio di ogni anno, **esclusivamente in modalità elettronica**, i dati riferiti all'anno precedente, relativi alle quantità utilizzate per effettuare

preparazioni galeniche di ogni singolo principio attivo il cui impiego è considerato doping. Pertanto, **entro il 31 gennaio 2018** i farmacisti dovranno inviare i dati concernenti le quantità di principio utilizzate per effettuare preparazioni galeniche nel 2017.

### 1) Modalità di trasmissione

A tal fine, i farmacisti devono compilare il **modulo elettronico** messo a disposizione dal ministero della Salute sul proprio sito internet. Sul sito internet del Ministero sono a disposizione anche le **istruzioni** per la compilazione e l'invio del modulo. Per facilitarne la compilazione è possibile consultare sul sito del ministero della Salute **l'elenco dei principi attivi inseriti nelle classi di sostanze vietate per doping**. I passi da seguire per procedere alla compilazione ed alla successiva trasmissione dei dati sono:

- 1) accedere al modulo on-line e compilarlo secondo le istruzioni presenti sul sito del ministero della Salute, sopra menzionato;
- 2) effettuare il download in formato Pdf del modulo compilato;
- 3) inviare il modulo in formato Pdf **come allegato** solo ed esclusivamente dalla casella di posta elettronica certificata (Pec) della farmacia al seguente indirizzo di posta elettronica certificata del ministero della Salute: **[ril.doping@postacert.sanita.it](mailto:ril.doping@postacert.sanita.it)**. I questionari trasmessi da caselle non PEC non saranno presi in considerazione.

Qualora si riscontrassero problemi di natura tecnica è possibile contattare il servizio di assistenza tecnica del ministero della Salute, attivo dal lunedì al venerdì dalle 8.00 alle 18.00 e il sabato dalle 8.00 alle 13.00.

- Numero verde: 800.178178
- Fax: 06.64251275
- E-mail: [servicedesk@almavivaItalia.it](mailto:servicedesk@almavivaItalia.it)

Qualora si riscontrassero problemi di natura amministrativa si può inviare un messaggio all'indirizzo [ril.doping@postacert.sanita.it](mailto:ril.doping@postacert.sanita.it).

### 2) Principi attivi soggetti a trasmissione

L'elenco contenente i principi attivi inseriti nelle classi di sostanze vietate per doping è scaricabile dal sito del ministero della Salute. **Si ricorda che NON sono soggetti a trasmissione** i dati relativi alle:

- quantità di alcool etilico utilizzate;
- quantità di mannitolo e glicerolo utilizzate per via diversa da quella endovenosa e quantità dei principi attivi di cui alla classe S9 - Corticosteroidi, utilizzate per le preparazioni per uso topico, ivi comprese quelle per uso cutaneo, oftalmico, auricolare, nasale ed orofaringeo, ai sensi del Dm 3 febbraio 2006.

### 3) Conservazione della documentazione

Il farmacista è tenuto a conservare, in originale o in copia, le ricette o i fogli di lavorazione che giustificano l'allestimento di tutti i preparati contenenti sostanze vietate per doping soggetti a trasmissione dei dati, per sei mesi, a decorrere dal 31 gennaio dell'anno in cui viene effettuata la trasmissione dei dati. Conseguentemente, i farmacisti devono **conservare fino al 31 luglio 2018, in originale o in copia, tutte le ricette o i fogli di lavorazione giustificativi delle sostanze utilizzate e vendute nel corso del 2017**.

(UL.BF - 67/3 - 2.1.18)

## BANDO ISI 2017

### Finanziamenti Inail alle imprese

*È stato pubblicato il bando dell'Inail Isi 2017 relativo ai finanziamenti alle imprese per il miglioramento dei livelli di salute e sicurezza nei luoghi di lavoro.*

L'Inail ha pubblicato sul proprio sito, e in estratto anche sulla GU n. 296 del 20/12/2017, il bando Isi 2017 e i relativi allegati (recanti gli Avvisi pubblici regionali, i moduli di domanda, ecc.), necessari per richiedere l'erogazione di finanziamenti, ai sensi dell'art. 11, del d.lgs. n. 81/2008, per il miglioramento dei livelli di salute e sicurezza nei luoghi di lavoro. A proposito, si segnala che è previsto un incremento del punteggio per i progetti condivisi dalle parti sociali (tali sono le articolazioni territoriali di Federfarma e le Organizzazioni sindacali dei lavoratori).

Nel rinviare a un'attenta lettura degli avvisi, se ne evidenziano di seguito i contenuti più rilevanti. L'Inail mette a disposizione delle imprese, anche individuali, ubicate in ciascun territorio regionale e iscritte alla Camera di commercio, industria, artigianato e agricoltura, euro 249.406.358,00 suddivisi in 5 Assi di finanziamento, differenziati in base ai destinatari e alla tipologia dei progetti che saranno realizzati:

- progetti di investimento e per l'adozione di modelli organizzativi e di responsabilità sociale (per i quali sono a disposizione 100 milioni di euro),
- progetti per la riduzione del rischio da movimentazione manuale dei carichi (44.406.358 euro),
- progetti di bonifica da materiali contenenti amianto (60 milioni di euro),
- progetti per micro e piccole imprese operanti nei settori del legno e della ceramica (10 milioni di euro),
- progetti per le micro e piccole imprese che operano nel settore della produzione agricola primaria dei prodotti agricoli (35 milioni di euro, suddivisi in 30 milioni destinati alla generalità delle imprese agricole e in 5 milioni per i giovani agricoltori, organizzati anche in forma societaria).

Il contributo per ogni progetto sarà erogato in conto capitale e varia in base all'asse di finanziamento, sulla base dei parametri e degli importi minimi e massimi finanziabili specificati nel bando e vengono assegnati fino a esaurimento delle risorse finanziarie, secondo l'ordine cronologico di ricezione delle domande. Come per i bandi precedenti, la procedura di presentazione delle domande di accesso agli incentivi avverrà in modalità telematica.

A partire dal 19 aprile 2018 le aziende interessate avranno tempo fino alle ore 18 del 31 maggio 2018 per inserire e salvare la propria domanda attraverso la sezione "accedi ai servizi online" del sito Inail, dove sarà possibile anche effettuare simulazioni relative al progetto da presentare e verificare il raggiungimento della soglia di ammissibilità. Per accedere alla sezione l'impresa deve essere in possesso delle credenziali di accesso ai servizi online, che possono essere ottenute effettuando la registrazione sul portale dell'Inail almeno due giorni lavorativi prima della chiusura della procedura informatica per la compilazione della domanda.

Dal 7 giugno 2018 le imprese i cui progetti avranno raggiunto o superato la soglia minima di ammissibilità potranno accedere all'interno della procedura informatica ed effettuare il download

del proprio codice, che le identificherà in maniera univoca in occasione del "click day" dedicato all'inoltro online delle domande di ammissione al finanziamento attraverso lo sportello informatico.

I giorni e gli orari di apertura dello sportello informatico saranno comunicati sul sito Inail a partire dalla stessa data.

Gli elenchi in ordine cronologico di tutte domande inoltrate, con evidenza di quelle in posizione utile per essere ammesse al finanziamento, saranno pubblicati entro 14 giorni dall'ultimazione della fase di invio del codice identificativo. Le imprese collocate in posizione utile per il finanziamento dovranno poi fare pervenire all'Inail, entro il termine di trenta giorni, tutti i documenti indicati nell'avviso pubblico per la specifica tipologia di progetto.

Per ottenere informazioni e assistenza l'Inail mette a disposizione anche il proprio contact center, che fino al 31 dicembre 2017 è possibile contattare telefonicamente ai numeri 803164 (gratuito da rete fissa) e 06.164.164 (a pagamento in base al piano tariffario del proprio gestore) e, a partire dal primo gennaio 2018, al nuovo numero 06.6001 (utilizzabile sia da rete fissa sia da rete mobile, secondo il piano tariffario del gestore telefonico di ciascun utente).

(UL.AC - 20190/507 - 29.12.17)

## REDDITO DI IMPRESA

### Ulteriori chiarimenti sull'iperammortamento

*L'Agenzia delle Entrate è intervenuta nuovamente in materia di iperammortamento. Con la risoluzione n. 152/E del 15.12.2017 l'Amministrazione, sollecitata da numerose richieste di chiarimento, ha fornito ulteriori precisazioni sull'agevolazione, con particolare riferimento alla determinazione dei costi rilevanti e ai termini per l'acquisizione della perizia giurata da parte dell'impresa beneficiaria.*

**Precedenti:** circolari Federfarma prot. nn. 6231/192 del 3/5/2017, 6861/211 del 16/5/2017, 9840/286 dell'11/7/2017 e 16177/418 del 30/10/2017.

L'Agenzia delle Entrate, con la Risoluzione n. 152/E del 15 dicembre 2017, ha chiarito alcuni aspetti dell'iperammortamento soffermandosi, in particolare, sulla determinazione del costo degli investimenti agevolabili e sui termini per l'acquisizione della perizia giurata da parte dell'impresa.

### Determinazione del costo degli investimenti agevolabili

Per la quantificazione del costo rilevano anche gli oneri accessori di diretta imputazione previsti dal Tuir e, ai fini della concreta individuazione dei predetti oneri, va fatto riferimento ai criteri contenuti nel Principio contabile OIC 16, indipendentemente dai principi contabili adottati dall'impresa. Viene precisato, richiamando la circolare n. 4/E del 30 marzo 2017, che le "costruzioni" non rientrano nell'ambito di applicazione dell'agevolazione in esame. Con specifico riferimento ai costi relativi alle piccole opere murarie, si ritiene pertanto che, nei limiti in cui tali opere non presentino una consistenza volumetrica apprezzabile e, quindi, non assumano natura di "costruzioni" ai sensi della disciplina catastale, gli stessi costi possano configurarsi come oneri accessori e rilevare ai fini della disciplina dell'iperammortamento. L'Agenzia ha altresì precisato che non

assume rilevanza nemmeno il costo della perizia giurata (ovvero dell'attestazione di conformità) in tema di oneri accessori rilevanti ai fini della determinazione del costo degli investimenti agevolabili.

Per quanto concerne il trattamento delle attrezzature che costituiscono dotazione ordinaria del bene agevolabile, nel documento di prassi è stato specificato che possono assumere rilevanza agli effetti della disciplina agevolativa (nei limiti in cui costituiscano ordinaria dotazione del cespite principale) gli accessori costituenti elementi strettamente indispensabili per la funzione che una determinata macchina è destinata a svolgere nell'ambito dello specifico processo produttivo. In primo luogo, viene precisato che ai fini della disciplina relativa all'iperammortamento assumono rilevanza soltanto gli investimenti aventi ad oggetto i beni elencati nell'allegato A annesso alla legge 232/2016 (di Bilancio 2017).

A tal proposito, l'Agenzia ritiene che possa essere individuato un limite quantitativo forfetario utile entro cui può ritenersi verificata la circostanza che le attrezzature e gli accessori strettamente necessari al funzionamento del bene costituiscano "normale dotazione" del bene medesimo. L'Agenzia, richiamando il Mise, ha determinato tale limite forfetario in ragione del 5% del costo del bene principale che rileva agli effetti dell'iperammortamento. Nei limiti di questo importo, quindi, si può presumere che le dotazioni

siano accessorie, fatta salva la necessità che i relativi costi siano stati effettivamente sostenuti e debitamente documentati. L'impresa ha, però, la facoltà di applicare l'iperammortamento sulle attrezzature ed accessori anche per l'importo che eccede il limite suddetto (in tale ipotesi il contribuente deve dimostrare in sede di controllo gli elementi a supporto dei maggiori costi inclusi nell'agevolazione).

### Termini per l'acquisizione della perizia giurata da parte dell'impresa

Sul versante procedurale le questioni sottoposte all'attenzione dell'Agenzia delle entrate riguardano gli adempimenti documentali espressamente richiesti per poter beneficiare dell'iperammortamento. Su questi aspetti, l'Amministrazione innanzitutto rinvia alla *circolare n. 547750 del 15 dicembre 2017*, con la quale il Mise ha fornito chiarimenti sulla natura, sul contenuto e sulle modalità di redazione della perizia giurata o degli altri documenti previsti dalla legge.

L'Amministrazione innanzitutto si sofferma sul rispetto del termine di acquisizione della perizia giurata, ricordando che le disposizioni in materia di iperammortamento prevedono che per poter beneficiare dell'agevolazione le imprese sono tenute a produrre una dichiarazione resa dal legale rappresentante, ovvero,

## PROBLEMI D'UDITO?

Tecnologia digitale  
invisibile  
ad un prezzo  
accessibile

Apparecchi acustici da **149 €\***



\* prezzo consigliato

**Polaroid**

Sono dispositivi medici 0123. Leggere attentamente le avvertenze e le istruzioni d'uso.

Distribuiti da

**MONTEFARMACO OTC**  
Si prende cura del tuo benessere

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 negli elenchi dei beni agevolabili ed è interconnesso al sistema aziendale di gestione della produzione o alla rete di fornitura. Gli adempimenti documentali, come sottolineato dalla circolare n. 4/E del 30 marzo 2017, devono essere soddisfatti entro il termine di chiusura del periodo d'imposta a partire dal quale l'impresa intende avvalersi dell'agevolazione.

Qualora l'impresa decida di ricorrere alla perizia tecnica giurata, potrebbero sorgere alcune difficoltà per il rispetto di tale termine, per esempio laddove l'entrata in funzione e l'interconnessione dei beni agevolabili avvengano verso la fine dell'anno. A tal proposito, l'Agenzia ha messo in evidenza che, pur mantenendo fermo il rispetto del termine del 31 dicembre 2017 per l'effettuazione della verifica delle caratteristiche tecniche dei beni e dell'interconnessione (attraverso la consegna all'impresa di una perizia asseverata), il professionista può procedere al giuramento della perizia anche nei primi giorni successivi al 31 dicembre 2017. Peraltro, la consegna entro il 31 dicembre della perizia asseverata e la sua acquisizione da parte dell'impresa deve risultare da un atto avente data certa (ad esempio, invio della perizia asseverata in plico raccomandato senza busta oppure invio della stessa tramite posta elettronica certificata).

(UTP.LC - 68/4 - 2.1.18)

## AGGIORNAMENTO COEFFICIENTI Usufrutto a vita, rendite o pensioni

*Il direttore generale delle Finanze, di concerto con il ragioniere generale dello Stato ha emanato il decreto che aggiorna i coefficienti per determinare le rendite vitalizie e dell'usufrutto a vita applicabili dal 1.1.2018 a seguito dell'incremento dallo 0,1% allo 0,3% annuo del saggio di interesse legale.*

**Precedenti:** circolari Federfarma prot. nn. 1177/49 del 9/2/1999, 441/29 del 18/1/2001, 5285/253 del 7/6/2001, 11/1 del 2/1/2002, 23594/522 del 17/12/2003, 23198/649 del 19/12/2007, 23382/572 del 31/12/2009, 20938/530 del 28/12/2010, 379/9 dell'11/1/2011, 2554/54 del 9/2/2012, 17959/535 del 23/12/2013, 16717/514 del 18/12/2014, 16655/500 del 18/12/2015, 16219/531 del 20/12/2016 e 27/1 del 2/1/2018.

Sulla G.U. n. 301, del 28 dicembre 2017 è stato pubblicato il decreto 20 dicembre 2017, diramato dal direttore generale delle Finanze di concerto con il ragioniere generale dello Stato, che aggiorna le modalità di calcolo dei diritti di usufrutto a vita e delle rendite o pensioni, ai fini dell'imposta di registro e dell'imposta sulle successioni e donazioni. Tale aggiornamento scaturisce dall'incremento dallo 0,1% allo 0,3%, del tasso di interesse legale, in vigore dal 1° gennaio 2018 (cfr. Dm 17 dicembre 2017, commentato con la circolare prot. n. 27/1 del 2/1/2018).

I nuovi valori si applicano agli atti pubblici formati, agli atti giudiziari pubblicati o emanati, alle scritture private autenticate e a quelle non autenticate presentate per la registrazione, alle

successioni aperte e alle donazioni fatte, a partire dal 1° gennaio 2018. Il **moltiplicatore relativo alla determinazione della base imponibile per la costituzione di rendite o pensioni**, disciplinate dall'art. 46, comma 2 del Testo Unico delle disposizioni concernenti l'imposta di registro, è stato fissato in 333,33 volte l'annualità.

Vengono riportati, nella tabella che segue, allegata al decreto, i **coefficienti per la determinazione del valore dell'usufrutto a vita e delle rendite o pensioni** calcolati al saggio di interesse dello 0,3%, applicabili dal 1° gennaio 2018:

Anni del beneficiario (anni compiuti)	Nuovi Coefficienti in vigore dal 1° gennaio 2018
da 0 a 20 anni	<b>317,50</b>
da 21 a 30 anni	<b>300</b>
da 31 a 40 anni	<b>282,50</b>
da 41 a 45 anni	<b>265</b>
da 46 a 50 anni	<b>247,50</b>
da 51 a 53 anni	<b>230</b>
da 54 a 56 anni	<b>212,50</b>
da 57 a 60 anni	<b>195</b>
da 61 a 63 anni	<b>177,50</b>
da 64 a 66 anni	<b>160</b>
da 67 a 69 anni	<b>142,50</b>
da 70 a 72 anni	<b>125</b>
da 73 a 75 anni	<b>107,50</b>
da 76 a 78 anni	<b>90</b>
da 79 a 82 anni	<b>72,50</b>
da 83 a 86 anni	<b>55</b>
da 87 a 92 anni	<b>37,50</b>
da 93 a 99 anni	<b>20</b>

(UTP.LC - 138/6 - 3.1.18)

## PAY-BACK (5%) PER IL 2017 Determina Aifa 22 dicembre 2017

**Precedenti:** circolari Federfarma n. 1688/53 del 7 febbraio 2017, n. 15965/478 del 4 dicembre 2015, n. 16056/494 del 5 dicembre 2014 e n. 339/7 del 9 gennaio 2014.

Sulla Gazzetta Ufficiale n. 300 del 27 dicembre 2017 è stata pubblicata la Determina Aifa 22 dicembre 2017 recante "Procedura di pay-back 5% - Anno 2017", con la quale vengono definiti i criteri di applicazione del pay-back per l'anno 2017, ossia la possibilità per le aziende produttrici di versare direttamente alle Regioni un contributo economico in sostituzione della riduzione dei prezzi del 5%. Il provvedimento in oggetto contiene in allegato anche l'elenco delle confezioni interessate dalla procedura di pay-back, in base alle scelte comunicate dalle rispettive aziende all'Aifa.

Federfarma ha verificato tale elenco e ha estratto i soli medicinali per i quali sia intervenuta una modifica effettiva di prezzo (vedasi il sito [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it)), **in vigore dal 1° gennaio 2018**. La Banca dati Federfarma è aggiornata in base al provvedimento. (URIS.PB - 20213/508 - 29.12.17)

**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 Giornalino	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"/> 480 Pixar Cars	38,50
<input type="checkbox"/> 461 Focus Extra	14,90	<input type="checkbox"/> 733 Quattroruote	39,90
<input type="checkbox"/> 948 Focus Junior	24,90	<input type="checkbox"/> 662 Quattrozampe	34,00
<input type="checkbox"/> 257 Focus Pico	27,90	<input type="checkbox"/> 316 Riders	17,50
<input type="checkbox"/> 211 Focus Storia Collection	22,90	<input type="checkbox"/> 478 Rolling Stone	28,90
<input type="checkbox"/> 260 Focus Storia Wars	19,90	<input type="checkbox"/> 199 Sale&Pepe	22,90
<input type="checkbox"/> 462 Focus Storia	29,90	<input type="checkbox"/> 816 Sano & Leggero	19,90
<input type="checkbox"/> 400 Focus Wild	27,90	<input type="checkbox"/> 830 Starbene	29,90
<input type="checkbox"/> 477 Frozen	32,90	<input type="checkbox"/> 254 Storia in rete	35,00
<input type="checkbox"/> 155 Gambero Rosso	37,50	<input type="checkbox"/> 55 Storica National Geographic	38,50
<input type="checkbox"/> 64 GBaby	21,90	<input type="checkbox"/> 7 Topolino	69,90
<input type="checkbox"/> 289 Gente	34,90	<input type="checkbox"/> 300 Tu Style	35,00
<input type="checkbox"/> 9 Giallo Mondadori	32,00	<input type="checkbox"/> 903 Tv Sorrisi e Canzoni	29,90
<input type="checkbox"/> 884 Giallo Zafferano	11,90	<input type="checkbox"/> 720 Undici	32,00
<input type="checkbox"/> 290 Gioia	23,90	<input type="checkbox"/> 475 Uack!	19,90
<input type="checkbox"/> 172 Giornale delle assicurazioni	29,00	<input type="checkbox"/> 5 Urania	37,90
<input type="checkbox"/> 516 Glamour	11,90	<input type="checkbox"/> 754 Vanity Fair	34,90
<input type="checkbox"/> 273 GQ	11,90	<input type="checkbox"/> 127 Ville Giardini	34,90
<input type="checkbox"/> 434 Grandi Classici Disney	36,90	<input type="checkbox"/> 659 Ville&Casali	31,00
<input type="checkbox"/> 2 Grazia	19,50	<input type="checkbox"/> 624 Vita in campagna	47,00
<input type="checkbox"/> 920 Corriere della Sera + all.	319,00	<input type="checkbox"/> 626 Vita in campagna + Vivere la casa in campagna	55,00
<input type="checkbox"/> 176 Harvard Business Review	87,50	<input type="checkbox"/> 519 Vogue Italia	19,90
<input type="checkbox"/> 408 I Classici Disney	27,90		

## RIMBORSO DI RIFERIMENTO

L'Agenzia italiana del farmaco ha reso disponibile sul proprio sito internet, all'indirizzo [www.agenziafarmaco.it](http://www.agenziafarmaco.it), l'elenco dei farmaci in commercio interessati dal sistema del rimborso di riferimento **aggiornato al 9 gennaio 2018**. In ordine alla decorrenza della operatività dell'elenco e dei relativi prezzi di riferimento, le Unioni regionali sono invitate, come di consueto, a prendere gli opportuni contatti con i propri Assessorati e a comunicare alla Banca Dati Federfarma le relative decisioni in merito.

Banca Dati Federfarma ha reso disponibile il nuovo elenco per quelle Regioni che hanno optato per un'automatica applicazione sul proprio territorio dell'elenco dell'Aifa. (UE.CA - 416/14 - 9.1.18)

## REVOCA DI AIC DI MEDICINALE VETERINARIO

Sulla Gazzetta Ufficiale n. 4 del 5 gennaio 2018 sono stati pubblicati tre decreti di revoca, su rinuncia delle ditte titolari dell'Aic, dell'autorizzazione all'immissione in commercio delle seguenti specialità medicinali per uso veterinario:

- **Comforion\*fl 100ml 100mg/ml - Aic 103726016** della ditta Orion Corporation
- **Comforion\*10fl 100ml 100mg/ml - Aic 103726028** della ditta Orion Corporation
- **Flumechina 20% liquida - Aic 102818** in tutte le confezioni della ditta Tecnozoo Srl
- **Unidox 10% Premix\*sacco 1kg - Aic 104194016** della ditta Unione Commerciale Lombarda SpA
- **Unidox 10% Premix\*sacco 25kg - Aic 104194028** della ditta Unione Commerciale Lombarda SpA

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

## DECADENZA DI AIC DI MEDICINALE VETERINARIO

Sulla Gazzetta Ufficiale n. 3 del 4 gennaio 2018 è stato pubblicato un decreto di decadenza dell'autorizzazione all'immissione in commercio della specialità medicinale per uso veterinario **Spectinomicina Solfato 11% - Aic 102646** in tutte le confezioni, di cui è titolare la ditta Sintofarm Spa. Motivo della decadenza: non più effettivamente commercializzato per tre anni consecutivi, ai sensi dell'art. 33, comma 6, del Decreto legislativo 6 aprile 2006, n. 193.

## CARENZE DI FARMACI

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

AIC	Farmaco	Periodo presumibile di carenza	Presunto ripristino forniture
021153010	NORITREN*30CPR RIV 10MG (Lundbeck Italia)	-	Pror. car. a fine 2018
021153022	NORITREN*30CPR RIV 25MG (Lundbeck Italia)	-	Pror. car. a fine 2018
027529080	VECLAM*OS GRAT SOSP 14BUST 250 (Malesci)	Pror. car. a 1.2018	2.2018
038813010	NEVANAC*COLL FL 5ML 1MG/ML (Novartis Farma)	-	Entro la fine 2.2018
036326027	BUSILVEX*INFUS 8FL 10ML 6MG/ML (Pierre Fabre)	Da 8.1.2018	13.2.2018
030705040	EPSOCLAR*INFUS 10FL2500UI 5ML (Pfizer Italia)	-	Metà 1.2018
030705014	EPSOCLAR*SC EV 10F 5000UI 1ML (Pfizer Italia)	-	Metà 1.2018
038381265	RETACRIT*1SIR 1000UI 0,3ML (Pfizer Italia)	-	Metà 1.2018
039971027	MEROPENEM PFI*EV POLV 10FL500M (Pfizer Italia)	-	Fine 7.2018
039971041	MEROPENEM PFI*EV POLV 10FL 1G (Pfizer Italia)	-	Fine 7.2018
040638025	GEMCITABINA PFI*INF FL 1G (Pfizer Italia)	-	Fine 1.2018
040638037	GEMCITABINA PFI*INF FL 2G (Pfizer Italia)	-	Fine 1.2018
040638013	GEMCITABINA PFI*INF FL 200MG (Pfizer Italia)	-	Fine 1.2018
025307024	OLBETAM*30CPS 250MG (Pfizer Italia)	-	Metà 1.2018
034076226	VIAGRA*8CPR ORO 50MG (Pfizer Italia)	-	Meta 1.2018
029561038	CAVERJECT*F 10MCG+SIR+2AGHI+2T (Pfizer Italia)	-	Metà 1.2018

## COMUNICAZIONI DALLE AZIENDE

In riferimento alla temporanea carenza sul mercato della specialità medicinale **Sotalex\*40cpr 80mg - Aic 023245020** (cfr. *Farma 7 n. 30/2017*), Bristol-Myers Squibb comunica che è stata ripresa la regolare distribuzione del prodotto sul mercato.

\*\*\*

In riferimento alla temporanea carenza della specialità **Macladin\*os sosp 14bust 250mg - Aic 027530094** (cfr. *Farma 7 n. 39/2017*), Firma informa che il farmaco è nuovamente disponibile per la ripresa della regolare distribuzione.

\*\*\*

Riguardo al ritiro dei lotti **n. 634161 e n. 634171 con scadenza 8/2018** della specialità **Munduson Fluido\*emuls30g 1mg/g - Aic 040574028** (cfr. *Circ. n. 19982/501 del 21/12/2017*), Almirall Spa avvisa le farmacie che, qualora avessero giacenze dei suddetti lotti, possono disporre direttamente il conferimento ad Assinde, che provvederà alla raccolta, allo smaltimento e all'indennizzo delle medesime secondo le procedure di ritiro dei farmaci non più vendibili.

La società Roche ha informato che, a far data dal 22 dicembre 2017, la titolarità dell'Aic della specialità medicinale **Laevolac** nelle confezioni di seguito elencate, è stata trasferita alla società Chiesi Farmaceutici Spa:

- **Laevolac\*scir 180ml 66,7% - Aic 029565013**
- **Laevolac eps\*scir 180ml 66,7% - Aic 022711129**

La società Roche informa, inoltre, che i lotti a titolarità Roche potranno essere dispensati fino a esaurimento scorte.

\*\*\*

Con una nota la Roche comunica la fine della commercializzazione della specialità **Roferon A\*sc 1sir 6mui 0,5ml - Aic 025839212**. Le confezioni presenti nel ciclo distributivo potranno essere smaltite fino a esaurimento scorte.

\*\*\*

La società Dompè informa che, nel corso delle assemblee straordinarie di Dompè Farmaceutici Spa e Dompè Primary Srl, è stata deliberata la fusione per incorporazione della società Dompè Primary Srl in Dompè Farmaceutici Spa. Tale operazione nasce da ragioni di carattere economico e finanziario al fine di realizzare una semplificazione della struttura societaria e una maggiore razionalizzazione dei costi gestionali.

\*\*\*

La Chiesi Farmaceutici Spa comunica l'immissione in commercio del dispositivo medico CE **Donegal Ha 60 sir 60mg 3ml - Cod. 974061905** e del nuovo integratore alimentare **Donegal Plus 30cpr - Cod. 974035798**.

\*\*\*

La società Farmigea comunica l'interruzione della produzione e commercializzazione della specialità medicinale **Vitan\*pom oft 5g - Aic 009896010**. I lotti attualmente presenti nel ciclo distributivo potranno essere mantenuti in commercio sino alla data di scadenza indicata in etichetta. Contestualmente informa di avere iniziato la commercializzazione del dispositivo medico **Vitan Plus Unguento oftal 5g - Cod. 939865453**.

\*\*\*

Dal 1° gennaio 2018 la commercializzazione della specialità medicinale **Ivor** nelle confezioni di seguito indicate, è stata trasferita da Alfasigma SpA alla società Frost Iberica S.A.

- **Ivor\*10sir 2500ui 0,2ml - Aic 035577028**
- **Ivor\*10sir 5000ui0,2ml(25000u) - Aic 035577105**
- **Ivor\*10sir 7500ui0,3ml(25000u) - Aic 035577143**
- **Ivor\*10sir 10000ui 0,4ml - Aic 035577182**
- **Ivor\*10sir 3500ui 0,2ml - Aic 035577067**

\*\*\*

La società SF Group informa di commercializzare, già dal 16 novembre 2017, in qualità di distributore esclusivo per tutto il territorio italiano, le seguenti specialità medicinali:

- **Basemar\*6cpr riv 500mg - Aic 037321027**
- **Basemar\*12cpr riv 750mg - Aic 037321039**
- **Falev\*5cpr riv 500mg - Aic 040361053**
- **Moxilim\*12cpr riv 875mg+125mg - Aic 037188024**
- **Omasept\*14cps gastr 20mg - Aic 043499021**

Pfizer Italia informa della fine della commercializzazione della specialità **Zavedos\*1cps 10mg fl - Aic 027441043**. Le confezioni ancora presenti sul canale distributivo continueranno a essere esitabili fino alla scadenza indicata sulla confezione.

\*\*\*

Sifi comunica di avere deciso di sospendere la produzione e la commercializzazione del dispositivo medico **Videorelax** nelle confezioni: **Videorelax Sol oft 10ml - Cod. 905076461**; **Videorelax Sol oft 10pz monod - Cod. 903968168**.

\*\*\*

Sanofi informa di avere cessato, dal 1.1.18, la commercializzazione della specialità **Taxotere** nelle confezioni:

- **Taxotere\*infus fl 20mg+solv - Aic 032391017**
- **Taxotere\*infus fl 80mg+solv - Aic 032391029**

Le confezioni presenti nel canale distributive potranno essere esitate fino a esaurimento scorte.

### IMMISSIONI IN COMMERCIO DI SPECIALITÀ GIÀ AUTORIZZATE

SPECIALITÀ	N. AIC	PREZZO	CLASSE
ROSUVASTATINA ABC*28CPR 5MG (Abc Farm.)	043975010	5,35	A
ROSUVASTATINA ABC*28CPR 10MG (Abc Farm.)	043975022	6,50	A
ROSUVASTATINA ABC*28CPR 20MG (Abc Farm.)	043975034	9,83	A
ROSUVASTATINA ABC*28CPR 40MG (Abc Farm.)	043975046	10,23	A
ESOMEPRAZOLO ALM*14CPR GAS20MG (Almus)	044371019	5,88	A
ESOMEPRAZOLO ALM*14CPR GAS40MG (Almus)	044371045	7,64	A
ROSUVASTATINA ALM*28CPR 5MG (Almus)	044495226	5,35	A
ROSUVASTATINA ALM*28CPR 10MG (Almus)	044495582	6,50	A
ROSUVASTATINA ALM*28CPR 20MG (Almus)	044495947	9,83	A
MIASTINA*28CPR RIV 5MG (I.b.n. Savio)	043267222	5,35	A
MIASTINA*28CPR RIV 10MG (I.b.n. Savio)	043267590	6,50	A
MIASTINA*28CPR RIV 20MG (I.b.n. Savio)	043267956	9,83	A
ROSUVASTATINA HCS*28CPR RIV5MG (Krka Farm.)	044711012	5,35	A
ROSUVASTATINA HCS*28CPR 10MG (Krka Farm.)	044711024	6,50	A
ROSUVASTATINA HCS*28CPR 20MG (Krka Farm.)	044711048	9,83	A
ROSUVASTATINA HCS*28CPR 40MG (Krka Farm.)	044711063	10,23	A
TRIBACCINE*IM 1SIR 0,5ML (Medic Italia)	042607010	36,52	C
PANTOPRAZOLO SUN*INIET FL 40MG (Ranbaxy It.)	044465019	4,92	H
ROSUVASTATINA SA*28CPR RIV 5MG (Sandoz)	043602061	5,35	A
ROSUVASTATINA SA*28CPR RIV10MG (Sandoz)	043602212	6,50	A
ROSUVASTATINA SA*28CPR RIV20MG (Sandoz)	043602364	9,83	A
ROSUVASTATINA SA*28CPR RIV40MG (Sandoz)	043602515	10,23	A
ROSUVASTATINA ZEN*28CPR 5MG (Zentiva Italia)	043277033	5,35	A
ROSUVASTATINA ZEN*28CPR 10MG (Zentiva Italia)	043277110	6,50	A
ROSUVASTATINA ZEN*28CPR 20MG (Zentiva Italia)	043277173	9,83	A
ROSUVASTATINA ZEN*28CPR 40MG (Zentiva Italia)	043277223	10,23	A

### IMMISSIONI IN COMMERCIO DI FARMACI VETERINARI

SPECIALITÀ	N. AIC	PREZZO
STRONGHOLD PLUS*6PIP 1ML(Zoetis Italia)	105074064	55,00
STRONGHOLD PLUS*6PIP 0,5ML (Zoetis Italia)	105074049	52,00
STRONGHOLD PLUS*6PIP 0,25ML (Zoetis Italia)	105074025	50,50

## 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

• Provincia di Reggio Emilia: acquistasi farmacia. Esclusi intermediari. Per contatti telefonare al 349.5382133; e-mail **reggiofarmacia@gmail.com**

• Campania: acquistasi farmacia di giro medio-piccolo in linea con gli attuali parametri di mercato. Esclusi intermediari. Per contatti telefonare al 328.6124085 oppure inviare un'e-mail a **dottormasaniello@hotmail.com**

### Vendite

• Pistoia: per motivi familiari, vendesi farmacia rurale sussidiata di giro medio con ottima redditività, ubicata in una via di grande passaggio. Non soggetta a Decreto Monti. Clientela consolidata con discreta possibilità d'incremento. Esclusi intermediari. Per

contatti inviare un'e-mail a **farmaciapistoiaavendo@gmail.com**

• Provincia di Arezzo: vendesi farmacia rurale sussidiata di giro piccolo, comprensiva di fondo di proprietà di 80 mq. Esclusi intermediari. Solo se interessati, inviare un'e-mail a **farmaciaintoscana@gmail.com**

• Langhe: in zona sopra Alba, vendesi farmacia rurale sussidiata, unica, di giro piccolo. Le zone limitrofe non sono soggette a nuove aperture per concorso straordinario. Per contatti telefonare al 345.4377905.

• Provincia di Aosta: vendesi bella farmacia rurale sussidiata con elevata indennità di residenza. Solo se interessati, inviare un'e-mail a **mrvendita@libero.it**

### Lavoro

• Veneto: tra Padova, Sottomarina, Chioggia, Venezia e Mestre, farmacista abilitato, con un minimo d'esperienza, offresi per collaborazione. Disponibilità immediata. Per contatti telefonare al 342.1130863.

• Commessa ventitreenne, esperta in cosmesi e vendite online, offresi per impiego in farmacie di Roma Est, Tivoli e Guidonia. Possibilità di contratto d'apprendistato. Massima serietà. Per contatti telefonare al 392.2770691.

### Arredi

• Vendonsi arredi degli anni Settanta: 10 estraibili in legno della ditta Telaro; bancone con piano in granito e circa 40 cassetti. Ottime condizioni, pronto utilizzo. Per ulteriori informazioni e dettagli, telefonare al 338.2702213 (farmacia Papaleo a Scicli); e-mail **papaleofilippo@tiscali.it**

### Varie

• Vendesi croce a led Sistel, modello Sirio90 (90 x 90). La croce è stata installata a dicembre 2016. Per contatti telefonare al 347.3068256.

• Vendesi coppia di croci bifacciali, alimentazione a led verde, pari al nuovo. Dimensioni 80 x 80 con software RGB Visionled. Per ulteriori informazioni e costi, telefonare al 331.6381782.

«Farma 7» è l'organo ufficiale di stampa della Federfarma ([www.federfarma.it](http://www.federfarma.it) - via Emanuele Filiberto, 190 - 00185 Roma - tel. 06/703801). **Direttore editoriale:** 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 10.1.2018**



**TAAJ: UNA LINEA NATURALE,  
GLAMOUR, ACCESSIBILE, GENEROSA**

**IL 100%  
DEI NOSTRI  
PRODOTTI SONO**

senza parabeni  
senza fenossietanolo  
senza oli minerali  
non testati sugli animali



Per informazioni: TAAJ ITALIA • 02.00684714 • [info@taaj.it](mailto:info@taaj.it)

# 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®



chemist's research

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