

# farma7

Settimanale di notizie sul mondo farmaceutico

## il Multinaturale NATURA MIX ADVANCED

NOVITÀ  
2019

L'alternativa ai tonici e ai multivitaminici di sintesi.  
Più rapido ed efficace, perché 100% naturale.



L'organismo umano ha il potenziale per far fronte all'affaticamento dato dai periodi di intensa attività.

Come riattivarlo? **Con il Multinaturale!**

**Natura Mix® Advanced**, con centinaia di sostanze vegetali che parlano lo stesso linguaggio dell'organismo, aiuta a **riattivare rapidamente il fisico e la mente**.

100%  
naturale

senza  
glutine  
gluten  
free

INTEGRATORE ALIMENTARE

MATERIALE AD ESCLUSIVO USO PROFESSIONALE



CAMPAGNA PUBBLICITARIA TV E WEB  
DA MARZO



GRANDE ATTIVITÀ DI CAMPIONAMENTO  
E NUOVI MATERIALI PER IL PUNTO VENDITA



INFORMAZIONE MEDICA

*Aboca*  
Innovazione per la salute

Contatta l'agente di zona o l'ufficio commerciale e scopri tutti i dettagli dell'operazione e il merchandising per il tuo punto vendita.  
(frontoffice@aboca.it - 0575 746316)

## LA LINEA NATURA MIX ADVANCED

contiene solo complessi molecolari frazionati da sostanze naturali, nessuna sostanza di sintesi, né conservanti, né aromatizzanti, né coloranti nella formula e nei processi produttivi.



### VERAMENTE EFFICACE DA SUBITO. VERAMENTE 100% NATURALE.

Grazie a 40 anni di ricerca ed esperienza nel campo delle sostanze naturali Natura Mix® Advanced è formulato per attivare, con ridondanza funzionale, tutte le biofunzioni che servono a combattere in modo specifico affaticamento, stress e stanchezza fisica e mentale.

### QUESTO È POSSIBILE SOLO GRAZIE AI NOSTRI COMPLESSI MOLECOLARI NATURALI.

Lo possiamo dimostrare grazie alla nostra piattaforma scientifica Natural Advanced, rendendo evidente il meccanismo di azione con cui i prodotti realizzano la loro efficacia.

# farma7

Settimanale di notizie sul mondo farmaceutico

## ● Il Punto

9

### “IL PIÙ IMPORTANTE INCONTRO DELLA CATEGORIA”

**G**rande successo per la seconda edizione degli Stati generali della Farmacia italiana lo scorso 28 febbraio a Roma: una proficua occasione di confronto sia all'interno della categoria sia con i rappresentanti delle istituzioni e della politica. Le farmacie hanno presentato le loro proposte per poter offrire al cittadino un servizio sempre migliore (a pag. 3).

L'ultimo  
saluto  
all'amico  
Osvaldo  
Molledo

Parlamento  
Sulle autonomie  
regionali  
interviene  
la ministra Stefani

Accordo  
Promofarma-Htn  
sulla telemedicina  
I risultati  
del triennio 2016-18



# FISIOCREM IN CAMPAGNA PUBBLICITARIA

DA APRILE SU TV E WEB



## *fisiocrem*<sup>®</sup>

Muoviti liberamente,  
muoviti naturalmente.

Crema di composizione naturale ad uso topico.  
Applicata sulla pelle attraverso il massaggio  
dona una sensazione di benessere grazie al  
suo effetto lenitivo.



Arnica  
montana

Calendula  
officinalis

Hypericum  
perforatum

Melaleuca  
alternifolia

# Il Punto

Grande successo per gli Stati generali della Farmacia italiana

## “IL PIÙ IMPORTANTE INCONTRO DELLA CATEGORIA”

**O**biiettivo raggiunto. Gli Stati generali della Farmacia italiana, giunti alla seconda edizione, hanno permesso non soltanto di consolidare il confronto interno alla categoria (quasi 2.200 i colleghi presenti), ma anche di presentare alla politica e alle istituzioni sia le difficoltà, sia le proposte delle farmacie per cercare di superare gli ostacoli e migliorare così il servizio ai cittadini.

Il presidente Marco Cossolo ha evidenziato come la frammentazione delle politiche del farmaco attuate a livello regionale stia minando la funzionalità del servizio farmaceutico territoriale, portando addirittura, in molti casi, all'insostenibilità economica della farmacia.

In particolare, l'incremento della spesa per acquisti diretti da parte delle Asl (+30% dal 2013 al 2017) e la parallela diminuzione delle confezioni erogate in convenzionata (-3,8% dal 2014 al 2018), insieme alla riduzione del prezzo medio dei farmaci per la diffusione degli equivalenti, ha portato a un costante calo della spesa farmaceutica (lorda -15,3% dal 2011 al 2017). La soluzione, per Federfarma, è ridurre la distribuzione diretta e aumentare quella per conto, adottando nuovi modelli omogenei sul territorio nazionale.

Altro nodo da risolvere è la remunerazione della farmacia, che va parzialmente sganciata dal mero prezzo del farmaco, valorizzando invece l'atto professionale della dispensazione, oltre all'erogazione dei nuovi servizi, il cui ritardo rappresenta un'occasione persa per i cittadini e uno spreco per le risorse pubbliche. Così come lo è non coinvolgere le farmacie nella gestione della cronicità. Tutti concetti sui quali si è dibattuto negli incontri del pomeriggio -all'interno della categoria e nelle tavole rotonde con gli stakeholder del

settore-, evidenze peraltro condivise con convinzione da tutti i partecipanti e poi presentate nell'incontro serale con i politici.

Poter presentare a un parterre di prestigio (c'erano autorevoli esponenti di tutti i gruppi parlamentari) le rivendicazioni e le richieste della categoria, ha rappresentato il momento saliente di questi Stati generali della Farmacia italiana, che il vicepresidente di Federfarma, Vittorio Contarina, ha definito come "il più importante incontro della categoria", subito seguito da Silvia Pagliacci, presidente del Sunifar, che ha ricordato ai politici il ruolo insostituibile delle farmacie nelle aree interne ("Sfruttateci, perché siamo un'opportunità").

È toccato al presidente di Federfarma, Marco Cossolo, proporre ai politici presenti le richieste di Federfarma, partendo da quattro criticità: minore ruolo nella dispensazione del farmaco; remunerazione non più dignitosa; mancata applicazione della legge sui servizi; mancato inserimento del farmacista nella cronicità.

Alle criticità sono subito seguite tre precise proposte: distribuire in farmacia tutti i farmaci, anche attraverso la Dpc, ma con modalità omogenee in tutt'Italia; cambiare il modello di remunerazione, dando valore all'atto professionale; attuare finalmente la Farmacia dei servizi, misurandone l'efficienza e inserendola concretamente nei piani regionali della cronicità.

La parola è passata poi ad alcuni relatori di prestigio, come il vicepresidente in quota Movimento 5 Stelle del Parlamento Europeo, Fabio Massimo Castaldo ("l'Europa dimostra che ci sono ampi margini per meglio sfruttare la professionalità del farmacista"), il governatore della Regione Lazio (qualche giorno dopo eletto segretario del Pd) Nicola Zinga-

retti ("mi offro come cavia per sperimentare nel Lazio i modelli di sviluppo della farmacia dei servizi"), il sottosegretario alla Salute della Lega Luca Coletto ("nel nuovo Patto per la Salute parleremo di farmacie e di farmacisti"). Il senatore Pierpaolo Sileri, presidente della XII Commissione Igiene e Sanità (Movimento 5 Stelle) ha annunciato un Ddl che intende presentare per valorizzare la farmacia.

Quindi, in rapida successione, sono intervenuti rappresentanti dei principali gruppi politici presenti in Parlamento, a partire dall'ex ministro della salute Beatrice Lorenzin (Gruppo misto - "La distribuzione diretta grida vendetta: come si può prendere in carico un paziente, se con la Dd ritira il farmaco a 40 chilometri di distanza?"); Walter Verini (Pd - "Vanno risolti due problemi: limitare il peso del capitale nella proprietà della farmacia ed eliminare il rischio di presenze malavitose"); Maurizio Gasparri e Andrea Mandelli (Forza Italia - "Cancelliamo la Legge Bersani e gli errori del passato. L'impegno sinergico di Fofi e Federfarma ha fatto fare passi avanti alla farmacia... Bisogna dare sostenibilità economica a questo servizio ora in sofferenza"); Francesco Lollobrigida e il parlamentare/titolare di farmacia Marcello Gemmato (Fratelli d'Italia - "Basta Dd, ci sta sfuggendo il farmaco, il nostro core business. Dobbiamo farlo rientrare in farmacia"); Rosanna Boldi (Lega - "Autonomia differenziata non è un pericolo, perché va accompagnata da parole come responsabilità e sussidiarietà"); Giuseppe Chiazzese e Gaspare Antonio Marinello (M5S - "Siamo per un servizio farmaceutico impegnato sul fronte sociale che tuteli il cittadino e siamo per garantirne la proprietà al farmacista").

A mezzanotte, dopo quasi 12 ore di convegni, dibattiti, tavole rotonde, tutti a casa.

*L'attività del Parlamento in materia di farmacia e sanità*

## AUTONOMIE REGIONALI: PRESTAZIONI DA GARANTIRE IN TUTTO IL PAESE

*La ministra per gli Affari regionali Erika Stefani ha illustrato lo stato dell'arte in materia di autonomia differenziata. La questione, ha detto Stefani, "è una sfida per tutti noi: più saremo in grado di fornire risposte che migliorino la vita dei cittadini, responsabilizzando le amministrazioni territoriali, più avremo fatto un servizio al Paese"*

La ministra per gli Affari regionali, **Erika Stefani**, è intervenuta in audizione in Commissione per le questioni regionali sul tema dell'autonomia differenziata. Secondo **Stefani**, l'autonomia regionale "è una sfida per tutti noi: più saremo in grado di fornire risposte che migliorino la vita dei cittadini, responsabilizzando le amministrazioni territoriali, più avremo fatto un servizio al Paese".

Ricordando che "nel negoziato è stato sempre coinvolto il Consiglio dei ministri, mentre i singoli ministri sono stati protagonisti del progresso del lavoro sulle questioni di loro competenza", **Stefani** ha osservato che "allo stato attuale abbiamo raggiunto un'impostazione condivisa con il Ministero dell'Economia per quanto riguarda gli aspetti generali e un buon livello di condivisione sulla parte relativa alle materie".

Al momento, si è condiviso che le risorse finanziarie saranno determinate in termini di spesa storica e che le stesse risorse, entro un anno dall'emanazione dei Dpcm attuativi, dovranno essere rideterminate, a regime, in termini di fabbisogni standard. Soltanto nel caso in cui i fabbisogni standard non siano operativi entro tre anni dall'adozione dei Dpcm, il termine di riferimento da adottare sarà quello della spesa media pro capite.

Come si può intuire, il superamento della spesa storica e l'adozione dei fabbisogni standard costituisce un enorme salto di qualità in termini di efficienza e di equità della spesa statale. Ciò consentirà di rendere trasparente e più efficiente la spesa dello Stato".

La ministra ha assicurato che sarà suo obiettivo la salvaguardia di equilibrio delle prestazioni in tutto il Paese. I livelli essenziali delle prestazioni, principio sancito dalla Costituzione, sono espressamente indicati nelle bozze d'intesa unitamente ai fabbisogni standard. La loro individuazione sarà contestuale alla determinazione dei fabbisogni standard.

### FARMACIE RURALI A RISCHIO CHIUSURA

I deputati di Fratelli d'Italia **Monica Ciaburro**, **Maria Cristina Caretta** e **Marcello Gemmato** hanno presentato un'interrogazione al ministro della Salute in cui giudicano preoccupante l'allarme, lanciato da Federfarma-Sunifar, il sindacato dei farmacisti rurali, e ripreso da FederAnziani, riguardo alla drammatica situazione delle piccole farmacie rurali.

Molte farmacie in zone di montagna e periferiche, nonché geograficamente disagiate, rischiano, infatti, di non poter proseguire la propria attività per problematiche

riguardanti il fatturato e la gestione.

Le cause della crisi che stanno affrontando le farmacie rurali vanno individuate sia nel progressivo spopolamento delle zone e dei Comuni nei quali operano, sia nel calo della spesa farmaceutica convenzionata, e quindi nella conseguente impossibilità delle farmacie di erogare i medicinali dispensati dal Servizio sanitario nazionale.

I deputati di FdI sollecitano al ministro della Salute iniziative volte a scongiurare la chiusura di questi vitali presidi sanitari, in modo tale da continuare a garantire un servizio pubblico così essenziale nei piccoli Comuni del territorio.

### RESISTENZA AGLI ANTIMICROBICI

È stata depositata in XII Commissione Affari sociali della Camera la risoluzione del Movimento 5 Stelle, prima firmataria **Silvana Nappi**, che intende impegnare il Governo ad adottare una serie di interventi con riguardo alla lotta alla resistenza agli antimicrobici. Tra i vari impegni richiesti all'Esecutivo:

- adottare iniziative per ridefinire il ruolo, le risorse umane e le risorse finanziarie da stanziare da parte dell'Istituto superiore di sanità (Iss) e dell'Agenzia italiana del farmaco (Aifa) per affrontare la lotta contro la resistenza antimicrobica e le infezioni associate all'assistenza sanitaria, tenendo conto anche dei progetti finanziabili dall'Unione europea

- adottare iniziative per incentivare un differente sistema di confezionamento dei

farmaci, prevedendo l'introduzione di dosi unitarie o pacchetti personalizzati, al fine di evitare autoprescrizioni da parte dei cittadini

- adottare nello specifico iniziative per disciplinare il ciclo di vita dei prodotti farmaceutici (dalla produzione e dalla prescrizione alla gestione dei rifiuti farmaceutici), con particolare riferimento alla questione dello smaltimento degli antibiotici, per la quale è opportuno esaminare alternative all'incenerimento (per esempio, la gassificazione).

## ESERCIZI DI VICINATO LE RICHIESTE DI LEU

**Michela Rostan** (LeU) ha presentato alla Camera due interrogazioni, entrambe rivolte al ministro della Salute, con cui chiede di:

- includere anche le parafarmacie tra i soggetti che possono erogare i servizi forniti dalle farmacie come prenotazione Cup, pagamento e ritiro dei referti di prestazioni di assistenza specialistica ambulatoriale; prestazioni analitiche di prima istanza rientranti nell'ambito dell'autocontrollo; organizzazione giornate di screening e prestazioni professionali di infermieri e fisioterapisti

- avviare una nuova procedura di delisting di farmaci dalla fascia C con ricetta, dal momento che questo non avviene da ben cinque anni.

## CONTRACCETTIVI D'EMERGENZA

Il sottosegretario alla Salute **Luca Coletto** è intervenuto presso la XII Commissione Affari sociali della Camera in risposta

a un'interrogazione a firma **Gilda Sportiello** (M5S), spiegando che potrebbe verificarsi l'ipotesi di una momentanea assenza di contraccettivi di emergenza nella disponibilità delle farmacie.

Per garantire, con piena certezza, la reperibilità di tali contraccettivi in ogni farmacia, è necessario che la contraccettazione d'emergenza sia considerata una categoria a sé stante all'interno della Farmacopea, e non un sottogruppo di contraccettivi sistemici ormonali. Ciò richiede, tuttavia, una modifica della citata Tabella 2, che, peraltro, è stata già richiesta in occasione della seduta del Tavolo di lavoro tecnico del 18 febbraio 2018. **Coletto** ha assicurato che la tematica sarà affrontata dal Tavolo tecnico per l'aggiornamento della Farmacopea Ufficiale della Repubblica italiana, non appena ricostituito. (PB)

**NOVITÀ**  
MADE IN ITALY

**on therapy®**

COADIUVANTE COSMETICO PELLE IN TERAPIA  
COSMETIC ADJUVANT ON THERAPY SKIN

**Detergente** 250 ml e 8.5 Fl.oz.

**Lenitivo** 250 ml e 8.5 Fl.oz.

**Emolliente** 100 ml e 3.4 Fl.oz.

**Anti Desquamazione** 100 ml e 3.4 Fl.oz.

**Deodorante** 100 ml e 3.4 Fl.oz.

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

**IL TRATTAMENTO QUOTIDIANO DELLA PELLE ANCHE IN TERAPIA FARMACOLOGICA E ONCOLOGICA**

Protegge, idrata e lenisce la pelle

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

**D**  
DERMOPHYSIOLOGIQUE

## L'ULTIMO SALUTO ALL'AMICO OSVALDO MOLTEDO

Unanime il cordoglio espresso dalla categoria per la dipartita del segretario nazionale di Federfarma e presidente di Federfarma Lazio, Osvaldo Moltedo. "Oggi siamo tutti più poveri di umanità, la sua più grande ricchezza", ha detto Marco Cosso, presidente di Federfarma. Comosso, il vicepresidente Vittorio Contarina afferma: "Ho perso un amico, un fratello, un punto di riferimento, un maestro", mentre Andrea Mandelli, presidente di Fofi, lo ricorda come "una delle figure più significative della nostra professione". Sono proprio in tanti a ricordarlo, a evidenziarne i meriti umani, sindacali e professionali maturati durante una lunga e prestigiosa attività.

Nato a Roma il 13 dicembre 1960, Moltedo si era laureato in farmacia nel 1986 e da giovane era stato uno dei soci fondatori e presidente di Agifar Roma (1991-1994), partecipando poi alla costruzione di Fenagifar, di cui è stato anche presidente dal 1993 al 1996. La sua attività sindacale lo vede quindi impegnato in Federfarma Roma (prima come consigliere e poi dal 1997 al 2006 come tesoriere), mentre nel 2012 approda all'Assemblea nazionale e dal 2015 al Consiglio delle Regioni, oltre che alla vicepresidenza di Federfarma Roma e alla vicepresidenza di Federfarma Lazio.

Il 30 maggio 2017, a seguito del rinnovo dei vertici di Federfarma nazionale,

è stato eletto dall'Assemblea componente del Consiglio di Presidenza e nominato segretario nazionale, figura istituzionale cui spetta, tra l'altro, il coordinamento e la esecuzione delle deliberazioni degli organismi federali (Assemblea Nazionale, Consiglio delle Regioni, Consiglio di Presidenza) e la responsabilità degli uffici federali e, quindi, il compito di far funzionare la macchina Federfarma.

La scomparsa di Osvaldo Moltedo rappresenta quindi una perdita incalcolabile non solo per gli amici, i colleghi e la Federfarma, ma per tutti i farmacisti, che partecipano al grave lutto che ha colpito la famiglia e l'intera categoria.

## GLI INTEGRATORI IN COSTANTE ASCESA

Gli integratori alimentari confermano il loro ruolo economicamente trainante per le farmacie italiane, secondo la quarta indagine di settore condotta dal Centro Studi FederSalus, presentata a fine febbraio a Roma, presso la Camera dei deputati. Si tratta di un mercato in crescita, che a fine 2018 ha raggiunto i 3,3 miliardi di euro, l'86% dei quali (2,8) è realizzato in farmacia (l'8,6% nelle parafarmacie, il 5,4% nella Gdo. Il settore industriale è costituito da circa duecento aziende, con fatturato complessivo e occupazione in crescita.

Il comparto ha un andamento costantemente positivo da anni e contribuisce a compensare le flessioni di altre categorie in farmacia: nel 2018 è cresciuto dello 0,6%, mentre l'etico ha perso il 2,1, e oggi rappresenta il 12% del fatturato della farmacia, la quota più alta tra i senza ricetta.

Secondo dati "Iqvia Medical Audit per FederSalus", nel 2018 si sono registrati 26 milioni di prescrizioni mediche di inte-

gratori (+30% negli ultimi due anni). Tra le principali categorie di prodotto maggiormente utilizzate si segnalano i probiotici, i regolatori del colesterolo, i prodotti per il sistema urinario, i prodotti per lo stomaco. Per quanto riguarda i punti di riferimento per la scelta di utilizzare un integratore, il medico è indicato dal 42% dei consumatori, seguito dal farmacista con il 32%.

Se i risultati sul piano nazionale sono brillanti, secondo FederSalus "sul fronte dell'internazionalizzazione vi sono ampi margini di miglioramento, se si considera che per il 53% delle aziende l'incidenza del fatturato estero sul totale è minore del 25%". Commenta in proposito il presidente Marco Fiorani: "Per continuare a creare occupazione e innovazione e quindi crescita, il settore necessita di criteri di valutazione di sicurezza ed efficacia specifici per l'integratore a livello europeo. La mancata armonizzazione regolatoria nella Ue è un freno alla libera circolazione dei prodotti e quindi alle esportazioni delle aziende italiane, che sono un riferimento di qualità nel mondo. Molto è ancora da fare in questa direzione e FederSalus sta attivando un

desk internazionalizzazione, per supportare le aziende verso i mercati esteri. Nel 2019, attraverso l'organizzazione di incontri BtoB con operatori internazionali e di collettive nei più importanti eventi mondiali del settore, l'Associazione sarà a Ginevra, a Tokyo e a Chicago".

## OLTRE 80 CONVEGNI A COSMOFARMA N. 23

"Più social, più human" recita lo slogan della 23ª edizione di Cosmofarma Exhibition e, di conseguenza, ampio spazio sarà riservato al tema delle "relazioni umane", a dimostrazione che il futuro della farmacia, pur con l'evoluzione del settore, deve pur sempre fondarsi sul rapporto di fiducia tra professionista e paziente/cittadino. Così, all'incontro in programma alla Fiera di Bologna dal 12 al 14 aprile saranno privilegiate le conferenze dedicate al filone delle relazioni umane, a partire dalla "Cosmofarma Business Conference", presente lo psichiatra Paolo Crepet. Altri appuntamenti a cui non mancare, inoltre: il

convegno “Cambiamento di contesto e modelli di leadership”, sotto la guida del coach Alessandra De Carlo; la sessione “Senza salute mentale, la salute non è possibile”, con la presenza di Fiorella Palombo Ferretti di Anpif, l’Associazione nazionale psicologi in farmacia; l’incontro “Io e Tu! Una storia tutta da ascoltare”, in collaborazione con Luca Chierogato, scrittore attore e regista; lo storytelling “Storie per prendersi cura dell’anima e del business” a cura di Scuola Holden, la scuola di narrazione e comunicazione di Torino guidata da Alessandro Baricco.

Ma ampio spazio Cosmofarma Exhibition garantirà anche agli altri tre filoni nei quali si articolano gli oltre 80 convegni in programma, presentati a Milano martedì 5 marzo in conferenza stampa: quello “Manageriale & Digital”, con spunti per rendere più competitiva la farmacia attraverso una gestione sempre più strategica; quello scientifico, con approfondimento di temi che consentono di incrementare le competenze del farmacista; il filone istituzionale, con tematiche relative allo scenario politico, economico e legislativo del settore.

Questa edizione offrirà, infine nuove iniziative, come il “Cosmetic Summit”, un focus dedicato sia ai trend e scenari del mercato dermocosmetico, sia alle nuove soluzioni tecnologiche, sia alle preparazioni galeniche e alla cosmesi oncologica. Altra novità: il “Cosmofarma Digital Lab”, con approfondimenti sui social, sull’e-commerce, sulle app per supportare il paziente e sulle nuove tecnologie per la gestione del punto vendita. In particolare, il convegno “Open innovation e Digital health” si soffermerà sui nuovi strumenti digitali, mentre l’incontro “La farmacia online in Italia e in Europa”, organizzato da Pharmacy Scanner, approfondirà il tema scottante dell’e-commerce.

Tra le tante novità di questa ventitreesima edizione, che arricchiscono il già usuale ricco programma congressuale, va infine ricordato il “Cosmofarma Young”, dedicato agli imprenditori che di recente si sono affacciati al mercato e la manifestazione per i cento anni di Th.Kohl, durante la quale verrà decretato il designer vincitore del concorso “Future Pharmacy” tra più di 180 progetti pervenuti.

## INTESA TRA SIF E CITTADINANZATTIVA

È stato presentato a Roma l’accordo firmato da Cittadinanzattiva e Sif, Società italiana di farmacologia, per dare ai cittadini un’informazione obiettiva e chiara su farmaci e integratori alimentari. Da questa collaborazione nasceranno campagne informative rivolte ai consumatori, a cui collaboreranno le farmacie. Tra i temi su cui punteranno le iniziative di Cittadinanzattiva e Sif, si possono citare il corretto uso dei medicinali, le informazioni su equivalenti e biosimilari, gli incontri di formazione dedicati alle associazioni civiche e dei pazienti.

L’intesa punta a stabilire un canale di comunicazione costante tra la ricerca farmacologica e la società civile, come ha commentato il presidente della Sif, Alessandro Mugelli, secondo il quale “questo accordo ci permette di essere un’interfaccia attiva tra il mondo della ricerca scientifica e la società”. Il segretario generale di Cittadinanzattiva Antonio Gaudio sottolinea il valore della collaborazione tra i rappresentanti dei farmacologi e quelli dei cittadini per assicurare la diffusione di una informazione corretta sull’appropriatezza dell’uso di farmaci e integratori, con la collaborazione di tutti coloro che operano nella filiera del farmaco.

Hanno espresso la loro soddisfazione per l’accordo anche Eugenio Leopardi, presidente dell’Unione tecnica italiana farmacisti (Utifar) e Andrea Mandelli, presidente della Fofi. Leopardi ha osservato che “fornire informazioni sul corretto utilizzo dei prodotti dispensati, sulle loro proprietà e sulle controindicazioni è l’obiettivo primario dei farmacisti. Non possiamo quindi che rallegrarci per questa iniziativa che coinvolgerà direttamente le farmacie, creando una sinergia positiva a favore del cittadino”. Per Utifar, quindi, “aderire alle campagne che prenderanno forma a seguito di questo importante protocollo sarà quindi una via naturale per le farmacie italiane”.

Mandelli, dal canto suo, pone l’accento sull’importanza della corretta informazione in un’epoca di bombardamento informativo in cui si mescola il buono e il cattivo e non sempre il cittadino riesce a distinguerli con facilità. Per il presidente della Fofi, “oggi

che la collettività è esposta a un flusso continuo di informazioni di valore spesso molto dubbio è necessario fare la differenza, accreditandosi come una fonte autorevole, affidabile, ma anche capace di parlare un linguaggio semplice ed efficace. I farmacisti italiani sono pronti a dare il massimo sostegno a questo progetto”.

## IN ITALIA IL DIABETE È IN ASCESA

Aumenta il numero di persone che soffre di diabete in Italia, fino a toccare il 6% della popolazione, e ben un milione riceve la diagnosi nel pieno dell’età lavorativa. Ma la malattia si scopre spesso tardi e l’Italia è fanalino di coda nell’utilizzo dei più moderni farmaci. A fare il punto, il convegno “La malattia diabetica e le sue complicanze”. Negli ultimi 10 anni la prevalenza di casi noti è passata dal 4% nella popolazione generale al 6%.

“Resta tuttavia una quantità di sommerso preoccupante, stimabile attorno al 2%, di persone che hanno il diabete e non lo sanno -sottolinea Andrea Giaccari, responsabile del Centro per le malattie metaboliche del Policlinico Gemelli Ircs- Questo è confermato dal fatto che molte diagnosi vengono fatte a seguito di patologie cardiache: il 25-30% delle persone che hanno un infarto scoprono di avere il diabete”.

Il diabete, secondo la Società italiana di diabetologia (Sid), affligge moltissimi anziani, tanto che quasi il 65% è over 65 anni. Ma circa il 35% ha tra i 20 e i 64 anni, ovvero oltre un milione di diabetici sono nel pieno dell’età lavorativa. Per ritardarne la comparsa e contrastarne la progressione, 4 i pilastri fondamentali: alimentazione sana, per mantenere un peso forma; attività fisica, intesa anche come spostamenti quotidiani; educazione per conoscere le conseguenze della malattia; e, infine, la terapia farmacologica. I più nuovi farmaci, che in alcuni casi possono anche prevenire malattie cardiovascolari, hanno però costi elevati e sono prescrivibili solo dagli specialisti di diabetologia, peraltro in maniera complessa mediante piani terapeutici. “La conseguenza -conclude Giaccari- è che l’Italia è fanalino di coda nell’uso di queste terapie, in Europa e non solo”. (Ansa)

Rassegna stampa: farmacia e sanità sui giornali e sul web

## AUTONOMIE REGIONALI IL DIBATTITO È APERTO

*La discussione sulle autonomie differenziate è al centro dell'attenzione e tocca da vicino anche la materia dell'assistenza sanitaria. Il presidente di Federfarma Marco Cossolo non ritiene che una ulteriore regionalizzazione dell'assistenza farmaceutica sia utile e teme anzi che "possa mettere pesantemente in crisi i Livelli essenziali di assistenza"*

**A** I di là delle intese con le Regioni richiedenti, rimarranno invariate le risorse allocate dallo Stato nelle altre Regioni. Quello che posso dire è che alcune richieste che hanno avanzato alcune Regioni sulle autonomie sono richieste che in realtà denunciano quella che è stata una mancanza di buon governo a livello centrale. Ora stiamo provando a invertire la rotta". Così il ministro della Salute, Giulia Grillo, sulla questione delle autonomie regionali differenziate (*Il Mattino*, 23.2.19).

"Una ulteriore regionalizzazione dell'assistenza farmaceutica non trovo sia utile, anzi credo possa mettere pesantemente in crisi i Livelli essenziali di assistenza". Lo ha affermato il presidente di Federfarma Marco Cossolo, commentando i percorsi di autonomie differenziate intrapresi da alcune Regioni italiane, a margine degli Stati generali della Farmacia italiana che si sono svolti a Roma (*Il Messaggero*, 1.3.19).

### FARMACIE RURALI IN DIFFICOLTÀ

"Se continua così, almeno un migliaio sono a rischio chiusura". Lo afferma il presidente del Sunifar Silvia Pagliacci, che spiega: "Tra i motivi di difficoltà vi è la scelta delle Regioni di diminuire la distribuzione di farmaci per conto, a favore della distribuzione diretta: questo significa che

il paziente che prima ritirava i medicinali dispensati dal Servizio sanitario nazionale nella farmacia sotto casa ora deve andare a ritirarli in ospedale o in centri di erogazioni delle Asl, tra l'altro a proprie spese, e con problemi di spostamento" (*Il Messaggero.it*, 25.2.19).

### VACCINI: GLI EFFETTI DELLA LEGGE

La Regione Lazio rassicura un bambino di 8 anni appena uscito dalla chemio, malato di leucemia, che non può riprendere il suo posto fra i banchi della seconda elementare, a Roma, per la presenza di bimbi non vaccinati: da metà marzo potrà tornare nella sua classe, i cinque compagni non vaccinati dovranno cambiare sezione. Il responsabile del servizio vaccinale della Asl di competenza parlerà intanto con i genitori inadempienti, per convincerli a cambiare idea e far fare la profilassi ai propri figli. La legge prevede l'obbligo di vaccinazione, ma consente a coloro che non sono in regola di avvalersi del prevalente diritto all'istruzione e non essere allontanati (*Corriere della Sera*, 24.2.19).

Le Regioni hanno trasmesso al ministero della Salute i dati delle coperture vaccinali dell'anno scorso. In Toscana, Lazio, Emilia-Romagna, Veneto e Lombardia, che insieme contano circa la metà degli abitanti

italiani (28 milioni di persone), il numero dei non vaccinati si è ridotto notevolmente.

La Legge Lorenzin sembra dunque funzionare: la Toscana, per esempio, segna un 96,8% per l'esavalente e un 95,3% per il quadrivalente. Il Lazio ha numeri pure più alti e in crescita rispetto all'anno scorso. Lombardia, Emilia e Veneto ancora non arrivano al 95% per il quadrivalente, ma comunque segnano una crescita ritenuta importante dagli assessorati alla Salute (*La Repubblica*, 26.2.19).

### TEST DELL'HIV E MINORI

I ragazzi ignorano o sottovalutano la pericolosità dell'Aids. Per questo, ha annunciato il ministro della Salute Giulia Grillo, "presto potranno fare liberamente i test in contesti protetti e dedicati, senza più bisogno del consenso del genitore o tutore" (*Corriere della Sera*, 27.2.19).

### VARIE

**Start-up per la salute.** Dal tutore in 3D che sostituisce l'ingessatura all'app che fa comunicare farmacista e paziente per assicurare l'aderenza alle terapie, fino al drone "salvavita", che trasporta emocomponenti da un ospedale all'altro. Secondo i dati presentati al convegno *Start-up Italia Sanità, il futuro è l'innovazione* sono 334 le start-up italiane che si occupano di salute, unendo ricerca e innovazione (*La Stampa Tutto Scienze*, 27.2.19).

**Più certificati medici** e più giorni di malattia, sia negli uffici pubblici sia in quelli privati. I dati Inps indicano che, tra

ottobre e dicembre 2018, ai datori di lavoro sono arrivati quasi 5 milioni di certificati (100mila in più rispetto al 2017): una crescita dell'1,9% per il settore privato e del 2,3% nel pubblico, per un totale, rispettivamente, di 20.354.000 e 6,8 milioni di giorni di malattia, che hanno coinvolto 2.478.000 dipendenti privati e 801mila pubblici. Negli uffici pubblici del Sud c'è poi la percentuale di crescita più alta, con il 5,9% di malati certificati, seguita dal 2,4% delle Regioni del Centro. Segno negativo invece per il Nord, dove il numero dei certificati di malattia è calato dell'1,5% (*Corriere della Sera*, 27.2.19).

**In Italia aumentano le diseguaglianze** sociali con conseguenze sulla salute e sulle aspettative di vita. Lo evidenzia *l'Atlante delle diseguaglianze di mortalità*, messo a punto dall'Istituto nazionale per la salute dei migranti e il contrasto della povertà, presentato a Roma.

“Il fatto -spiega Walter Ricciardi, direttore dell'Osservatorio salute dell'Università Cattolica- è che in Italia, aumentando le diseguaglianze socio-economiche crescono anche quelle rispetto alla salute, con le popolazioni del sud due volte svantaggiate, perché ai danni sociali si sommano quelli di servizi inefficienti e di screening, che in oncologia non raggiungono il 30% della popolazione”.

Per il ministro della Salute Giulia Grillo, “il problema non è Nord-Sud, ma l'equità sociale” (*La Stampa*, 28.2.19).

**Integratori alimentari in Usa.** La Food and drug administration ha deciso di rivedere le regole per l'immissione in commercio di integratori e supplementi alimentari. Sono stati rinforzati i controlli sulle dichiarazioni di efficacia mendaci ed è stata istituita una partnership pubblico-privato che vigila sulla sicurezza. In Italia vitamine e sali minerali sono omologati ai prodotti alimentari (senza tenere conto delle concentrazioni di principio attivo, ben diverse tra una compressa e un frutto) e ne vengono valutate la sicurezza e la qualità, ma non l'efficacia. Sarebbe quindi auspicabile anche da noi un riordino del settore (*La Repubblica*, 28.2.19).

**Furti di farmaci antitumorali.** I clan napoletani sono i più attivi in Italia nel business dei farmaci antitumorali rubati. Nel 2018 è stato stimato che il valore dei farmaci rubati nel nostro Paese abbia superato i 20 milioni di euro. L'ultimo raid è avvenuto all'ospedale Moscati di Avellino. Ma il fenomeno è diffuso in tutta Italia, con un ospedale su dieci ad aver subito almeno un furto di farmaci, poi indirizzati verso il mercato tedesco, dove camorra e 'ndrangheta sono fortemente attive (*Il Mattino*, 1.3.19).

**La rivoluzione del “Data Science”**, la disciplina che unisce l'intelligenza artificiale e i Big Data, sarà quella di liberare i medici dal problema di gestire ed elaborare enormi quantità di dati, consentendo di avere più tempo da dedicare al rapporto

con pazienti e familiari. “È una via per riscoprire il valore della nostra professione -spiega Maurizio Cecconi, presidente della Esicm, la Società europea di terapia intensiva- ma anche per fare più diagnosi e scegliere trattamenti più precisi ed efficaci” (*La Stampa*, 26.2.19).

**Esperimenti on line.** “Sto cercando un bambino/a -rigorosamente volontario/a- che abbia la parotite in atto e sia residente nelle Marche (o zone limitrofe). Si tratta di esperimento che rispetta la Convenzione di Oviedo e non infrange le regole del Codice di Norimberga”. Questo il post diffuso su Facebook da un ex dirigente medico no vax di Trieste.

Immedie le critiche del mondo scientifico e del ministro della Salute, Giulia Grillo, che rassicura “tutti i genitori e i cittadini sul fatto che in questo Paese non è assolutamente consentito effettuare ricerche o esperimenti scientifici al di fuori delle regole stabilite dalle leggi. Ho già dato mandato ai miei uffici per le verifiche del caso e sollecito la Federazione nazionale degli ordini dei medici ad attivarsi per i necessari approfondimenti sull'autore del post. Nessuno in Italia può pensare di fare lo stregone giocando con le vite dei pazienti” (*La Stampa*, 26.2.19).

(US.SM - 4148/99 - 6.3.19)

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

Pharmacy  
**SCAN**INER

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

Iscriviti a

**pharmacyscanner.it**

## PRODOTTI EROGABILI AI CELIACI

### Ordinanza del Tar Lazio e Nota del Ministero

**Precedenti:** circolari Federfarma prot. n. 1117/30 del 18 gennaio 2019 e prot. n. 17265/417 del 31 ottobre 2018.

Federfarma torna sul Decreto 10 agosto 2018 e, in particolare, sull'aggiornamento del Registro dei prodotti erogabili ai celiaci (cfr. circolari citate tra i precedenti), per fornire alcuni aggiornamenti.

Il Tribunale amministrativo regionale del Lazio con l'Ordinanza n. 1153/2019 (il cui testo è disponibile su [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it), allegato a questa circolare) ha respinto l'istanza cautelare relativamente al ricorso presentato dalla ditta Ica Srl contro il Decreto 10 agosto 2018 nella parte in cui, all'articolo 2, esclude dal Registro nazionale alcune categorie di alimenti, in particolare quelli appartenenti alla tipologia prodotta dalla ricorrente (secondi panati di carne), in quanto "alla luce degli elementi istruttori allegati dalla Amministrazione resistente (in riscontro alla ordinanza collegiale n. 7581/2018), appare prima facie immune dalle dedotte censure la determinazione di limitare l'erogabilità, con oneri a carico del Servizio sanitario nazionale, ai soli alimenti destinati a sostituire quelli tradizionalmente caratterizzati dalla presenza di cereali fonte di glutine".

A seguito della suddetta Ordinanza, il Ministero della Salute ha inviato agli assessorati regionali alla Sanità una nota (anch'essa consultabile sul sito di Federfarma), con la quale afferma che "si deve ritenere nuovamente efficace il decreto sopra citato (ossia il Decreto ministeriale 10/8/2018 - ndr) nella sua completezza".  
(UE.AA - 4011/96 - 5.3.19)

## ATTIVITÀ DI TELEMEDICINA

### Accordo Promofarma-Htn: risultati 2016-2018

Federfarma comunica che sono stati pubblicati i risultati dell'attività di telemedicina realizzata dalle farmacie nel triennio 2016-2018 grazie all'accordo di collaborazione tra Promofarma e Htn (Health Telematic Network). Tali risultati rappresentano un importante aspetto dell'avvio concreto della farmacia dei servizi e del suo progressivo consolidamento (v. report sul sito di Federfarma, allegato alla circolare).

Le farmacie che hanno aderito all'accordo sono oltre 4.000. Un numero che rappresenta un elemento di grande rilevanza anche nella percezione che gli assistiti hanno del posizionamento della farmacia nell'ambito delle nuove esigenze di assistenza del territorio.

Parallelamente, insieme al progressivo aumento del numero

di farmacie che entrano a far parte di questo progetto, registrano un incremento rilevante anche le prestazioni erogate (+48% nel 2018 rispetto al 2017).

Nel corso del triennio è inoltre proseguita l'attività di elaborazione scientifica legata al progetto. In collaborazione con l'Università di Brescia, sono state presentate relazioni sull'attività svolta, durante le edizioni 2016 (Roma), 2017 (Barcellona) e 2018 (Monaco) all'European Society of Cardiology Congress (Esc). Nel novembre 2018, sempre grazie alla medesima collaborazione accademica, i risultati realizzati dal network di farmacie sono stati presentati all'American heart association scientific sessions, il più importante congresso mondiale di cardiologia che si tiene ogni anno negli Usa.

Nell'ottica di contribuire a un progressivo sviluppo di questo progetto e di sensibilizzare le farmacie verso l'opportunità di estendere sempre di più la telemedicina, Promofarma e Htn proporranno alle organizzazioni territoriali di Federfarma incontri nel corso dei quali illustrare alle farmacie l'importanza di questa iniziativa.

Con l'occasione, si segnala che, proprio per dare ulteriore qualificazione ai servizi di telemedicina offerti dalle farmacie, Federfarma ha avviato un confronto con l'Istituto Superiore di Sanità per definire un protocollo di collaborazione su tale argomento.

(US.SM - 3671/90 - 27.2.19)

## RIMBORSO DI RIFERIMENTO

### Aggiornamento della lista di trasparenza

Federfarma informa che l'Agenzia del farmaco ha reso disponibile sul proprio sito internet, all'indirizzo [www.agenziafarmaco.it](http://www.agenziafarmaco.it), un ulteriore aggiornamento dell'elenco dei farmaci in commercio interessati dal sistema del rimborso di riferimento che modifica i precedenti elenchi pubblicati dall'Aifa con i prezzi di riferimento aggiornati al 15 febbraio 2019.

A seguito della Sentenza del Consiglio di Stato n. 1233/2019, che ha accolto il ricorso della società Mylan, è stato inserito nella lista di trasparenza il farmaco **Copemyl\*28sir 20mg/ml - Aic 043860028** della società Mylan.

In ordine alla decorrenza della operatività dell'elenco in questione e dei relativi prezzi di riferimento, le Unioni regionali sono invitate, come di consueto, a prendere gli opportuni contatti con i propri Assessorati e 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 - 4149/100 - 6.3.19)



La natura è mamma.



PICCOLO  
MIO  
*con bio ingredienti*

LA NUOVA LINEA CERTIFICATA NATURALE DI FISSAN  
IDEALE PER LA PELLE DEL TUO BAMBINO.  
PICCOLO MIO. NATURALE COME IL VOSTRO AMORE.



## CON LA BREXIT MEDICAL DEVICE A RISCHIO?

Il 29 marzo si avvicina e l'ipotesi di un'uscita del Regno Unito dall'Unione europea senza un accordo si fa sempre più concreta. Ciò significa che, a meno che non venga ratificato da tutti gli Stati membri un accordo di revoca che stabilisca un'altra data, tutta la normativa europea cesserà di essere applicata al Regno Unito a far data dal 30 marzo 2019.

Nell'ipotesi in cui l'Uk diventasse quindi un Paese terzo, senza un periodo di transizione, la Commissione europea ha pubblicato lo scorso 22 gennaio 2018 una nota dal titolo "Comunicazione alle parti interessate: ritiro del Regno Unito e norme Ue nel settore di prodotti industriali" nell'intento di fornire una guida operativa in relazione ai beni immessi nel mercato europeo.

Salvo accordi transitori che potrebbero essere contenuti in un eventuale patto di recesso, a partire dal 30 marzo 2019, le norme europee nel settore dei prodotti non alimentari non si applicheranno più al Regno Unito soprattutto per quei prodotti immessi sul mercato successivamente alla data di uscita. Per tutte queste ragioni, la Commissione europea ha elaborato il documento di cui sopra, che tratta anche dei dispositivi medici, un mercato le cui ripercussioni di una *hard Brexit* potrebbero essere maggiormente incisive.

Criterio rilevante al fine di determinare l'applicabilità della guida e se il prodotto sia stato immesso nel mercato unico prima del 29 marzo, cioè se la fase di produzione sia stata completata e il prodotto sia disponibile sul mercato europeo a quella data. Questi prodotti sono considerati immessi nel mercato prima della data di uscita e per questo continuano a essere disponibili senza bisogno di ulteriori certificazioni o rietichettature.

Invece, i beni immessi sul mercato Ue alla data di uscita, indipendentemente dal

fatto che vengano dal Regno Unito o da un Paese terzo, dovranno essere pienamente conformi alle disposizioni del diritto Ue applicabili al momento della loro immissione sul mercato.

La legislazione europea richiede inoltre, per alcuni prodotti, l'intervento di una terza parte qualificata nella procedura di valutazione della conformità, il cosiddetto "organismo notificato". Questo deve avere sede in uno Stato membro e deve essere designato da un'autorità di notifica dello stesso Stato membro.

Tale organismo è necessario perché, ai fini dell'immissione dei prodotti sul mercato Ue a partire dalla data di uscita, sarà richiesto un certificato di un organismo notificato europeo. Sarà quindi necessario che gli operatori economici domandino un nuovo certificato a un organismo europeo oppure trasferiscano il fascicolo e il certificato corrispondente dal Regno Unito a un organismo europeo, che assumerebbe poi la responsabilità per quel certificato. Il trasferimento di certificati dal Regno Unito all'Unione europea deve avvenire prima del 29 marzo 2019, sulla base di un accordo contrattuale tra il fabbricante, l'organismo notificato del Regno Unito e l'organismo notificato europeo.

Detto così sembrerebbe soltanto un problema di tipo burocratico: in realtà, le cose in caso di *hard Brexit* potrebbero prendere una piega difficile per i consumatori europei.

Il sistema degli organismi notificati è infatti un sistema che mette in concorrenza Istituti privati che sono chiamati a certificare la qualità dei prodotti industriali. Tale sistema fa sì che le industrie di medical device scelgano il Paese a seconda della loro convenienza, ovvero dove ritengano che tali enti possano garantire una certificazione veloce e di qualità. E i dati della

Commissione europea indicano che circa la metà di tutti i dispositivi medici certificati nell'Unione utilizza a oggi organismi notificati del Regno Unito. (EP)

## EMA APPROVA 8 NUOVI FARMACI

Otto nuovi farmaci, tra cui due destinati alla cura delle malattie rare, sono stati raccomandati dal comitato per i medicinali per l'uomo (Chmp) dell'Agenzia europea dei medicinali (Ema), nel corso del meeting di febbraio, l'ultimo a essere ospitato nella sede di Londra. Per quanto riguarda i farmaci orfani, è stata raccomandata autorizzazione all'immissione in commercio per Volanesorsen, il primo farmaco per il trattamento della chilomicronemia, rara patologia genetica che impedisce al corpo di abbattere i grassi. Inoltre, è stato adottato un parere positivo per Pegvaliase per pazienti dai 16 anni in su con fenilchetonuria, malattia metabolica ereditaria potenzialmente grave.

Per quanto riguarda l'area oncologica, il Chmp ha dato l'ok a Lorlatinib, per il trattamento di pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule avanzato (con linfoma anaerobico a base di linfoma anaplastico) e per il generico Paclitaxel per il trattamento del carcinoma mammario metastatico e del carcinoma polmonare non a piccole cellule. Il comitato ha raccomandato l'autorizzazione all'immissione in commercio per An-dexanet alfa, come antidoto per i pazienti adulti che assumono anticoagulanti, quando è necessaria un'inversione della loro azione a causa di emorragia incontrollata.

Parere positivo anche per Sotagliflozin, come coadiuvante dell'insulina per alcuni pazienti con diabete di tipo 1, e per Risan-kizumab per il trattamento della psoriasi da moderata a severa. Infine, via libera, per

Zanamivir, per il trattamento dell'influenza con complicanze. Tra i farmaci già in commercio, è stata inoltre raccomandata un'estensione dell'indicazione di Dupilumab come terapia di mantenimento aggiuntiva per asma grave in pazienti dai 12 anni in su. (Ansa)

## E-CIGARETTE: PROPOSTA DI LEGGE POPOLARE UE

Con decisione del 12 febbraio 2019 la Commissione Ue ha deciso di registrare una iniziativa dei cittadini dal titolo "Vogliamo una regolamentazione più intelligente delle sigarette elettroniche!" avente a oggetto l'abrogazione dell'art. 20 della Direttiva 2014/40/UE e quindi permettere la creazione di una normativa ad hoc per le sigarette elettroniche.

La richiesta è finalizzata a ottenere l'eliminazione dell'attuale normativa al fine di

sostituirla con una normativa "su misura, basata su prove scientifiche, in linea con il funzionamento del mercato interno, che distingua i prodotti del fumo elettronico dai prodotti del tabacco e dai prodotti farmaceutici; garantire una nuova legislazione basata sul rispetto obbligatorio di norme rigorose in materia di qualità dei prodotti, sicurezza e fabbricazione, nonché su pratiche commerciali responsabili che garantiscano la tutela dei giovani; la politica in materia di fumo elettronico dovrebbe promuovere l'innovazione e garantire che i fumatori e gli utenti delle sigarette elettroniche abbiano informazioni chiare e accesso ad alternative senza tabacco meno nocive". Tale iniziativa viene presentata nell'esercizio del diritto che viene riconosciuto a ogni cittadino di partecipare alla vita democratica dell'Unione ai sensi del Regolamento Ue 211/2011.

A tale proposito occorre premettere

che il diritto europeo riserva il monopolio dell'iniziativa legislativa alla Commissione europea. I cittadini dell'Unione europea, però, hanno la possibilità di proporre una "iniziativa dei cittadini europei" ovvero la possibilità di rivolgersi direttamente alla Commissione per sottoporle la richiesta di presentare una proposta di atto normativo, ed attivare così l'iter legislativo dell'Unione.

La richiesta, contenente l'oggetto e gli obiettivi dell'iniziativa, viene valutata dalla Commissione e, se non in contrasto con la normativa europea, viene registrata. A questo punto, così come per l'iniziativa di cui si tratta, spetta agli organizzatori raccogliere le dichiarazioni di sostegno dei cittadini e tutta la documentazione necessaria e presentare la proposta legislativa alla Commissione affinché decida se procedere o meno all'avvio della procedura legislativa che porterebbe all'adozione di una nuova direttiva in materia di e-cigarette. (EP)



COSMOFARMA®  
EXHIBITION

Le relazioni al centro

## LE NOVITÀ DI COSMOFARMA

# STORIE PER PRENDERSI CURA DELL'ANIMA E DEL BUSINESS

a cura di Scuola Holden con il contributo di Zentiva

**Domenica 14 Aprile 2019 | Ore 10.45 - 12.30**

Scuola Holden racconterà uno dei possibili modi di fare Storytelling mostrando la forza e le potenzialità di questo strumento anche in ambito business per costruire e rafforzare relazioni con le persone e quindi con i propri clienti.

ORGANIZZATO DA: BOS S.r.l.

Via Alfieri Maserati 16 - 40128 BOLOGNA

Tel. +39 02 796420 | Fax +39 02 454708285

info@cosmofarma.com | www.cosmofarma.com

UN EVENTO DI



CON IL PATROCINIO DI



IN COLLABORAZIONE CON



IN CONTEMPORANEA CON



## LIGURIA: 400 FARMACIE NEL PROGETTO ASMA

**Q**uattrocento farmacie liguri sono coinvolte nel progetto regionale sulla presa in carico del paziente asmatico, realizzata grazie alla collaborazione tra Federfarma Liguria, A.Li.Sa (Azienda ligure sanitaria) e Regione Liguria. L'iniziativa prevede che le farmacie seguano i mille cittadini assistiti, tramite una applicazione informatica e un questionario da far compilare, monitorando il corretto uso dei farmaci e dei dispositivi inalatori, la conoscenza e consapevolezza della patologia, l'aderenza alla terapia da parte del paziente con asma.

Il progetto potrà dare indicazioni utili sulla condizione di salute di questa categoria di pazienti e sul contributo che il farmacista può dare per migliorarla attraverso il suo intervento di monitoraggio e consiglio. Sarà inoltre interessante poter verificare quanto il coinvolgimento delle farmacie possa avere effetti positivi non soltanto sulla salute delle persone, ma anche sul contenimento dei costi per il Servizio sanitario nazionale.

Elisabetta Borachia, presidente di Federfarma Liguria, illustra così la preparazione delle farmacie partecipanti al progetto: "Dal punto di vista clinico ci avvarremo del supporto della dottoressa Paola Minale, allergologa e membro dell'Aaiito (Associazione allergologi e immunologi italiani territoriali e ospedalieri) che seguirà la formazione dei farmacisti, in collaborazione con il dottor Alessandro Brega, farmacista dirigente di Asl 4, che si occuperà invece della formazione farmacologica".

## APEO: MARZO È IL MESE DELLA "QUALITY OF LIFE"

**L**a Apeo, Associazione professionale di Estetica oncologica, ha scelto marzo 2019 per la propria iniziativa "Quality of life", mese della qualità della vita dei pa-

zienti che lottano contro il cancro, partito l'8 marzo, in occasione della Festa della donna. Per tutto il mese le estetiste Apeo, diffuse su tutto il territorio nazionale, offriranno un trattamento gratuito, corpo o viso, alle persone in terapia (si può prenotare chiamando il numero 02.87360093) e saranno a disposizione per fornire consigli presso le farmacie che vorranno aderire all'iniziativa.

Il progetto promosso da Apeo, giunto alla sesta edizione, è patrocinato da Regione Lombardia e vede la partecipazione di Lilt, Fondazione Le 5 Vie di Giorgio, Stati Generali delle donne, Una mano alla vita onlus, Fondazione sanità, Viola, Susan G. Komen Italia, Soleterre onlus, Confartigianato, Rete oncologica pugliese, Associazione nazionale italiana senologi chirurghi (Anisc).

Apeo, che si batte affinché la qualità di vita dei pazienti oncologici diventi un diritto, ha voluto affiancare quest'anno all'iniziativa di marzo, l'organizzazione, presso le farmacie del territorio e i centri di cura, di incontri nei quali le estetiste dell'Associazione possano "creare sinergie con i farmacisti e i medici per dialogare con i pazienti e con la cittadinanza e presentare i benefici dell'estetica oncologica". Per maggiori informazioni: [www.facebook.it/QualityOfLifeltalia](http://www.facebook.it/QualityOfLifeltalia).

## "FAI LA PRIMA MOSSA CURA LE TUE OSSA"

**I**mpiegarsi a prevenire l'osteoporosi, un disturbo che colpisce in Italia quattro milioni di persone e che è destinato ad aumentare con il progressivo invecchiamento della popolazione. È proprio quanto si propongono dieci società scientifiche insieme con Federfarma, l'Associazione nazionale malati reumatici (Anmar onlus) e Senior Italia Federanziani con l'importante campagna d'informazione "Fai la prima mossa, cura le tue ossa", che mira a favorire la

prevenzione della fragilità ossea. Testimoniale è l'attrice Laura Morante, protagonista dello spot televisivo trasmesso sulle principali reti televisive, grazie al supporto di Abiogen Pharma e Italfarmaco.

Il principale pericolo provocato dall'osteoporosi sono le fratture ossee, che non soltanto provocano dolore cronico e limitano la deambulazione, con perdita di autonomia e di qualità della vita, ma determinano anche l'aumento della mortalità correlata. "È proprio la frattura da fragilità l'elemento che trasforma l'osteoporosi da condizione di rischio a malattia severa" spiega Stefano Gonnelli, dell'Università di Siena e membro del coordinamento scientifico dell'iniziativa. "Un'emergenza destinata peraltro a crescere, quando i 'baby boomers' degli anni '50 raggiungeranno i 70 anni, con un rischio elevato di fratture da fragilità e un netto incremento dei costi per il Ssn".

Già ora in Italia si verificano ogni anno più di 560mila nuove fratture da fragilità ossea, con un costo per il sistema sanitario di 9,4 miliardi di euro, che si calcola arriveranno a poco meno di 12 miliardi nel 2030. Una attenta prevenzione potrebbe, quindi, porre un argine a questa patologia, destinata diversamente a diventare anche un problema sociale: sono quasi 25mila, infatti, le giornate lavorative perse proprio a causa delle fratture da osteoporosi.

## PIERLUIGI ANTONELLI CEO DI ANGELINI

**P**ierluigi Antonelli è stato nominato nuovo Ceo Pharma del Gruppo Angelini. Succede a Gianluigi Frozzi. Prima di entrare in Angelini, Antonelli è stato "head of Europe" nella divisione oncologica di Novartis, dopo essere stato "head of Western Europe" in Sandoz (Novartis). In precedenza, Antonelli ha ricoperto la carica di presidente e Ad Italia di Msd e, prima ancora, di presidente e Ad Italia di Bristol-Myers Squibb.



# La nuova linea di creme naturali per la cura dei piccoli inconvenienti quotidiani



Formulazioni ad elevata concentrazione  
con selezionati estratti vegetali  
per coniugare la ricerca di naturalità  
con la tradizione farmaceutica

ESPOSITORE AVANCASSA DEDICATO  
dimensione cm: L. 35 x P. 47 x H. 115



Marco Viti Farmaceutici S.p.A.  
[www.massigen.it](http://www.massigen.it)  
[www.marco-viti.it](http://www.marco-viti.it)

**Numero Verde** 800-013622 PER MAGGIORI INFORMAZIONI CONTATTARE  
L'AGENTE DI ZONA, O CHIAMARE IL NUMERO VERDE

## REVOCA DI AIP DI SPECIALITÀ

L'Agenzia italiana del farmaco ha fatto pervenire una determinazione, di prossima pubblicazione in G.U., con cui comunica che è stata revocata, su rinuncia della ditta Farma 1000 Srl, l'autorizzazione all'importazione parallela della confezione di medicinale per uso umano di seguito riportata.

| AIC       | SPECIALITÀ   |
|-----------|--|
| 040488064 | <b>Augmentin*os 12bust875mg+125mg</b><br><i>Paese di provenienza: Spagna</i> |

Per effetto della determinazione il suddetto farmaco è da considerarsi revocato e le relative confezioni non potranno essere distribuite e/o commercializzate.  
(UE.CA - 3729/91 - 27.2.19)

## DINEGO DI RINNOVO DELL'AIC A MEDICINALI OMEOPATICI

Sulla Gazzetta Ufficiale n. 44 del 21 febbraio 2019, sono stati pubblicati quattro provvedimenti dell'Aifa del 31 gennaio 2019 aventi a oggetto "Diniego del rinnovo dell'autorizzazione all'immissione in commercio di medicinali omeopatici". Con i suddetti provvedimenti l'Aifa ha respinto la richiesta di rinnovo, ai sensi dell'art. 1, comma 590, della Legge n. 190/2014 e successive modificazioni e integrazioni, dell'Aic dei sotto indicati medicinali omeopatici:

- **Cistus-heel\*os gtt 30ml fl - Aic 046423012** della ditta Biologische Heilm. Heel GmbH
- **Pascallerg\*100cpr - Aic 047316017** della ditta Pascoe GmbH
- **Tonsillopas\*os gtt 20ml fl - Aic 047306016** della ditta Pascoe GmbH
- **Pascotox inf\*10f 2ml - Aic 047479011** della ditta Pascoe GmbH

Pertanto, dal 22 febbraio 2019, data di entrata in vigore delle determinazioni in questione, i suddetti farmaci non possono essere mantenuti in commercio e devono essere immediatamente ritirati tutti i lotti già prodotti.  
(UE.CA - 3447/86 - 25.2.19)

## AUTORIZZAZIONE ALLA COMMERCIALIZZAZIONE PER LOTTI DEI MEDICINALI VARILRIX E ZARONTIN

L'Aifa ha fatto pervenire una determinazione con la quale autorizza la società GlaxoSmithKline quale rappresentante locale del titolare dell'Aic, alla commercializzazione di n. 77.640

confezioni del lotto n. A70CD317A - scadenza settembre 2020 della specialità medicinale Varilrix\*sc 1fl 1d+sir 0,5ml - Aic 028427019 contenente foglietto illustrativo ed etichetta imballaggio intermedio non aggiornati. Tale decisione è stata adottata a seguito dell'attuale stato di carenza del suddetto medicinale sul territorio nazionale. Il medicinale dovrà essere preparato secondo quanto previsto dalla Farmacopea Europea presso l'officina regolarmente autorizzata alla produzione e in conformità con le Norme di Buona Fabbricazione, il lotto n. A70CD317A di Varilrix - Aic 028427019 viene rilasciato sul mercato sotto la responsabilità della persona qualificata.

\*\*\*

Con una ulteriore nota pervenuta in data 4 marzo 2019, l'Aifa ha autorizzato la società Essential Pharma alla commercializzazione di n. 6.250 confezioni del lotto n. 068373, scadenza gennaio 2023, della specialità medicinale Zaronin\*50cps 250mg fl - Aic 018930014 contenenti numero di unità posologiche (56 unità posologiche), etichetta e astuccio difformi da quelli approvati. Tale decisione è stata adottata a seguito dell'attuale stato di carenza del suddetto medicinale sul territorio nazionale e la mancanza di alternative terapeutiche.

La Essential Pharma Ltd si impegna a commercializzare il lotto n. 068373 (confezioni contenenti 56 unità posologiche) a prezzo invariato rispetto alla confezione autorizzata contenente 50 unità posologiche. Il medicinale dovrà essere preparato secondo quanto previsto dalla Farmacopea Europea presso l'officina regolarmente autorizzata alla produzione e in conformità con le Norme di Buona Fabbricazione, il lotto n. 068373 di Zaronin - Aic 018930014 viene rilasciato sul mercato sotto la responsabilità della persona qualificata.

## REVOCA DI AIC DI MEDICINALI VETERINARI

Sulla Gazzetta Ufficiale n. 47 del 25 febbraio 2019 è stato pubblicato un decreto di revoca dell'autorizzazione all'immissione in commercio, su rinuncia della ditta Izo Srl delle seguenti specialità medicinali per uso veterinario:

- **Izopropionato\*polv os 6bust - Aic 102039017**
- **Izovac pleuro\*sc 100ml 50d - Aic 101609016**

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. 47 del 25 febbraio 2019 è stato pubblicato un decreto di decadenza dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso veterinario

**Poulvac Marek Hvt congelato - Aic 101476** in tutte le confezioni della ditta Zoetis Italia Srl. Motivo della decadenza: non più effettivamente commercializzato per tre anni consecutivi, in conformità all'art. 33, comma 6, del Decreto legislativo 6 aprile 2006, n. 193.

## CARENZE DI FARMACI

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

| AIC       | Farmaco   | Periodo presumibile di carenza | Presunto ripristino forniture |
|-----------|---|--------------------------------|-------------------------------|
| 041924046 | TIXTELLER*56CPR RIV 550MG (Alfasigma)           | -                              | 14.3.2019                     |
| 004763379 | ASPIRINA RAPIDA*10CPRMAST500MG (Bayer)          | Profil. car.                   | 15.3.2019                     |
| 026045029 | ANESTEN UNIDIE*CREMA 30G 1% (Bayer)             | Profil. car.                   | 22.3.2019                     |
| 033779012 | MIRANOVA*21CPR RIV 100+20MCG (Bayer)            | Dal 27.2.2019                  | 1.4.2019                      |
| 035705021 | PRITORPLUS*28CPR 40MG+12,5MG (Bayer)            | Dal 21.2.2019                  | 21.5.2019                     |
| 035705122 | PRITORPLUS*28CPR 80MG+25MG (Bayer)              | Profil. car.                   | 7.2019                        |
| 035705072 | PRITORPLUS*28CPR 80MG+12,5MG (Bayer)            | Profil. car.                   | 4.2019                        |
| 035023023 | YASMIN*63CPR RIV 3MG+0,03MG (Bayer)             | Profil. car.                   | 22.3.2019                     |
| 026403016 | NIMOTOP*36CPR RIV 30MG (Bayer)                  | Profil. car.                   | 11.2019                       |
| 035734161 | LEVITRA*8CPR ORO 10MG (Bayer)                   | Profil. car.                   | 9.2019                        |
| 022824015 | NIFLAM*30CPS 250MG (Bristol-Myers Squibb)       | -                              | 5.2019                        |
| 034953176 | CONGESCOR*28CPR RIV 3,75MG (Daiichi Sankyo It.) | -                              | 25.3.2019                     |
| 035780030 | NOBISTAR*28CPR DIV 5MG (Ist. Lusofarmaco)       | Fine 2.2019                    | Metà 3.2019                   |
| 028253021 | DAIVONEX*CREMA 30G 0,005% (Leo Pharma)          | Profil. car.                   | 3.6.2019                      |
| 019888092 | METHOTREXATE*INF 1FL 500MG20ML (Pfizer It.)     | -                              | Fine 3.2019                   |
| 019888078 | METHOTREXATE*INIE 1FL 5G 50ML (Pfizer It.)      | -                              | Fine 4.2019                   |
| 038381606 | RETACRIT*1SIR 4000UI 0,4ML (Pfizer It.)         | -                              | Inizio 3.2019                 |
| 038381683 | RETACRIT*1SIR 10000UI 1ML (Pfizer It.)          | -                              | Inizio 3.2019                 |
| 012048043 | SALAZOPYRIN EN*100CPR 500MG FL (Pfizer It.)     | -                              | Fine 3.2019                   |
| 024713075 | HALCION*20CPR 250MCG (Pfizer It.)               | -                              | Metà 3.2019*                  |
| 022531127 | TAVOR*20CPR ORO 2,5MG (Pfizer It.)              | -                              | Fine 3.2019                   |
| 022531139 | TAVOR*INIE 5F 1ML 4MG/ML (Pfizer It.)           | -                              | Fine 3.2019                   |
| 031251010 | TOMUDEX*IV FL POLY 2MG (Pfizer It.)             | -                              | Fine 3.2019                   |
| 033961018 | DESAMETASONE FOSF*IM EV 3F 4MG (Pfizer It.)     | -                              | Fine 3.2019                   |
| 006455036 | NICOZID*50CPR 200MG (Piam Farm.)                | Dal 2.19                       | 5.2019                        |
| 041900010 | ANESDERM*1TUBO CREMA 25+25MG/G (Pierre Fabre)   | Dal 5.3.19                     | 15.4.2019                     |
| 040777031 | TREFOSTIL*SOLUZ CUT 1FL60ML 5% (Pierre Fabre)   | Dal 4.3.19                     | 15.4.2019                     |
| 019995063 | VALIUM*EV IM 5F 2ML 10MG/2ML (Roche)            | 5 sett.                        | Ult. sett. 3.2019             |
| 032892010 | AMOXICILLINA TECN*12CPR 1G (Tecnigen)           | -                              | Non previsto                  |
| 038876126 | BICALUTAMIDE TEC*28CPR RIV150M (Tecnigen)       | -                              | 30.3.2019                     |
| 038876025 | BICALUTAMIDE TEC*28CPR RIV50MG (Tecnigen)       | -                              | 30.3.2019                     |
| 044969032 | ETORICOXIB TEC*5CPR RIV 120MG (Tecnigen)        | -                              | Non previsto                  |
| 042224030 | IRBESARTAN ID TEC*28CPR 300+25 (Tecnigen)       | -                              | 30.4.2019                     |
| 043284025 | LEVODOPA CAR ENT TEC*100MG+25 (Tecnigen)        | -                              | Non previsto                  |
| 043284049 | LEVODOPA CAR ENT TEC*200MG+50 (Tecnigen)        | -                              | Non previsto                  |
| 043284013 | LEVODOPA CAR ENT TEC*50MG+12,5 (Tecnigen)       | -                              | Non previsto                  |
| 038524056 | NEBIVOLOLO TECNIG*28CPR 5MG (Tecnigen)          | -                              | Non previsto                  |
| 041944024 | VALSARTAN ID TEC*28CPR160+12 (Tecnigen)         | -                              | 30.4.2019                     |
| 041944036 | VALSARTAN ID TEC*28CPR160+25MG (Tecnigen)       | -                              | 30.4.2019                     |
| 041944048 | VALSARTAN ID TEC*28CPR320+12,5 (Tecnigen)       | -                              | 31.5.2019                     |
| 041944051 | VALSARTAN ID TEC*28CPR320+25MG (Tecnigen)       | -                              | 31.5.2019                     |
| 042392035 | VALSARTAN TEC*28CPR RIV 160MG (Tecnigen)        | -                              | 30.4.2019                     |
| 042392047 | VALSARTAN TEC*28CPR RIV 320MG (Tecnigen)        | -                              | 30.3.2019                     |

\*solo canale retail

## COMUNICAZIONI DALLE AZIENDE

La società Boehringer Ingelheim Italia comunica la carenza, dovuta alla cessazione temporanea della commercializzazione sul mercato italiano della specialità medicinale **Mobic 7,5\*10cpr 7,5mg - Aic 031985106**.

\*\*\*

La società Alfasigma comunica il ripristino delle forniture nel ciclo distributivo delle seguenti specialità medicinali:

- **Anafranil\*20cpr div 75mg rp - Aic 021643046**
- **Efficib\*56cpr riv 50mg+850mg - Aic 038773038**
- **Vagilen\*20cps 250mg - Aic 020689028**

\*\*\*

In riferimento al periodo di carenza della specialità medicinale

- **Token\*ung 60g tubo al - Aic 035676042** (cfr. Farma 7 n. 42-43/2018) la società Leo Pharma comunica la ripresa della regolare distribuzione del suddetto farmaco.

\*\*\*

La società Bayer ricorda che la specialità medicinale

- **Xarelto\*56cpr riv 2,5mg - Aic 038744278** è regolarmente disponibile nei propri magazzini.

\*\*\*

La società Msd Italia comunica l'interruzione della commercializzazione della specialità medicinale

- **Pegintron\*sc 1fl 120mcg+1f - Aic 034852160**.

Le confezioni presenti nel circuito distributivo possono essere esitate fino a esaurimento scorte.

## IMMISSIONI IN COMMERCIO DI SPECIALITÀ GIÀ AUTORIZZATE

| SPECIALITÀ  | N. AIC    | PREZZO    | CLASSE |
|---|-----------|-----------|--------|
| LASCA*28CPR RIV 100+20MCG (Exeltis Healthcare)    | 044473054 | 10,90     | CN     |
| JADIZA*63CPR 100+20MCG+21CPR (Gedeon Richter It.) | 041960028 | 29,50     | CN     |
| JADIZA*21CPR 100MCG+20MCG+7CPR (Gedeon Richter)   | 041960016 | 11,00     | CN     |
| SIBILLETTE*84CPR 2MG+0,03MG (Gedeon Richter It.)  | 042930026 | 38,00     | CN     |
| METOPROLOLO KRKA*50CPR200MG RP (Krka Farm.)       | 044276273 | 20,00     | CN     |
| GLICLAZIDE KRKA*30CPR 90MG RM (Krka Farmaceutici) | 039038411 | 20,00     | CN     |
| DARUNAVIR KR*60CPR 600MG FL (Krka Farmaceutici)   | 045929066 | 553,77    | H      |
| DARUNAVIR KR*30CPR 800MG FL (Krka Farmaceutici)   | 045929092 | 364,53    | H      |
| AROMASIN*30CPR RIV 25MG (Medifarm)                | 045700010 | 71,80     | A      |
| INDOCOLLIRIO*COLL FL 5ML 0,1% (Medifarm)          | 046605010 | 18,35     | C      |
| LESTRONETTE*21CPR RIV 0,1+0,02 (Medifarm)         | 046610010 | 12,45     | C      |
| LYRICA*14CPS 25MG (Mediwin)                       | 045402043 | 4,47      | A      |
| LYRICA*14CPS 75MG (Mediwin)                       | 045402031 | 7,39      | A      |
| LYRICA*56CPS 150MG (Mediwin)                      | 045402017 | 32,19     | A      |
| LYRICA*56CPS 75MG (Mediwin)                       | 045402029 | 22,56     | A      |
| ZOELY*72CPR 2,5MG+1,5MG+12CPR (Mediwin)           | 046328011 | 42,95     | C      |
| ALLOPURINOLO PENZA*50CPR 100MG (Pensa Ph.)        | 044508012 | 1,25      | A      |
| ALLOPURINOLO PENZA*30CPR 300MG (Pensa Ph.)        | 044508024 | 2,05      | A      |
| OLMESARTAN ID PEN*28CPR20+12,5 (Pensa Ph.)        | 045129018 | 7,33      | A      |
| OLMESARTAN ID PEN*28CPR20+25MG (Pensa Ph.)        | 045129020 | 7,33      | A      |
| DARUNAVIR SAN*60CPR 600MG FL (Sandoz)             | 044715023 | 553,77    | H      |
| DARUNAVIR SAN*30CPR 800MG FL (Sandoz)             | 044715035 | 364,53    | H      |
| EYROOBI*COLL 1FL 5ML (Sooft It.)                  | 044738019 | 044738019 | A      |
| TOOKAD*EV 1FL 366MG (Steba Biotech)               | 045774027 | 20.721,00 | CN     |

## INFORMAZIONI IMPORTANTI SU LARTRUVO (OLARATUMAB)

*Sul sito dell'Aifa ([www.agenziafarmaco.gov.it](http://www.agenziafarmaco.gov.it)) sono state pubblicate una Nota informativa importante, datata 28 gennaio 2019, rivolta agli operatori sanitari, e una Comunicazione dell'Ema dell'1 febbraio, riguardanti Lartruvo (Olaratumab). Nella Nota Informativa Importante, concordata dall'azienda interessata con Ema e Aifa, si avvisa che il risultato dello studio post-autorizzativo richiesto non ha confermato il beneficio clinico di Olaratumab nell'indicazione approvata. Lo studio di fase 3 (Announce) di Lartruvo in combinazione con Doxorubicina in pazienti con sarcoma dei tessuti molli (Sts) in fase avanzata o metastatica non ha confermato il beneficio clinico di Lartruvo in combinazione con Doxorubicina rispetto a Doxorubicina, uno standard di trattamento. Di conseguenza, a nessun nuovo paziente deve essere prescritto Lartruvo. Non sono stati identificati nuovi problemi di sicurezza durante lo studio e il profilo di sicurezza era comparabile tra i bracci di trattamento.*

*La Comunicazione dell'Agenzia europea dei medicinali informa che l'Ema ha avviato una revisione del medicinale antitumorale Lartruvo (Olaratumab) a seguito della disponibilità dei risultati preliminari dello studio Announce, richiesto al momento dell'autorizzazione nel 2016. L'Agenzia ricorda che questi risultati dimostrano che l'aggiunta di Lartruvo alla Doxorubicina non prolunga la vita dei pazienti con sarcoma dei tessuti molli più della sola Doxorubicina. L'Ema valuterà ora l'impatto dei risultati completi dello studio sull'impiego autorizzato del medicinale e raccomanderà se l'autorizzazione all'immissione in commercio di Lartruvo nell'Ue debba essere mantenuta, variata o sospesa. Riportiamo i testi della Nota e della Comunicazione.*

### Nota informativa importante

**Lartruvo (Olaratumab): il risultato dello studio post-autorizzativo richiesto non ha confermato il beneficio clinico di Olaratumab nell'indicazione approvata**

Eli Lilly and Company, in accordo con l'Agenzia europea dei medicinali (Ema) e l'Agenzia italiana del farmaco (Aifa) desidera informare di quanto segue.

- Lo studio di fase 3 (Announce) di Lartruvo in combinazione con Doxorubicina in pazienti con sarcoma dei tessuti molli (Sts) in fase avanzata o metastatica non ha confermato il beneficio clinico di Lartruvo in combinazione con Doxorubicina rispetto a Doxorubicina, uno standard di trattamento.

- Di conseguenza, a nessun nuovo paziente deve essere prescritto Lartruvo.

- Mentre è in corso un'ulteriore valutazione dei risultati dello studio, i medici possono prendere in considerazione il proseguimento del trattamento con Lartruvo nei pazienti che mostrano un beneficio clinico.

- Non sono stati identificati nuovi problemi di sicurezza durante lo studio e il profilo di sicurezza era comparabile tra i bracci di trattamento.

Lartruvo ha precedentemente dimostrato un beneficio in termini di sopravvivenza globale nel sarcoma dei tessuti molli in uno studio randomizzato di Fase 2 condotto solo negli Stati Uniti, che ha portato ad una approvazione accelerata da parte della Fda e all'autorizzazione all'immissione in commercio condizionata da parte dell'Agenzia europea dei medicinali. L'approvazione definitiva è stata subordinata alla verifica del beneficio clinico nello studio di conferma Announce.

Lo studio Announce non ha confermato il beneficio clinico di Lartruvo in combinazione con Doxorubicina rispetto a Doxorubicina, uno standard di trattamento. Nello specifico, lo studio non ha raggiunto l'obiettivo primario di prolungare la sopravvivenza nella popolazione totale (HR: 1,05; mediana 20,4 vs 19,7 mesi rispettivamente per Lartruvo + Doxorubicina e Doxorubicina) o nella sotto-popolazione con leiomiomasarcoma-Lms (HR: 0,95; mediana 21,6 vs 21,9 mesi rispettivamente per Lartruvo + Doxorubicina e Doxorubicina).

Non vi è stato alcun beneficio clinico negli obiettivi secondari di efficacia (sopravvivenza libera da progressione nella popolazione totale: HR 1,231 p-value 0,042, mediana 5,42 mesi vs 6,77 mesi rispettivamente per Lartruvo + Doxorubicina e Doxorubicina). Non sono stati identificati nuovi problemi di sicurezza e il profilo di sicurezza era comparabile tra i bracci di trattamento.

Poiché questo studio non ha confermato il beneficio clinico, Lilly sta esaminando i risultati completi dello studio Announce e sta lavorando con le autorità regolatorie globali per determinare i passi successivi appropriati per Lartruvo.

Mentre sono in corso queste valutazioni, i pazienti che attualmente stanno ricevendo Lartruvo possono, in accordo con il proprio medico, continuare la terapia in corso se stanno avendo beneficio clinico.

Tuttavia, i risultati dello studio Announce non supportano l'inizio del trattamento con Lartruvo di nuovi pazienti con sarcoma dei tessuti molli.

La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si possono verificare dopo l'autorizzazione di un medicinale è importante in quanto permette un monitoraggio continuo del rapporto beneficio/rischio del medicinale. Gli operatori sanitari e i pazienti sono incoraggiati a segnalare qualsiasi reazione avversa tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo [www.agenziafarmaco.gov.it/content/come-segnalare-una-sospetta-reazione-avversa](http://www.agenziafarmaco.gov.it/content/come-segnalare-una-sospetta-reazione-avversa) o direttamente on line all'indirizzo [www.vigifarmaco.it](http://www.vigifarmaco.it).

### Comunicazione Ema su Lartruvo

#### **iniziata la rivalutazione del medicinale antitumorale Lartruvo**

L'Ema ha avviato una revisione del medicinale antitumorale Lartruvo (Olaratumab) a seguito della disponibilità dei risultati preliminari dello studio Announce, uno studio richiesto al momento dell'autorizzazione nel 2016. Questi risultati dimostrano che l'aggiunta di Lartruvo alla Doxorubicina non prolunga la vita dei pazienti con sarcoma dei tessuti molli più della sola Doxorubicina.

Sulla base dei risultati preliminari dello studio, l'EMA ha già raccomandato che nessun nuovo paziente debba iniziare il trattamento con il medicinale, e gli operatori sanitari sono stati informati per iscritto delle raccomandazioni aggiornate sul trattamento.

L'EMA valuterà ora l'impatto dei risultati completi dello studio sull'impiego autorizzato del medicinale e raccomanderà se l'autorizzazione all'immissione in commercio di Lartruvo nell'UE debba essere mantenuta, variata o sospesa.

Lartruvo è un medicinale antitumorale autorizzato per il trattamento degli adulti con sarcoma avanzato dei tessuti molli, un tipo di tumore che colpisce i tessuti molli e di supporto del corpo, come muscoli, vasi sanguigni e tessuto adiposo.

Lartruvo è indicato insieme alla Doxorubicina (un altro medicinale per il cancro) in pazienti che non possono essere sottoposti a chirurgia o radioterapia (trattamento con radiazioni) e che non sono stati precedentemente trattati con Doxorubicina. Lartruvo è somministrato in associazione con Doxorubicina per un massimo di 8 cicli di trattamento, seguito da Lartruvo da solo in pazienti la cui malattia non è peggiorata.

Lartruvo ha ricevuto una "approvazione condizionata" il 9 novembre 2016. Al momento della sua approvazione, i dati sugli effetti di Lartruvo erano limitati a causa del numero limitato di pazienti inclusi nello studio principale che supportava l'autorizzazione. Il medicinale ha quindi ottenuto un'autorizzazione all'immissione in commercio a condizione che la società fornisca ulteriori dati dallo studio Announce al fine di confermare l'efficacia e la sicurezza del medicinale.

Ulteriori informazioni sul medicinale sono disponibili sul sito web dell'Agenzia europea dei medicinali: [ema.europa.eu/medicines/human/EPAR/lartruvo](http://ema.europa.eu/medicines/human/EPAR/lartruvo)

La revisione di Lartruvo è stata avviata su richiesta della Commissione europea, ai sensi dell'articolo 20 del regolamento (CE) n. 726/2004.

Il riesame sarà condotto dal Comitato per i medicinali per uso umano (Chmp), responsabile per le questioni relative ai medicinali per uso umano, che adotterà il parere dell'Agenzia. Il parere del Chmp verrà quindi trasmesso alla Commissione europea, che emetterà una decisione finale giuridicamente vincolante applicabile in tutti gli Stati membri della UE.

## NOTA SUGLI INIBITORI DEL SGLT2

*Sul sito dell'Aifa è stata pubblicata una Nota informativa importante, datata 21.1.2019, rivolta agli operatori sanitari, riguardante l'uso di inibitori del SglT2. La nota è stata concordata tra le aziende interessate e EMA e Agenzia italiana del farmaco e analizza il rischio di rischio di gangrena di Fournier (fascite necrotizzante del perineo) associato all'impiego di inibitori del cotrasportatore sodio-glucosio di tipo 2 (SglT2i). In sintesi, la Nota riporta che casi di gangrena di Fournier (fascite necrotizzante del perineo), riscontrati dopo l'immissione in commercio, sono stati associati all'uso di inibitori del SglT2. La gangrena di Fournier è un'infezione rara ma grave e potenzialmente pericolosa per la vita. La comparsa di infezione urogenitale o di ascesso perineale può precedere l'insorgenza di fascite necrotizzante. È necessario raccomandare ai pazienti di richiedere urgenti cure mediche se manifestano forte dolore, dolorabilità, eritema o gonfiore nella zona genitale o perineale in associazione a febbre o malessere. In caso di sospetta gangrena di Fournier, bisogna interrompere la somministrazione dell'inibitore del SglT2 e avviare tempestivamente un trattamento (compresi antibiotici e sbrigliamento chirurgico). Riportiamo di seguito il testo.*

### Rischio di gangrena di Fournier (fascite necrotizzante del perineo) associato all'impiego di inibitori del co-trasportatore sodio-glucosio di tipo 2 (SglT2i)

I titolari dell'Autorizzazione all'Immissione in commercio (Aic) dei medicinali a base di inibitori del SglT2 -Invokana (Canagliflozin), Forxiga (Dapagliflozin), Jardiance (Empagliflozin), Steglatro (Ertugliflozin)-, in accordo con l'Agenzia europea dei medicinali e le autorità regolatorie nazionali, desiderano informare di quanto segue.

- Casi di gangrena di Fournier (fascite necrotizzante del perineo), riscontrati dopo l'immissione in commercio, sono stati associati all'uso di inibitori del SglT2.

- La gangrena di Fournier è un'infezione rara ma grave e potenzialmente pericolosa per la vita.

- La comparsa di infezione urogenitale o di ascesso perineale può precedere l'insorgenza di fascite necrotizzante.

- È necessario raccomandare ai pazienti di richiedere urgenti cure mediche se

manifestano forte dolore, dolorabilità, eritema o gonfiore nella zona genitale o perineale in associazione a febbre o malessere.

- In caso di sospetta gangrena di Fournier, bisogna interrompere la somministrazione dell'inibitore del SglT2 e avviare tempestivamente un trattamento (compresi antibiotici e sbrigliamento chirurgico).

#### Informazioni sul problema di sicurezza

Gli inibitori del SglT2 sono indicati per il trattamento del diabete di tipo 2. I seguenti inibitori del SglT2 sono attualmente autorizzati in Unione europea: Edistride (Dapagliflozin), Forxiga (Dapagliflozin), Ebymect (Dapagliflozin/Metformina), Xigduo (Dapagliflozin/Metformina), Qtern (Dapagliflozin/Saxagliptin), Invokana (Canagliflozin), Vokanamet (Canagliflozin/Metformina), Jardiance (Empagliflozin), Synjardy (Empagliflozin/Metformina), Glyxambi (Empagliflozin/Linagliptin), Steglatro (Ertugliflozin), Segluromet (Ertugliflozin/Metformina) e Steglujan (Ertugliflozin/Sitagliptin).

Sono stati segnalati casi di gangrena di Fournier in associazione all'intera classe di inibitori del SglT2. Sebbene il diabete mellito rappresenti un fattore di rischio per l'insorgenza della gangrena di Fournier, alcune segnalazioni riportate dopo l'immissione in commercio sono ritenute possibilmente correlate all'uso degli inibitori del SglT2.

È noto che la gangrena di Fournier si verifica quasi esclusivamente negli uomini; tuttavia, in associazione all'impiego di inibitori del SglT2, è stata segnalata anche nelle donne.

Le informazioni del prodotto saranno aggiornate per inserire la gangrena di Fournier come reazione avversa al paragrafo 4.8, e per includere anche le relative avvertenze al paragrafo 4.4 del Rcp, come delineato nella sintesi sopra riportata.

#### Invito alla segnalazione

La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si verificano dopo l'autorizzazione del medicinale è importante, in quanto permette un monitoraggio continuo del rapporto beneficio/rischio del medicinale. Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo [www.agenziafarmaco.gov.it/content/come-segnalare-una-sospetta-reazione-avversa](http://www.agenziafarmaco.gov.it/content/come-segnalare-una-sospetta-reazione-avversa) o direttamente on line all'indirizzo [www.vigifarmaco.it](http://www.vigifarmaco.it).

## TROPPI FARMACI NEI NOSTRI FIUMI

**N**egli ultimi vent'anni la concentrazione di residui di farmaci nei fiumi è fortemente aumentata, tanto che il rischio che sia a un livello tale da danneggiare l'ecosistema è da dieci a venti volte più alta rispetto al 1995. Lo afferma uno studio della Radboud University di Nijmegen, in Olanda, pubblicato da *Environmental Research Letters*.

I ricercatori hanno elaborato un modello sulla base di ricerche precedenti sul tema e sui dati di consumi farmaceutici, risorse idriche e accesso a impianti di trattamento delle acque, riferito a due farmaci, l'antibiotico Ciprofloxacina e l'anticonvulsivante Carbamazepina. La mappa del rischio risultante, confrontata con quella del 1995, rivela molte più zone "rosse", dove è alta la probabilità che le concentrazioni mettano a rischio l'ecosistema. All'Europa e agli Usa, già in pericolo vent'anni fa, si sono aggiunte diverse nazioni in Africa, Asia e Sudamerica. A preoccupare sono soprattutto i residui dell'antibiotico, che, oltre a essere pericolosi per gli animali, potrebbero essere un fattore nello sviluppo dei batteri resistenti.

"La concentrazione di questi antibiotici può essere pericolosa per i batteri nell'acqua -spiega- che a loro volta hanno un ruolo importante in vari cicli naturali. Gli antibiotici possono anche avere un impatto negativo sull'efficacia delle colonie di batteri usate nel trattamento delle acque di scarico". (Ansa)

## GLI ALIMENTI MIGLIORI PER UNA PELLE SANA

**T**è verde, curcuma, frutti rossi, frutta secca, semi in particolare di lino, cereali integrali e cioccolato crudo fondente. Sono questi 7 alimenti principali che, oltre a far parte del mangiare sano, possono contribuire a fare bella la pelle. Mantenendola anche più giovane grazie a effetti antiossidanti.

A spiegarlo è la dottoressa Maria Teresa Viviano, responsabile di dermocosmetologia dell'Idi di Roma. In generale, alla pelle fa bene

un'alimentazione con pochi cibi che possono provocare infiammazione, ricca di vitamine e antiossidanti, meno di carboidrati raffinati, latticini e insaccati.

"Il cioccolato fondente crudo -evidenzia l'esperta- è ricco di polifenoli, ha un'azione antiossidante e antiradicalica. Si trova anche in polvere, con la quale si possono realizzare dolci con farina integrale, uova e zucchero grezzo". Il germe di grano, in pane e pasta integrale, ha la vitamina E, e il tè verde è ricco di polifenoli, in particolare, l'epigallocatechingallato, con azione antitumorale e anti-infiammatoria. Ha un'azione drenante sul microcircolo e può essere utilizzato per lo schiarimento naturale delle occhiaie grazie a un'azione data dalla vitamina K.

La curcuma ha un'azione antinfiammatoria. "Ha il problema però -sottolinea Viviano- di essere poco assimilabile. Per assorbirla si può accostare a olio d'oliva, avocado, salmone. E si attiva con piatti caldi, come zuppa di legumi o uova". Infine, la pelle, in base all'età, ha bisogno di cure diverse. Nei giovani, più soggetti ad acne e dermatite seborroica, meglio evitare carboidrati raffinati, ridurre i latticini e no agli integratori per lo sport e agli energy drink. In età adulta, l'ideale è una dieta ricca di vitamina E. Via libera alle mandorle, all'avocado e agli spinaci.

Anche la vitamina C serve, e la si può trovare in kiwi, fragole, pomodori, peperoni. Ottimi anche gli omega 3 del pesce azzurro e i carotenoidi, come carote, zucca, albicocche e il licopene del pomodoro, che hanno un effetto di stimolo sul collagene. Per la pelle matura luteina e reaxantina proteggono la pelle esposta al sole e aiutano a prevenire le macchie: si trovano in kiwi, uva, cavoli spinaci, zucchine. (Ansa)

## AGLIO, PORRO, CIPOLLA MINORE RISCHIO CANCRO

**I**l consumo di aglio, porro, cipolla e simili alleati in cucina potrebbe più che dimezzare il rischio (-79%) di cancro del colon retto. Lo rivela un articolo pubblicato sull'*Asia Pacific Journal of Clinical Oncology* che ha coinvolto

833 pazienti con il tumore e altrettanti individui sani di controllo, simili ai pazienti per età, sesso e altre caratteristiche socio-demografiche.

I partecipanti sono stati sottoposti a interviste faccia a faccia, e hanno fornito informazioni sulla loro alimentazione, in particolare sull'abitudine al consumo di aglio, cipolla e ingredienti della stessa famiglia. È emerso che chi consuma questi prodotti abitualmente ha un rischio di ammalarsi di cancro del colon del 79% in meno (più che dimezzato) rispetto a chi li mangia solo in piccole quantità.

"È peraltro interessante notare che nella nostra ricerca, sembra esserci un trend: maggiore è il consumo di questi alimenti, maggiore risulta la protezione dal tumore", ha riferito il coordinatore del lavoro Zhi Li, del First Hospital of China Medical University. "In generale -continua- i nostri risultati fanno luce sulla prevenzione primaria del cancro del colon retto attraverso interventi sugli stili di vita, che meritano ulteriori ricerche". (Ansa)

## FARMACO SPERIMENTALE ANTI-DEPRESSIONE

**U**n farmaco sperimentale che agisce attivando un gene nelle cellule neurali potrebbe lenire i sintomi della depressione. Lo suggerisce uno studio su animali pubblicato sulla rivista *Molecular Psychiatry*, condotto da Xin-Yun Lu, del Medical College of Georgia at Augusta University. Il gene protagonista di questo studio si chiama "Sirtuina1"; in un precedente studio difetti (mutazioni) a carico di questo gene sono risultate associate ad alto rischio di depressione.

L'azione della Sirtuina1 è quella di potenziare l'attività dei neuroni eccitatori e la loro comunicazione, che nei soggetti depressi sono ridotte o comunque alterate. Gli esperti hanno studiato topolini con il gene Sirtuina1 messo K.O.: i topini maschi, sottoposti a stimoli stressanti, in assenza del gene hanno manifestato comportamenti compatibili con un quadro depressivo.

Quando poi gli sperimentatori sono andati a riattivare la funzione del gene con il farma-

co sperimentale SRT2104, i sintomi depressivi dei topolini sono scomparsi.

Il prossimo passo sarà verificare se farmaci già in uso agiscono proprio sul "tasto" della Sirtuina1; i ricercatori ipotizzano che in futuro attivatori della Sirtuina1 potrebbero divenire trattamenti efficaci per la depressione maggiore.

"Lo studio -spiega in un'intervista all'Ansa Graziano Pinna dell'Università dell'Illinois a Chicago- ha identificato il ruolo del gene Sirtuina1 nella regolazione del tono dell'umore e specificamente nel comportamento pseudo-depressivo evidenziato nei topi. Un fatto molto importante è che gli effetti di questo gene si vedono solo nei maschi. Nel futuro sarà importante verificare questi dati anche con studi clinici e studiare se ha un ruolo solo per la depressione negli uomini e non nelle donne e se è coinvolto anche in altri disturbi psichiatrici come l'ansia, il disturbo bipolare e il disturbo da stress post-traumatico. Questo studio potrebbe orientare lo sviluppo di nuovi farmaci contro la depressione". (Ansa)

## BENEFICI DELLA DANZA PER I BAMBINI

**M**uoversi, in particolare ballare. Questo l'incoraggiamento che dovrebbe essere dato a bambini e ragazzi secondo la University of the Arts Helsinki, che sottolinea come l'inattività fisica sia ormai un problema globale che riguarda non solo gli adulti ma anche i bambini.

Secondo un rapporto finlandese, la percezione negativa della propria competenza fisica riduce la motivazione a muoversi e fare esercizi e confronti e competitività legati all'educazione fisica possono portare a esperienze negative. Invertire la tendenza, però, è possibile e i benefici sono tanti, secondo quanto riportano gli esperti in un documento di sintesi.

"Nell'espressione corporea e nella danza -si legge- l'attività fisica è combinata con espressione di sentimenti, interazione e partecipazione, che crea un legame multidimensionale con il proprio sviluppo, apprendimento e benessere olistico nel contesto scolastico, per questo la danza può svolgere un ruolo utile an-

che nel prevenire i problemi mentali e l'esclusione sociale tra i bambini e gli adolescenti".

Studi dimostrano che il movimento ha effetti positivi sull'apprendimento. Sembra che il modo migliore per aumentare le prestazioni cognitive sia quello di impegnarsi in forme di attività fisica impegnative e versatili, proprio come la danza. Ballare insieme ai coetanei aiuta anche a costruire la fiducia dei bimbi, riduce i pregiudizi verso l'espressività corporea e la paura di esibirsi.

Ha inoltre un effetto positivo sullo spirito di gruppo, anche in contesti in cui gli alunni non hanno una lingua parlata comune. Inoltre, la danza è connessa allo sviluppo della cognizione sociale e del senso di empatia. Queste capacità sono preziose soprattutto in termini di atmosfera scolastica, tolleranza della diversità e prevenzione del bullismo. Ballare, infine, aiuta a migliorare lo sviluppo delle capacità accademiche dei bambini che rientrano nello spettro dell'autismo o con disturbi emotivi, difficoltà di apprendimento o problemi cognitivi. (Ansa)

## TRIBUNALE DI ROMA

### Fallimento 388-2018

Giudice Delegato D.ssa De Rosa

vendita mediante procedura competitiva ex art. 107 primo comma L.F.

il giorno **26.03.2019 ore 15:00** innanzi al Professionista Delegato Notaio Camillo Verde presso la sede dell'ANVI sita in Roma Via Fabio Massimo, 72

**LOTTO UNICO** - complesso aziendale costituito dai beni materiali e immateriali e relativo diritto di esercizio della **FARMACIA** sita in Roma Via Prenestina nn.cc. 204/a; 204/b; 204/c; (vetrine), 206, (ingresso al pubblico) e piena proprietà sul locale commerciale sito al predetto indirizzo

PREZZO BASE E OFFERTA MINIMA: **euro 1.182.000,00**

il tutto come da perizie, relazione notarile in atti e documenti pubblicati sul sito internet [www.astegjudiziarie.it](http://www.astegjudiziarie.it)

TERMINE PER LA PRESENTAZIONE DELLE OFFERTE: 25.03.2019 ore 12.30

APERTURA BUSTE ED EVENTUALE GARA TRA GLI OFFERENTI il giorno 26.03.2019 ore 15:00 presso la sede dell'Anvi; offerte in aumento non inferiori a: euro 10.000,00

MAGGIORI INFORMAZIONI presso il Curatore Avv. Elisabetta Ferrini tel. 06.32091487 [elisabetta.ferrini@pdfitlawfirm.it](mailto:elisabetta.ferrini@pdfitlawfirm.it), [f388.2018roma@pecfallimenti.it](mailto:f388.2018roma@pecfallimenti.it), presso il professionista delegato e sul sito internet [www.astegjudiziarie.it](http://www.astegjudiziarie.it)

## 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

- Roma e dintorni o Toscana: acquistansi farmacia di giro medio-alto oppure quote societarie di maggioranza. Per contatti telefonare al 320.6915032 oppure inviare un'e-mail a **leonardo-fazio1984@hotmail.it**
- Emilia Romagna o Lombardia: farmacista acquisterebbe farmacia di giro medio o medio grande. Esclusi intermediari. Disponibilità immediata. Per contatti inviare un'e-mail a **farmcondro@tiscali.it**
- Firenze e provincia: farmacista acquisterebbe farmacia di giro medio. Massima riservatezza. Esclusi intermediari. Per contatti telefonare al 333.4066344.

### Vendite

- Basso Lazio: vendesi farmacia di giro medio. Disponibilità anche a cedere quote societarie di maggioranza. Per contatti telefonare al 349.1360828 oppure al 349.3669956.
- Tirreno Cosentino: a 5 chilometri dalla costa, vendesi farmacia rurale sussidiata di giro medio-piccolo. Per contatti telefonare al 335.6285829.
- Roma: vendesi farmacia di giro piccolo. Per contatti telefonare al 331.6424960.
- Provincia di Aosta: in località turistica montana a doppia stagionalità, vendesi farmacia rurale sussidiata di giro piccolo con elevata indennità di residenza. Per contatti inviare un'e-mail a **mrvendita@libero.it**

### Lavoro

- La farmacia Monterone di Forio d'Ischia cerca farmacista da inserire nel proprio organico. Disponibilità di alloggio. Per contatti telefonare al 331.9055769 oppure al 333.2590556.
- Farmacista lucana con esperienza di un anno come responsabile di una parafarmacia in provincia di Latina e periodi di sostituzioni in farmacia, buona conoscenza programma Wingsfar e gestione sito internet, offresi per collaborazione. Per contatti telefonare al numero di cellulare 388.4718462 oppure scrivere una e-mail all'indirizzo **elisabetta.d.andrea@gmail.com**

### Arredi

- Vendesi arredo in legno multistrato, adatto a una farmacia di 90-100 mq, con cassettera 6 colonne, 2 climatizzatori da controsoffitto e una ventina di lampade. Il tutto nuovissimo (usato meno di un anno). Per contatti telefonare al numero di cellulare 320.3009056.

### Varie

- Vendonsi: apparecchio per autoanalisi Callegari CR4000 + centrifuga; apparecchio per autoanalisi urina Urilab Plus, praticamente come nuovi. Prezzo da concordare. Per contatti telefonare allo 0961.938815 oppure al 338.7487799.

«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](mailto:farma7roma@federfarma.it)). Collaborano, inoltre, Andrea Agnello, Riccardo Berno, Paola Bottari, Aurelio Calcaterra, Ettore Colotta, Luigi Coltellacci, Bruno Foresti, Mauro Lanzilotto, Daniela Rotella, Raffaella Russo. «Farma 7» è una pubblicazione di Editoriale Giornalidea Srl. **Direttore responsabile:** Lorenzo Verlatto - **Impaginazione:** Alessandra Magrini - **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](mailto:farma7@gionalidea.it), [pubblicita@gionalidea.it](mailto: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 6.3.2019

# POLIFARMA BENESSERE E 3M ITALIA NUOVA COLLABORAZIONE IN FARMACIA

Dal 1° gennaio 2019 i marchi 3M, FUTURO™ e NEXCARE™  
saranno distribuiti da



**Polifarma Benessere S.r.l.** è un'azienda **100% italiana del gruppo FINAL**, di proprietà della Signora Luisa Angelini, nome noto e stimato nel panorama farmaceutico italiano. Da oltre 10 anni è a fianco del Farmacista con un'offerta di prodotti di oral care, dispositivi medici, automedicazione, make-up.

Nell'ambito dell'assistenza sanitaria, 3M è un'azienda multinazionale considerata tra le più innovative al mondo e offre prodotti affidabili con l'obiettivo di migliorare la qualità della cura dei pazienti.

Grazie alle numerose piattaforme tecnologiche alla base dei propri brevetti, 3M è presente in farmacia con il marchio 3M e Nexcare™, un'ampia proposta di soluzioni per l'automedicazione: cerotti in rochetto e cerotti preparati per molteplici esigenze oltre a garze e bende.

Con la linea di cuscini in gel Nexcare™ COLDHOT, 3M propone una linea di soluzioni per la terapia caldo-freddo, per dare sollievo non farmacologico al dolore in modo semplice e veloce.

Da sempre guidata da una forte attenzione alla salvaguardia della salute e del benessere, 3M con il marchio FUTURO™ offre inoltre una gamma completa di tutori ortopedici progettati in collaborazione con un team di medici e specialisti, per la prevenzione e il trattamento dei dolori articolari in situazioni di debilitazione, sovraccarico e reumatismi.

La partnership tra Polifarma Benessere e 3M garantirà un'elevata qualità del servizio, in termini di supporto logistico e commerciale specializzato, grazie ad una struttura solida e una rete di agenti con esperienza consolidata.



FARMA  
MANAGER  
ACADEMY



BiblioFarma

Il grande dizionario della farmacia on line: voci in costante aggiornamento alle quali puoi contribuire in prima persona.



FarmAcademy

Corsi specifici su tematiche imprenditoriali per affrontare le attività gestionali, potenziare la farmacia, migliorare il team.



FarmaJOB

Una finestra sul mondo della professione, dedicata a chi cerca e offre lavoro. È il punto d'incontro tra titolari e collaboratori.



FarmaPost

Una vera e propria bacheca, dove il farmacista può inserire il proprio annuncio o visualizzare quelli pubblicati dai colleghi.

teva TEVA lab.it

**ISCRIVITI subito su:**  
[www.farmamanager.academy](http://www.farmamanager.academy)