

farma7

Settimanale di notizie sul mondo farmaceutico

● Il Punto

20/21

“CREDIFARMA AUMENTA IL FATTURATO E MOSTRA DI ESSERE IN SALUTE”

Intervista al presidente della società finanziaria dei farmacisti Maurizio Manna, che commenta i positivi risultati economici della nuova Credifarma e ci parla del sempre più ampio catalogo di prodotti specificamente dedicati alle esigenze delle farmacie italiane. Soprattutto a difesa di quelle in difficoltà e a favore dei colleghi che abbisognano di finanziamenti a medio e lungo termine (a pag. 3).

**Decreto Calabria
Approvati
emendamenti
contro le carenze
di farmaci**

**Il convegno
congiunto
di Fofi
e Federfarma
a Torino**

**“Decreto
Crescita”
Le norme
che riguardano
i farmacisti**



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

Gentilissimi
Dottore/Dottoressa,

Theramex è lieta di informarla
che a partire da Maggio
è in commercio

INTRAROSA

la prima ed unica terapia
locale a base di *Prasterone*
(DHEA) indicato per la
**vulvovaginite atrofica nella
donna in post menopausa.**

La confezione contiene:

- 28 Ovuli (prasterone 6.5mg)
- 6 applicatori

Regime di dispensazione: **RR**

Classe: **C(nn)**

Prezzo al pubblico: **29,00 €**

Per avere maggiori
informazioni contattare il
numero verde **800-391398**

Il Punto

Intervista al presidente dell'istituto, Maurizio Manna

“CREDIFARMA AUMENTA IL FATTURATO E MOSTRA DI ESSERE IN SALUTE”

Notizie positive per Credifarma. L'anno si è chiuso in utile (quasi 2 milioni di euro), con un trend in continua progressione e con un ampliamento dei prodotti offerti alle farmacie. Aumentano così sia le proposte a difesa delle farmacie in difficoltà, sia le pratiche dei finanziamenti a medio e lungo termine. Per saperne di più abbiamo intervistato il presidente della “società finanziaria dei farmacisti”, Maurizio Manna.

• Quali sono i nuovi prodotti che ora proponete ai farmacisti?

Credifarma produce utili già da 3 anni, grazie a un'azione di risanamento che ne ha garantito la navigazione nel periodo di massima difficoltà. I recenti risultati di bilancio, decisamente più importanti, sono dovuti proprio al cambio di passo realizzato con l'intervento di Banca Ifis. Grazie al suo consistente supporto finanziario, infatti, la società ha potuto elaborare un vasto e versatile catalogo prodotti, specificamente aderente alle esigenze della farmacia italiana. Tra questi, per esempio, un prestito pensato per le farmacie che hanno la necessità di pianificare i pagamenti nei confronti dei propri fornitori. Convinti che la dilazione del pagamento delle forniture può divenire nel tempo un elemento critico di sudditanza, o comunque di condizionamento della gestione della farmacia, forniamo la possibilità di anticipare il saldo in favore del grossista, recuperando successivamente il relativo importo, a carico del cliente, allo scadere del periodo pattuito ed entro un massimo di 120 giorni. In pratica, consentiamo una dilazione “finanziaria” delle forniture, ma “sterilizzando” al contempo il rischio di indebitamento

commerciale. Ma il focus dell'attività innovativa di Credifarma è concentrato sull'offerta di prodotti a medio e lungo termine, destinati a diluire nel tempo il debito commerciale per renderlo più sostenibile e per prevenire fenomeni di penetrazione, mettendo così in sicurezza proprietà e indipendenza della farmacia. A questi aggiungiamo un variegato campionario di prodotti e servizi tagliati su misura in base alle più diverse necessità aziendali: nuove aperture, acquisto o liquidazione quote societarie, acquisto locali, acquisto beni mobili strumentali, riassetto debito finanziario, finanziamento imposte, tredicesima mensilità, Tfr e così via.

• E che cosa devono fare i farmacisti per ottenerli?

Contattare i nostri uffici e affidarsi all'assistenza del funzionario assegnato a quell'area territoriale. Anche il procedimento per accogliere la richiesta d'intervento è semplice: la sola garanzia richiesta resta la Dcr e così la conseguente erogazione del finanziamento trova il solo limite nei parametri tecnici di concessione del credito vigilati da Bankitalia. La Distinta è anche lo strumento attraverso cui vengono regolate le partite economiche connesse al rapporto di finanziamento. Come si vede, un sistema agile, pratico e sicuro.

• Che bilancio trae da questo primo periodo della nuova Credifarma?

Stiamo attuando la missione affidataci dai due azionisti. Federfarma aveva l'esigenza di riconvertire l'attività finanziaria di Credifarma, superando i tradizionali impieghi a breve e a sostegno del ciclo produttivo (le anticipazioni Dcr), con interventi strutturali

a medio e lungo periodo (3, 5 e 10 anni), più aderenti alle necessità generate dal mutato scenario di mercato, a seguito della introdotta competizione del capitale. Banca Ifis, credendo nel futuro della farmacia, era determinata a investire la sua competenza per realizzare un “presidio” di finanza specializzata, esclusivamente dedicato alla farmacia. Credifarma, intraprendendo la strada dei nuovi obiettivi e grazie a un'adeguata capacità operativa, nell'ultimo trimestre 2018 ha “raggiunto” con i propri servizi a medio e lungo termine circa 140 farmacie, erogando una consistente frazione del plafond di finanziamento. Ancora più confortanti sono poi i risultati conseguiti nel primo trimestre di quest'anno, che evidenziano una crescita percentuale a due cifre, rispetto allo stesso periodo dell'anno precedente. L'azienda dunque aumenta il proprio fatturato e mostra di essere in salute. Ma, dal mio punto di vista, in relazione agli obiettivi politico-sindacali che mi sono stati assegnati, è motivo di soddisfazione la consapevolezza di aver cominciato a garantire le attese risposte ai bisogni della categoria.

• Che messaggio vuole lanciare ai colleghi in difficoltà?

Di rinsaldare il legame con Credifarma, che rappresenta un'opportunità unica nel panorama delle professioni. Dare cioè il giusto valore al forte carattere identitario di Credifarma, che è nata dalla farmacia e per la farmacia, e che è patrimonio della categoria e al servizio della professione. Attività dedicata, competenza specialistica, soluzioni efficaci e flessibili ma, soprattutto, una comune strategia per difendere e rilanciare la farmacia del farmacista.

Una settimana di lavori parlamentari su temi sanitari

DL CALABRIA: APPROVATI EMENDAMENTI “SPAZZA-CARENZE”

Nel decreto legge esaminato dalla XII Commissione Affari sociali della Camera sono previste misure per contrastare il fenomeno delle carenze di farmaci sul mercato nazionale, che Federfarma denuncia da tempo. Dichiarati invece inammissibili due emendamenti che intendevano porre limiti all'ingresso del capitale nella proprietà delle farmacie

La XII Commissione Affari sociali della Camera ha concluso l'esame del decreto legge contenente misure emergenziali per il servizio sanitario della Calabria e in materia sanitaria, che, dopo le elezioni europee, passerà all'esame dell'Aula di Montecitorio.

La Commissione ha approvato due emendamenti volti a contrastare il fenomeno delle carenze di farmaci sul mercato nazionale, che Federfarma denuncia da tempo chiedendo interventi per arginare l'esportazione di farmaci verso Paesi nei quali i prezzi sono mediamente più alti.

Il primo emendamento, presentato da un gruppo di deputati del Movimento 5 Stelle, prima firmataria **Leda Volpi**, prevede che l'Aifa, dandone preventivamente notizia al Ministero della Salute, possa pubblicare un provvedimento di blocco temporaneo delle esportazioni di farmaci nel caso in cui si renda necessario per prevenire o limitare stati di carenza o indisponibilità.

Il secondo emendamento approvato, a firma della relatrice **Dalila Nesci** (Movimento 5 Stelle), prevede, al fine di garantire il necessario monitoraggio sul territorio nazionale, volto a prevenire gli stati di carenza di medicinali, a tutela della salute pubblica, un aggiornamento del regola-

mento Aifa con la creazione delle figure del direttore amministrativo e del direttore tecnico-scientifico, a supporto del direttore generale.

Sono stati, invece, dichiarati inammissibili i due emendamenti presentati dal Movimento 5 Stelle per porre limiti all'ingresso del capitale nella proprietà delle farmacie. Un emendamento, primo firmatario **Nicola Provenza**, prevedeva che una società non potesse detenere più del 5% delle farmacie esistenti a livello comunale e comunque non più del 10% delle farmacie a livello nazionale. L'altro, primo firmatario, **Giorgio Trizzino**, riproponeva l'obbligo che i soci, rappresentanti almeno il 51 per cento del capitale sociale e dei diritti di voto, dovessero essere farmacisti iscritti all'albo o società interamente detenute da farmacisti iscritti all'albo.

Dichiarati inammissibili anche due emendamenti, presentati da **Andrea Mandelli** (Forza Italia), riguardanti l'abolizione del divieto di cumulo delle professioni sanitarie in capo al titolare di farmacia (a eccezione della professione di medico prescrittore) e la possibilità di erogare in Dpc nelle farmacie rurali i medicinali distribuiti direttamente dalle Asl in sede di dimissione ospedaliera ovvero nelle residenze sanitarie assistite.

PREZZI DEI FARMACI E TRASPARENZA

In Aula, alla Camera, il ministro della Salute **Giulia Grillo** ha risposto a un'interrogazione di un gruppo di deputati del Movimento 5 Stelle, prima firmataria **Mara Lapia**, sul tema dell'accesso ai farmaci e alle altre tecnologie sanitarie, riconoscendo che la mancanza di una completa informazione sull'effettivo prezzo dei farmaci contrattati dalle autorità nazionali può produrre effetti negativi sullo sviluppo di un mercato farmaceutico globale e competitivo.

Ricordando che spesso le informazioni sui prezzi reali dei farmaci sono coperte da clausole di riservatezza, che non consentono di comparare in modo sistematico i prezzi realmente pagati dai governi, la titolare del dicastero della Salute **Giulia Grillo** ha ricordato che il Ministero ha sottoposto il 1° febbraio scorso un progetto di risoluzione all'Organizzazione mondiale della sanità con cui ha proposto l'attuazione di provvedimenti in materia di trasparenza dei mercati dei farmaci, vaccini e altre tecnologie sanitarie: con l'obiettivo di affrontare con approccio sistematico e comune il cruciale tema della trasparenza, al fine di garantire maggiore condivisione di informazioni relative all'intero ciclo di vita del farmaco e di assicurare ai pazienti l'innovazione continua di prodotti che siano non solo di alta qualità ed efficacia, ma anche disponibili e accessibili.

L'iniziativa ha ricevuto l'appoggio trasversale e diretto di più di cento fra orga-

nizzazioni, università, esperti e istituti di ricerca di tutto il mondo; ciò a dimostrazione di quanto questi temi siano sentiti e condivisi dalla società civile, al di là delle differenze sociali, economiche e geografiche.

AUTONOMIE REGIONALI E UGUALI DIRITTI

Il ministro per gli Affari regionali, **Erika Stefani**, in Aula alla Camera ha risposto all'interrogazione -il cui primo firmatario è **Giuglielmo Epifani** (Liberi e Uguali)- sul tema delle autonomie differenziate, ricordando che il ruolo che la Costituzione attribuisce al Governo è quello di trovare un'intesa sulle richieste avanzate dalle Regioni nel rispetto dei principi di cui all'articolo 119 della Costituzione e compatibile con gli equilibri del bilancio dello Stato.

In questa fase è stata completata, da

tempo, un'intensa e complessa attività istruttoria e di negoziazione. Per la parte finanziaria sono state recepite tutte le indicazioni pervenute dal Ministero dell'Economia, al fine di garantire un'invarianza della spesa.

La responsabile del dicastero per gli Affari regionali **Erika Stefani** ha reso noto di avere predisposto una bozza di intesa con alcuni nodi politici da discutere in Consiglio dei ministri. "Vi è la totale disponibilità mia e del Governo a voler aprire un confronto con il Parlamento in merito al contenuto dello schema di intesa che definirà il Consiglio dei ministri; questo nei termini e nelle modalità che vorrà scegliere il Parlamento", ha assicurato il ministro, secondo cui spetta al Parlamento anche decidere sulla richiesta in tema di emendabilità del disegno di legge di approvazione delle intese.

Stefani ha sottolineato anche che "il Governo, una volta definito uno schema di

accordo e prima di procedere alla firma, sottoporrà gli esiti della trattativa, nella forma di un preaccordo, al Parlamento, il quale potrebbe, con un atto di indirizzo, esprimere il proprio avviso, eventualmente segnalando criticità del testo esaminato, di cui le parti potrebbero tener conto in sede di definizione del testo definitivo dell'intesa".

Nella propria replica, il primo firmatario dell'interrogazione **Epifani** ha ricordato che il tema posto poggia su un dualismo di questioni: da una parte, che cosa vuol dire regionalismo differenziato e, dall'altra parte, che cosa vuol dire diritti uguali per i cittadini italiani. Come si combinano questi due aspetti è il cuore del problema: se le Regioni che hanno più capacità amministrativa di gestione e di efficienza chiedono più autonomia, occorre anche ricordare che i cittadini di questo Stato hanno diritto a prestazioni e livelli essenziali uguali. (PB)

Regioni&Sanità

Ufficio Rapporti Istituzionali Federfarma

BASILICATA

Vito Bardi (Forza Italia) è il nuovo **presidente della Regione**. Nato a Potenza il 18 settembre 1951, ha frequentato la Scuola militare Nunziatella di Napoli. Ha quattro lauree (economia e commercio, giurisprudenza, scienze internazionali e diplomatiche, scienze della sicurezza economica e finanziaria). È stato vicecomandante generale della Guardia di Finanza dal 5 settembre 2013 al 4 settembre 2014. Il presidente della Regione, ha nominato gli assessori.

Rocco Luigi Leone (Forza Italia) è il nuovo **assessore alla Salute e alle Politiche sociali**. Nato nel 1953 a Montescaleglio in provincia di Matera, è pediatra. Ha partecipato al progetto internazionale sviluppato nell'area della cardiologia pediatrica in Albania e ha maturato esperienza di volontariato internazionale con la Caritas italiana. Nel 2009, durante l'amministrazione

di centrodestra, ha ottenuto la carica di vicesindaco di Policoro (Matera). Dal 2012 al 2017 ha ricoperto la carica di sindaco e contestualmente è stato vicepresidente di Anci Basilicata.

SARDEGNA

Dal 24 febbraio scorso il presidente della Regione è **Christian Solinas**, nato a Cagliari il 2 dicembre 1976. Alle elezioni comunali del 1997 diviene consigliere comunale di Cagliari e nel 2001 è riconfermato. Nel 2004 è nominato presidente dell'Ersu (Ente regionale per il diritto allo studio universitario) e nel 2008 viene eletto presidente dell'Andisu, l'associazione nazionale di tutti gli organismi per il diritto allo studio universitario. Nel 2009 è eletto consigliere regionale nelle liste del Partito Sardo d'Azione e diviene assessore ai Trasporti. Riconfermato nel 2014, è capogruppo del

PSd'Az in Consiglio regionale. Nel 2015 è eletto segretario nazionale del Partito Sardo d'Azione. Alle elezioni politiche del 2018 è stato eletto senatore della Repubblica nelle liste della Lega. Il neopresidente ha reso noti i nuovi assessori.

Giuseppe Fasolino (Forza Italia), è il nuovo **assessore alla Programmazione, Bilancio e Assetto del territorio**. È nato a Sassari nel 1973. A 18 anni, viene eletto consigliere comunale di Golfo Aranci e nel 2005 è eletto consigliere provinciale nella neocostituita provincia Olbia Tempio. Nel 2006 è eletto vicesindaco e assessore all'Urbanistica a Golfo Aranci. Nel 2014 diventa consigliere regionale della Sardegna e viene rieletto sindaco di Golfo Aranci.

Mario Nieddu (Lega), classe 1961, dentista della Asl di Sanluri (provincia del Medio Campidano), è il nuovo **assessore all'Igiene e sanità**. Le altre deleghe assessoriali saranno mantenute dal presidente. (URIS.RR)

Un convegno congiunto di Federfarma e Fofi

TORINO: NUOVO MODELLO DI CONVENZIONE E REMUNERAZIONE

Da una parte la Convenzione, per delineare il ruolo operativo della farmacia, e dall'altra la remunerazione, per dare valore al ruolo del farmacista. Nel mezzo l'unità tra Federfarma e Fofi, propedeutica al raggiungimento dei comuni obiettivi. È quanto emerso a Torino, domenica 19 maggio, nel corso del convegno "Un nuovo modello di convenzione e remunerazione per la farmacia", che ha visto la partecipazione dei vertici della categoria e di autorevoli stakeholder. Mario Giaccone, presidente dell'Ordine di Torino e tesoriere di Fofi, ha aperto la prima delle tre tavole rotonde ricordando gli sviluppi nella sua regione della farmacia di comunità, presidio polifunzionale integrato nel Ssn, con tutta una serie di progetti nell'ambito della prevenzione, educazione sanitaria e supporto all'aderenza terapeutica che, secondo Massimo Mana, presidente di Federfarma Piemonte, la fa assimilare a una specie di start up.

Luigi D'Ambrosio Lettieri è entrato poi

nel tema della Convenzione, parlando della farmacia dei servizi, della sperimentazione prevista dalla Legge di Bilancio 2018 e delle nuove funzioni di front office e dei servizi cognitivi che si delineano. Servizi che Marco Bacchini, consigliere nazionale di Federfarma, ha ricordato essere già nell'Atto di indirizzo Regioni-Sanità licenziato nel 2017, che parla espressamente di presa in carico del paziente, che tutti li ricomprende. L'importante, ha precisato Maurizio Pace, segretario di Fofi, è che queste prestazioni siano uniformi e di qualità su tutto il territorio e con omogenea remunerazione, seppur con miglior trattamento a sostegno delle piccole farmacie rurali, ha precisato il segretario Federfarma, Roberto Tobia, proprio quelle dove i farmaci Ssn ancora rappresentano il 60-68% del fatturato, come indicato dal presidente del Sunifar, Silvia Pagliacci.

Non meno interessante il terzo tavolo sulla remunerazione, con il presidente di

Fofi Andrea Mandelli che ha evidenziato i tre aspetti da affrontare per garantire alla farmacia di essere presidio sanitario indispensabile: il ritorno dei farmaci innovativi sul territorio, il rischio degli oligopoli per l'ingresso del capitale nella proprietà delle farmacie e la vendita di farmaci negli esercizi di vicinato. Bisogna poi difendere la vocazione sanitaria della farmacia, ha precisato Marco Cossolo, presidente di Federfarma, per differenziarla dalla via imboccata dalle società di capitali e all'accusa di Loredano Giorni sui ritardi della categoria nell'elaborare un nuovo modello di sviluppo, ha replicato che "quello che si può e si deve fare subito è cominciare a intervenire su questa situazione".

Vanno infine sottolineate le conclusioni proposte dal sottosegretario alla Salute Luca Coletto. Si è impegnato a tradurre le indicazioni uscite dal convegno nel Patto per la Salute, e confermando che la farmacia deve essere uno dei pilastri su cui si basa il Servizio sanitario del futuro: non più centrato sull'ospedale, ma su una rete di servizi con al centro il paziente, attenta alla cronicità e alla fragilità, efficiente, sostenibile e soprattutto universale.

MILANO: I 160 ANNI DELLA LOMBARDA

Si è svolta nella bellissima cornice del Conservatorio di Milano la grande festa celebrativa dei 160 anni di Federfarma Milano, Lodi, Monza e Brianza, la prima associazione tra farmacisti titolari costituita in Italia. L'evento è stato l'occasione per presentare il volume "La nostra storia è il nostro futuro", di Michele Riva e Angelo Beccarelli, che ripercorre la storia della Lombardia, ma anche quella della farmacia italiana. Dalle origini, passando dalle lotte dei farmacisti nelle Cinque Giornate di Milano e poi ancora dalla Legge Crispi alla riforma Giolitti e dalla situazione della far-

macia durante il fascismo, si rivive nel libro la storia di questo fondamentale presidio sanitario, sino ad arrivare ai giorni nostri.

Alla presenza di rappresentanti delle istituzioni e dell'industria -c'era anche Massimo Scaccabarozzi, presidente di Farmindustria-, di ex presidenti della Lombardia e di altre associazioni provinciali, il presidente Annarosa Racca ha celebrato con orgoglio ed emozione l'importante compleanno: "L'Associazione Lombardia è da 160 anni al servizio del cittadino. Anche per noi è stato motivo di orgoglio, e anche un po' di commozione, riscoprire nel racconto dei primi giorni tutta la tensione etica e l'impegno sociale che anima tutt'oggi le nostre farmacie".

Durante la serata -dopo il piacevole sipario musicale offerto dal soprano Katia Ricciarelli e prima di quello divertentissimo con il comico Enrico Bertolino- è stata presentata anche la ricerca "Il ruolo e l'immagine della farmacia di ieri e di oggi", condotta da Renato Mannheimer, con dati assai confortanti per la categoria. È, infatti, emerso che negli ultimi dieci anni, secondo le 800 persone intervistate, la qualità del servizio offerto dalle farmacie è migliorata per il 40% del campione, mentre il restante 58% afferma che sia rimasta invariata, ma comunque positiva. Il 65% degli intervistati ha poi dichiarato di avere una farmacia di fiducia e il 67% dei frequentatori abituali la visita almeno due o tre volte al mese.

UNA CAMPAGNA CONTRO IL ROTAVIRUS

Colpisce i bimbi sotto i cinque anni provocando diarrea, febbre, vomito e disidratazione, in alcuni casi talmente gravi da richiedere necessariamente il ricovero in ospedale: sono i sintomi della gastroenterite da Rotavirus, una malattia poco conosciuta e molto diffusa, di cui si verificano, in Italia, circa un caso al minuto e 27.000 al mese, per più di 400.000 bambini colpiti ogni anno.

Nasce per diffondere consapevolezza sui rischi di questa infezione e su come prevenirli con la vaccinazione, la campagna *#unapreoccupazioneinmeno*, realizzata da Gsk con il patrocinio della Federazione italiana medici pediatri (Fimp). Il "colpevole" è il Rotavirus, un virus che si trasmette con grande facilità, attraverso il

respiro o tramite il contatto con superfici contaminate, come i giocattoli.

L'infezione dura dai 4 agli 8 giorni, ma in alcuni casi, afferma Giovanni Vitali Rosati, della Rete Vaccini Fimp Regione Toscana, "la diarrea può diventare cronica e richiedere l'uso di antibiotici per diverso tempo, debilitando ulteriormente il bambino". Sette genitori su 10, però, secondo un'indagine condotta tra famiglie italiane, sa che si può prevenire attraverso un vaccino.

Introdurlo capillarmente ridurrebbe dal 70 al 90% i ricoveri di neonati e bambini: il Rotavirus, infatti, causa in Italia oltre 14.000 ospedalizzazioni l'anno, più di 50.000 accessi al pronto soccorso, per una spesa annua di circa 186 milioni. Per questo, la vaccinazione è inclusa tra i Livelli essenziali di assistenza e offerta gratuitamente a tutti i bambini a cominciare

dalla sesta settimana di vita.

Questo vaccino, precisa Catia Rosanna Borriello, Direttore Uoc Vaccinazioni del Fatebenefratelli Sacco di Milano, "ha mostrato profili di efficacia e sicurezza molto buoni in trial clinici effettuati in Paesi occidentali e in America Latina". Inoltre, "quello per il Rotavirus -dichiara Giorgio Conforti, referente nazionale Vaccini della Fimp- è l'unico vaccino di routine che viene somministrato per via orale: per cui i bambini non sono sottoposti a una puntura. La procedura può essere eseguita anche dal pediatra di famiglia, come succede in Toscana".

La campagna *#unapreoccupazioneinmeno* diffonderà materiale informativo negli studi dei pediatri, attraverso un sito web e canali social, ma anche con eventi sul territorio dedicati a grandi e piccini. (Ansa)

AFOMILL®

Una linea di **gocce oculari**
per ritrovare l'**equilibrio** dei tuoi occhi

**OCCHI SECCHI
E AFFATICATI**

validità 3 mesi dall'apertura
senza conservanti

**OCCHI STANCHI
E SPENTI**

disponibile anche monodose
senza conservanti



**OCCHI IRRITATI
E ARROSSATI**

disponibile anche monodose
senza conservanti

**SECCHENZA
OCULARE**

disponibile anche monodose
senza conservanti

Sono dispositivi medici **CE** 0546 e **CE** 0373. Leggere attentamente le avvertenze e le istruzioni d'uso. Autorizzazione del 28/02/2019.

MONTEFARMACO
Si prende cura del tuo benessere

Farmacia, sanità ed economia sui giornali e su internet

FARMACI ANTI-PARKINSON E QUOTE DELLE FARMACIE

Tra gli argomenti in primo piano nell'ultima settimana, spicca il tema dei medicinali contro il morbo di Parkinson e della quota spettante al farmacista rispetto al prezzo al pubblico: il presidente di Federfarma Marco Cossolo replica ad alcune affermazioni inesatte e chiarisce i termini della questione

“**A**lla farmacia, per legge, viene riconosciuta una quota del 30% circa sul prezzo al pubblico, dalla quale vanno detratti -per legge- sconti e trattenute in favore del Ssn, che portano mediamente al 20-22% la quota che rimane alla farmacia”. Questa la precisazione del presidente di Federfarma Marco Cossolo in relazione a quanto affermato erroneamente dal presidente della Fondazione Grigioni per il morbo di Parkinson, Gianni Pezzoli, secondo cui nella vendita di una confezione di farmaco anti-Parkinson (Sinemet cp) alla farmacia rimane il 50% del prezzo (pari a 4,98 euro) (*Il Giornale*, 17.5.19).

SPORTELLO PSICOLOGICO IN FARMACIA

Sono 260 le strutture che hanno attivato il servizio, nato nel 2002 a Verona. E si è anche costituita un'associazione ad hoc per formare gli specialisti, l'Anpif, Associazione nazionale psicologi in farmacia. “Si tratta di un primo ascolto e un invito a non trascurare il proprio benessere psicologico, rompendo i numerosi tabù che ci sono ancora sulla psicoterapia”, afferma Fiorella Palombo Ferretti, psicoterapeuta e presidente Anpif.

“Ci sono due milioni e mezzo di italiani che soffrono di disturbi d'ansia -continua Palombo Ferretti- ma i disagi mentali sono sottovalutati. Il farmacista si occupa quotidianamente di questi problemi, raccoglie le confidenze dei clienti e può consigliare un primo consulto psicologico in sede. Lo psico-

logo deve limitarsi ad ascoltare e, in caso di necessità, orientare le persone presso i servizi di assistenza pubblica o convenzionati sul territorio” (*La Repubblica Salute*, 14.5.19).

FARMACI GENERICI E NORME EUROPEE

Il Consiglio europeo ha adottato il regolamento che introduce un'eccezione -a fini di esportazione e/o di stoccaggio- alla protezione conferita al medicinale originale dal cosiddetto “certificato protettivo complementare”. In pratica, scaduto un brevetto, nei 5 anni in cui viene “prolungato” con un “certificato supplementare” (per recuperare i tempi lunghi della messa in commercio), le case farmaceutiche europee potranno iniziare a produrre, nella Ue, il suo generico. Ma potranno venderlo solo ed esclusivamente nei Paesi terzi in cui l'estensione della tutela non è riconosciuta. Il regolamento -previa pubblicazione in Gazzetta Ufficiale comunitaria- entrerà in vigore dal 1° luglio (*Il Sole 24 Ore*, 17.5.19).

VARIE

Autonomie differenziate. Il ministro per gli Affari regionali Erika Stefani auspica il rapido varo, da parte del Governo, di un testo sulle autonomie differenziate, sottolineando “la necessità di rispettare la volontà popolare. Invece qui sembra che la questione sia solo di nostro interesse, quasi una bandiera di partito. Ci sono due Regioni che si sono espresse con un referendum plebiscitario, la Lombardia e il Veneto” (*La Repubblica*, 15.5.19).

Il caos delle liste d'attesa. Le Regioni e le aziende sanitarie sono ancora lontane dagli standard di trasparenza dei siti web su liste e tempi d'attesa, standard già previsti dal Piano nazionale liste d'attesa 2010-2012 e confermati dall'ultimo Piano approvato a febbraio, ma finora rimasti per lo più sulla carta. In un decennio solo nove amministrazioni su ventuno hanno attivato portali interattivi e nessuna di queste fornisce tutte le informazioni richieste dalla legge relativamente ai dati sulle performance regionali, ai tempi di attesa per ciascuna visita o esame, all'indicazione della prima disponibilità per le 43 prestazioni considerate. Un quadro della situazione è fornito dalla Fondazione Gimbe, in un monitoraggio indipendente sulla rendicontazione pubblica di tempi e liste (*Il Sole 24 Ore*, 13.5.19).

Il medico virtuale. I chatbot, robot dotati di software capaci di sostenere una conversazione con un essere umano, sono utilizzati in Gran Bretagna per sperimentare un nuovo sistema di assistenza primaria. Sviluppati negli ultimi anni da start up tecnologiche, questi “dottori virtuali” analizzano i sintomi dichiarati dal paziente e forniscono una diagnosi indicando le cure farmacologiche, come farebbe un medico di famiglia. La prescrizione viene inviata alla farmacia più vicina al paziente, che, se non è soddisfatto del consulto automatizzato, può comunque prenotare una visita on line con un medico privato o del servizio sanitario pubblico (*Il Messaggero*, 13.5.19).

Dottor Google per risparmiare. “Nell'Italia dove, secondo l'Istat, l'anno scorso oltre tre milioni e 650mila persone hanno rinunciato alle cure per motivi economici, la rete diventa per oltre un italiano su due il nuovo punto di riferimento quando ha un dubbio sulla sua salute”. Lo rileva la ricerca

“Tech4life” condotta da Community Media Research, in collaborazione con Confindustria Dispositivi medici, su 1.201 persone in tutta Italia. Il 57,1% degli intervistati ha dichiarato di cercare informazioni di salute on line. L'internauta della medicina è giovane (quattro su cinque tra 18 e 34 anni, la percentuale cala con l'aumentare dell'età), oltre sei volte su dieci vive al Sud e nelle isole, spesso ha problemi economici. Tanto da doversi rivolgere (71% dei casi) al “medico on line” anziché a uno specialista in carne e ossa (*La Repubblica Salute*, 14.5.19).

Sanità: basta con le nomine politiche. Mentre si svolgevano le votazioni della Commissione Affari sociali della Camera su un decreto che riguarda la sanità calabrese, il Movimento 5 Stelle ha presentato in conferenza stampa un emendamento sulle nomine dei direttori sanitari, definendolo una norma “per escludere la politica dalla sanità”. La proposta non elimina il potere di nomina da parte del presidente della Regione, ma introduce una graduatoria pubblica per titoli dei candidati, fra i quali poi il governatore sceglierebbe. Oggi esiste già un albo dei direttori cui viene

assegnato un punteggio in base a una legge del 2016 formulata dal Governo Renzi, ma non è pubblico (*Il Messaggero*, 15.5.19).

Gli italiani sono sempre più longevi, con un'età media di 83,4 anni (le donne vivono in media 85,6 anni, gli uomini 81 anni) grazie ai miglioramenti dell'assistenza sanitaria e ai traguardi della medicina. Se, da una parte, si muore sempre meno (-26% per gli uomini e -17% per le donne rispetto al 2004), diventa, dall'altra, sempre più lungo il periodo della vita in cui si convive con malattie croniche e disabilità. Per questo motivo la speranza di vita in buona salute del nostro Paese finisce in fondo alla classifica europea. Il rapporto Osservasalute 2018, giunto alla XVI edizione, inquadra anche quali problemi il nostro sistema sanitario nazionale si troverà ad affrontare. Primo fra tutti la crescita delle cronicità, che assorbiranno in futuro l'80% della spesa complessiva, la crescita della domanda per le visite specialistiche (si dovrà ricorrere sempre più all'out of pocket, per cui siamo già al secondo posto al mondo) e l'aumento dell'assistenza domiciliare (*Avvenire*, 16.5.19).

Undicesimo Rapporto Favo. Presentato l'undicesimo rapporto sulla condizione assistenziale dei malati oncologici della Favo (Federazione delle associazioni di volontariato in oncologia). Il sistema sanitario spende 16 miliardi l'anno per i 3,3 milioni di pazienti oncologici, pari al 15% della spesa sanitaria complessiva. Ma non è sufficiente. Per far fronte alle liste d'attesa troppo lunghe i pazienti si rivolgono alle strutture private e pagano di tasca propria interventi ricostruttivi (con una spesa media all'anno di 2.600 euro), colf e badanti (1.400 euro), trasporti (800 euro), visite non coperte dal ticket (400 euro). E soprattutto perdono più di sei mesi di lavoro e di guadagno. Aspetto che rappresenta un problema soprattutto per chi lavora con partita Iva o con contratti senza garanzie. La malattia incide sull'intero bilancio familiare: anche i caregiver, cioè i parenti che assistono il malato, sono costretti a rinunciare al lavoro per affiancare la badante o per prendere il suo posto (*Il Giornale*, 16.5.19). (US.SM - 8506/225 - 20.5.19)

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

L'efficacia del *Lactobacillus rhamnosus* GG nella nuova formulazione orosolubile

Dicoflor Plus

12 miliardi di cellule vive di
Lactobacillus rhamnosus GG (ATCC 53103)
in una bustina orosolubile



Nuovo Gusto
NOVITÀ
Fresco
Naturale



“DECRETO CRESCITA” IN GAZZETTA UFFICIALE LE NORME CHE RIGUARDANO I FARMACISTI

È stato pubblicato in G.U. ed è entrato in vigore il 1° maggio scorso il Decreto legge 34/2019, “Decreto Crescita”. Il provvedimento contiene novità che interessano, tra l’altro, superammortamento, mini Ires, deducibilità Imo, regime forfetario, disposizioni in materia di trasparenza ed erogazioni pubbliche.

È stato pubblicato sulla G.U. n. 100 del 30 aprile 2019 ed è entrato in vigore il giorno successivo, 1° maggio, il Decreto-legge 20 aprile 2019, n. 34, recante “Misure urgenti di crescita economica e per la risoluzione di specifiche situazioni di crisi” (il cosiddetto “Decreto Crescita”). Si riassumono, di seguito, alcune delle previsioni di specifico interesse della categoria.

Disposizioni tributarie

• **“Superammortamento” per i beni strumentali nuovi (art. 1)** - È stato reintrodotta il cosiddetto “superammortamento” per i soggetti titolari di reddito d’impresa e per gli esercenti arti e professioni. L’agevolazione, pari al 130% del costo di acquisizione, riguarda i beni strumentali nuovi acquistati, anche in leasing, dal 1° aprile 2019 al 31 dicembre 2019, ovvero entro il 30 giugno 2020, ma a condizione che, entro la data del 31 dicembre 2019, il relativo ordine risulti accettato dal venditore e sia avvenuto il pagamento di acconti in misura almeno pari al 20% del costo di acquisizione.

Sono esclusi dall’agevolazione in esame tutti i veicoli e i mezzi di trasporto, anche se utilizzati dall’impresa quali beni strumentali.

Rispetto alla disciplina previgente, la disposizione in esame prevede che, ora, il “superammortamento” non trovi applicazione sulla parte degli investimenti complessivi che eccedono il limite di 2,5 milioni di euro.

• **Revisione “mini Ires” (art. 2)** - Viene sostituita la cosiddetta “mini Ires”, introdotta dalla Legge di Bilancio 2019, che prevedeva una riduzione di 9 punti percentuali dell’aliquota Ires (dal 24% al 15%) sugli utili reinvestiti. È stato ora previsto un nuovo regime di favore, consistente nell’applicazione, anche agli imprenditori individuali, alle società in nome collettivo e alle società in accomandita semplice e, più in generale, ai soggetti Irpef esercenti attività d’impresa in contabilità ordinaria,

dell’aliquota Ires agevolata sugli utili reinvestiti pari al 22,5% per il 2019, al 21,5% per il 2020, al 21% per il 2021 e al 20,5% dal 2022.

• **Maggiorazione deducibilità Imu dalle imposte sui redditi (art. 3)** - Ai fini del reddito di impresa e di lavoro autonomo, è stato previsto un graduale aumento della deducibilità dalle imposte sui redditi (Irpef/Ires) dell’Imu corrisposta sugli immobili strumentali. In particolare, tale deducibilità:

- per il periodo di imposta 2019, viene incrementata dall’attuale 40% al 50%
- per i periodi di imposta 2020 e 2021, passa dal 50% al 60%
- a decorrere dal periodo di imposta 2022, viene stabilita nella misura, a regime, del 70%.

• **Modifiche al regime dei forfetari (art. 6)** - A decorrere dal 1° gennaio 2019, i contribuenti che si avvalgono del regime forfetario sono tenuti a effettuare, ove abbiano dipendenti o collaboratori, le ritenute alla fonte sui redditi di lavoro dipendente e sui redditi assimilati a quelli di lavoro dipendente di cui, rispettivamente, agli articoli 23 e 24 del Dpr 600/1973.

L’ammontare complessivo delle ritenute, relative alle somme già corrisposte prima dello scorso 1° maggio, è trattenuto, in tre rate mensili di uguale importo, sulle retribuzioni erogate a partire dal mese di agosto 2019.

Viene inoltre stabilito che anche i soggetti che, a partire dal 2020, applicheranno l’imposta forfetaria del 20% (introdotta dalla Legge di Bilancio 2019 per coloro che hanno conseguito ricavi o percepito compensi compresi tra 65.001 e 100.000 euro), saranno tenuti all’effettuazione delle ritenute alla fonte sui redditi di lavoro dipendente.

• **Estensione della definizione agevolata delle entrate regionali e degli enti locali (art. 15)** - Viene consentita la definizione agevolata delle entrate, anche tributarie, degli enti locali (Regioni, Province, Città metropolitane e Comuni), che non sono state ancora riscosse a seguito di provvedimenti di ingiunzione fiscale.

È stato così previsto che gli enti territoriali, entro la fine del prossimo mese di giugno, possono stabilire l’esclusione delle

sanzioni relative alle predette entrate, specificando, altresì, il numero di rate e la relativa scadenza (che non può superare il 30 settembre 2021), le modalità con cui il debitore manifesta la volontà di avvalersi della definizione agevolata, i termini per la presentazione dell'istanza e, infine, i termini entro i quali l'ente territoriale o il concessionario trasmette al debitore la comunicazione nella quale sono indicati l'ammontare delle somme dovute per la definizione agevolata e le singole rate.

In caso di omesso, insufficiente o tardivo versamento dell'unica rata o di una delle rate, nell'ipotesi di pagamento dilazionato, viene stabilito che la definizione non produce i suoi effetti e i pagamenti effettuati sono acquisiti a titolo di acconto dell'importo complessivamente dovuto.

Trasparenza ed erogazioni pubbliche

• **Obblighi informativi su erogazioni pubbliche (art. 35)**

- La norma in esame modifica la disciplina degli obblighi di pubblicità e trasparenza in capo ai soggetti -imprese e associazioni- che ricevono erogazioni pubbliche, introdotta dall'art. 1, commi da 125 a 129 della Legge 124/2017 (cosiddetta "Legge annuale per il mercato e la concorrenza"), intervenendo sulla decorrenza degli obblighi, sull'ambito soggettivo e oggettivo di applicazione nonché sull'impianto sanzionatorio.

A) Ambito soggettivo di applicazione e decorrenza degli obblighi

I soggetti interessati all'adempimento restano riconducibili sostanzialmente a due categorie:

- associazioni, onlus e fondazioni, associazioni di protezione ambientale, associazioni a tutela dei consumatori e degli utenti
- imprese e cooperative

La prima categoria di operatori dovrà pubblicare le informazioni entro il 30 giugno di ogni anno (anziché del 28 febbraio), a partire da quest'anno con riferimento all'esercizio finanziario 2018, "sui propri siti internet o analoghi portali digital".

Quanto alle imprese, la norma fa riferimento a tutte le imprese soggette a registrazione (art. 2195 C.c.), prevedendo che quelle non tenute alla redazione della nota integrativa del bilancio o quelle che redigono il bilancio in forma abbreviata, debbano comunque dare pubblicità delle erogazioni ricevute, entro il 30 giugno di ogni anno, nei propri siti internet (in modalità liberamente accessibili al pubblico) o, in mancanza di questi ultimi, sui portali digitali delle associazioni di categoria di appartenenza (nuovo comma 125-bis). Per le altre imprese, l'adempimento degli obblighi informativi avverrà mediante pubblicazione degli importi ricevuti nella nota integrativa del bilancio di esercizio e nella nota integrativa dell'eventuale bilancio consolidato (secondo le relative tempistiche previste dalla disciplina societaria).

B) Ambito oggettivo

Sono soggette all'obbligo di pubblicità: "le informazioni relative a sovvenzioni, sussidi, vantaggi, contributi o aiuti, in denaro o in natura, non aventi carattere generale e privi di natura

corrispettiva, retributiva o risarcitoria". Rispetto alla precedente previsione, pertanto -nella quale si faceva generico riferimento alle "sovvenzioni, contributi, incarichi retribuiti e comunque vantaggi economici di qualunque genere"- *risultano escluse dall'obbligo di pubblicità le informazioni relative a erogazioni di natura corrispettiva, retributiva e risarcitoria.*

C) Impianto sanzionatorio

Quanto al profilo sanzionatorio, la nuova disposizione estende, a partire dal 1° gennaio 2020, l'operatività del profilo sanzionatorio a tutti i soggetti destinatari degli obblighi di pubblicità e trasparenza, comprese le Associazioni.

Viene prevista una sanzione pari all'1% degli importi ricevuti con un importo minimo di euro 2.000, nonché la sanzione accessoria dell'adempimento agli obblighi di pubblicazione. Decorsi 90 giorni dalla contestazione senza che il trasgressore abbia ottemperato agli obblighi di pubblicazione, si applica la sanzione della restituzione integrale del beneficio ai soggetti eroganti. Le sanzioni sono irrogate dalle pubbliche amministrazioni di cui al D.lgs. 165/2001 che hanno erogato il beneficio oppure, negli altri casi, dall'amministrazione vigilante o competente per materia. Si applica in quanto compatibile la Legge 689/1981 sulle sanzioni amministrative.

Per gli aiuti di Stato e gli aiuti de minimis contenuti nel Registro nazionale degli aiuti di Stato, la registrazione degli aiuti nel predetto sistema, operata dai soggetti che concedono o gestiscono gli aiuti medesimi, tiene luogo agli obblighi di pubblicazione di cui alla normativa in esame, a condizione che venga dichiarata l'esistenza di aiuti oggetto di obbligo di pubblicazione nell'ambito del Registro nazionale degli aiuti di Stato nella nota integrativa di bilancio oppure, per le imprese non tenute alla redazione della nota integrativa, sul proprio sito internet o, in mancanza, sul portale digitale delle associazioni di categoria di appartenenza.

Anche la nuova disciplina, ha lasciato ferma la limitazione, già prevista dalla precedente normativa, con il fine di evitare l'accumulo di informazioni non rilevanti, della sussistenza dell'obbligo di pubblicazione per le sole somme di importo pari o superiore a 10.000 euro, nel periodo considerato. Il suddetto limite è da intendersi "in senso cumulativo, riferendosi al totale degli apporti pubblici ricevuti e non alla singola operazione", come ha avuto modo di specificare la circolare Ministero del Lavoro n. 2 dell'11 gennaio 2019 sul tema.

(UTP.LC - 8233/219 - 15.5.19)

TRASMISSIONE DEI CORRISPETTIVI

Incontro con l'Agenzia delle Entrate

Precedenti: Circolare Federfarma prot. n. 8126/207 del 14/5/2019.

Facendo seguito a quanto comunicato con la precedente circolare prot. n. 8126/207, del 14 maggio scorso, Federfarma rende noto che il 17 maggio si è svolto l'incontro con l'Agenzia

delle Entrate relativamente alle problematiche riguardanti **la memorizzazione elettronica e la trasmissione telematica dei dati dei corrispettivi**, obbligatoria dal prossimo 1° luglio per le farmacie con più di 400.000 euro di fatturato.

L'Agenzia ha ricevuto i rappresentanti di Federfarma e di Promofarma S.r.l. ai massimi livelli e all'incontro hanno preso parte anche la Ragioneria generale dello Stato e Sogei, in relazione alla possibilità di adempiere a tale obbligo mediante la trasmissione telematica dei dati relativi a tutti i corrispettivi giornalieri al Sistema Tessera sanitaria utilizzando le procedure e il tracciato record analoghi a quelli attualmente in uso per l'invio dei dati degli scontrini parlanti. Il tracciato in uso dovrà, infatti, essere opportunamente integrato, sia nel contenuto sia nelle scadenze temporali di trasmissione che, quantomeno nella fase di avvio, sarà presumibilmente mensile.

Nel corso dell'incontro sono state affrontate le questioni ancora aperte, a partire dalla indisponibilità, al momento, nonostante l'esiguità dei tempi, del decreto ministeriale attuativo per la definizione delle suddette integrazioni al tracciato record per l'invio dei corrispettivi tramite il Sistema Ts. La bozza del decreto, attualmente è ancora al vaglio del Garante della privacy.

È stata, inoltre, prospettata all'Agenzia delle Entrate la necessità di fornire indicazioni circa le modalità di rilascio del "documento commerciale", che, qualora richiesto, dovrà essere consegnato dalla farmacia al cliente sia ai fini civilistici sia a quelli fiscali, anche nel caso che la farmacia si avvalga del Sistema Ts per assolvere all'obbligo dell'invio telematico dei corrispettivi.

L'Agenzia ha preso atto delle considerazioni espresse e ha preannunciato, in tempi ragionevolmente molto brevi, comunque entro la fine del mese di maggio, ulteriori occasioni di confronto nel corso delle quali analizzare congiuntamente le possibili soluzioni operative, volte a fornire alle farmacie le indicazioni necessarie per essere messe in condizioni di ottemperare al dettato normativo in discorso, sia mediante i registratori telematici, sia tramite il Sistema Ts.

Federfarma fa riserva, pertanto, di tornare sull'argomento per fornire gli aggiornamenti sulla vicenda, invitando nuovamente le farmacie ad attendere l'esito di tale confronto, al fine di scegliere l'adozione di concrete soluzioni operative. (UTP.LC - 8600/231 - 21.5.19)

INDICI SINTETICI DI AFFIDABILITÀ FISCALE

Applicazione e accesso ai benefici premiali

Il direttore dell'Agenzia delle Entrate ha diramato il *Provvedimento 10 maggio 2019*, recante "Applicazione all'annualità di imposta in corso al 31 dicembre 2018 degli indici sintetici di affidabilità fiscale previsti dall'articolo 9-bis del Decreto legge 24 aprile 2017, n. 50, convertito, con modificazioni, dalla Legge 21 giugno 2017, n. 96 e approvazione delle modifiche al decreto dirigenziale 31

luglio 1998, concernente modalità tecniche di trasmissione telematica delle dichiarazioni e dei contratti di locazione e di affitto da sottoporre a registrazione, nonché di esecuzione telematica dei pagamenti, e al provvedimento 30 gennaio 2019 di approvazione della relativa modulistica da utilizzare per il p.i. 2018".

Il provvedimento fissa gli ulteriori tasselli che permetteranno, **per il periodo d'imposta 2018, la concreta applicazione degli Isa** ai contribuenti esercenti attività d'impresa o arti e professioni, come previsto dall'articolo 9-bis del DL 50/2017. Tale norma, nell'istituire gli Isa, ha anche previsto che gli studi di settore e i parametri, basati sulla comparazione tra i ricavi o compensi dichiarati da imprese e professionisti, dovevano essere progressivamente sostituiti dagli stessi indici.

Ai fini dell'applicazione degli Isa, con il provvedimento vengono disciplinate, in via sperimentale, per il periodo d'imposta 2018, le condizioni in presenza delle quali trovano applicazione i benefici previsti dallo specifico regime premiale, tenendo conto, ai fini dell'individuazione delle singole soglie, delle riflessioni formulate dalle organizzazioni di categoria e professionali.

Nello specifico, a seguito dell'applicazione degli Isa per il periodo di imposta 2018, anche per effetto dell'indicazione di ulteriori componenti positivi, il provvedimento dispone che:

a) per l'esonero dall'apposizione del visto di conformità sulla dichiarazione annuale per la compensazione di crediti per un importo non superiore a 50.000 euro annui, relativamente all'Iva, e per un importo non superiore a 20.000 euro annui, relativamente alle imposte dirette e all'Irap, l'accesso al beneficio è subordinato all'attribuzione di un punteggio almeno pari a 8

b) per l'esonero dall'apposizione del visto di conformità sulla dichiarazione annuale ovvero dalla prestazione della garanzia per i rimborsi dell'Iva per un importo non superiore a 50.000 euro annui, risultanti dalla dichiarazione annuale per l'anno di imposta 2019, ovvero del credito Iva infrannuale maturato nei primi tre trimestri dell'anno di imposta 2020, per un importo non superiore a 50.000 euro annui, l'accesso al beneficio è condizionato all'attribuzione di un punteggio almeno pari a 8

c) l'esclusione dell'applicazione della disciplina delle società non operative è condizionato, invece, all'attribuzione del punteggio almeno pari a 9

d) l'esclusione degli accertamenti basati sulle presunzioni semplici è condizionata all'attribuzione del punteggio almeno pari a 8,5

e) l'anticipazione di almeno un anno, con graduazione in funzione del livello di affidabilità, dei termini di decadenza per l'attività di accertamento, con riferimento al reddito di impresa e di lavoro autonomo, è riconosciuto ai contribuenti ai quali è attribuito un livello di affidabilità almeno pari a 8

f) infine, l'esclusione della determinazione sintetica del reddito complessivo, a condizione che il reddito complessivo accertabile non ecceda di due terzi il reddito dichiarato, è riconosciuto al raggiungimento di un punteggio almeno pari a 9

Al riguardo, viene precisato che i benefici previsti con riferimento all'Iva (di cui alle lettere a) e b)), per la specifica annualità di imposta, non risultano correlabili ai livelli di affidabilità fiscale conseguenti all'applicazione degli Isa per l'analogo periodo d'imposta, a causa della diversa scadenza dei termini di presentazione della richiesta di compensazione e/o di rimborso del credito Iva infrannuale, nonché della dichiarazione annuale Iva, rispetto al termine di presentazione della dichiarazione ai fini delle imposte dirette.

Per accedere ai benefici di cui sopra è altresì necessario che:

- nel caso in cui il contribuente consegua redditi di impresa e di lavoro autonomo, lo stesso applichi gli indici per entrambe le categorie reddituali
- nel caso in cui il contribuente applichi due diversi indici, compreso il caso in cui si tratti del medesimo indice applicato sia per l'attività di impresa sia per quella di lavoro autonomo, il punteggio attribuito a seguito dell'applicazione di ognuno di tali indici sia pari o superiore a quello minimo individuato per l'accesso ai benefici.

Il provvedimento, inoltre, individua nel livello minore o uguale a **6**, il livello **minimo** di affidabilità fiscale di cui

l'Agenzia delle Entrate tiene conto ai fini della definizione delle specifiche strategie di controllo basate su analisi del rischio di evasione fiscale.

Con riferimento all'accesso agli ulteriori dati necessari ai fini dell'applicazione degli Isa, tramite il cassetto fiscale, per il periodo di imposta 2018 (di cui al *Provvedimento del direttore dell'Agenzia delle Entrate del 30 gennaio 2019*), con il provvedimento in esame vengono definite le procedure che i soggetti incaricati alla trasmissione telematica devono seguire per l'acquisizione massiva di tali dati. In particolare, viene previsto che, laddove i soggetti incaricati alla trasmissione telematica risultino già delegati all'accesso al cassetto fiscale, è previsto l'invio all'Agenzia dell'elenco dei soggetti per i quali sono richiesti i dati.

In assenza della citata delega, invece, è necessario seguire il procedimento già dettagliato con riferimento alla dichiarazione 730 precompilata.

Il Provvedimento, inoltre, modifica e integra il decreto dirigenziale 31 luglio 1998 -che disciplina le modalità tecniche di trasmissione telematica delle dichiarazioni e dei contratti di locazione e di affitto da sottoporre a registrazione- per quanto attiene al contenuto delle ricevute restituite dai

SI COMUNICA AI SIGNORI FARMACISTI CHE È IN COMMERCIO

Vardenafil Eurogenerici®



Confezioni:

VARDENAFIL EUROGENERICI®
4 compresse orodispersibili 10 mg - AIC N. 045764026

VARDENAFIL EUROGENERICI®
8 compresse orodispersibili 10 mg - AIC N. 045764038

Classe di rimborsabilità: C

*Prezzo al pubblico: € 35,60** (4 compresse orodispersibili 10 mg);
*€ 60,00** (8 compresse orodispersibili 10 mg);

* in vigore dal 14/03/2019

XXX EG®
STADA GROUP

servizi telematici dell'Agenzia delle Entrate, a seguito della trasmissione delle dichiarazioni fiscali da parte degli utenti abilitati all'utilizzo dei canali *Entratel* o *Fisconline*.

In particolare, è prevista l'indicazione, nel testo delle comunicazioni di avvenuta presentazione della dichiarazione, di un apposito "invito" al contribuente, affinché quest'ultimo trasmetta, qualora non l'abbia fatto, il modello per la comunicazione dei dati rilevanti ai fini dell'applicazione degli Ilsa, analogamente a quanto già previsto per gli studi di settore.

L'Agenzia delle Entrate, attraverso tale invito, prima della contestazione della violazione relativa alla omissione della comunicazione dei dati rilevanti ai fini della costruzione e dell'applicazione degli indici, mette a disposizione del contribuente le informazioni in proprio possesso, invitando lo stesso a eseguire la comunicazione dei dati o a correggere spontaneamente gli errori commessi.

Infine, per i periodi d'imposta per i quali trovano

PRIMO PROGETTO DI SISTEMA FARMACIA ITALIA

Iniziativa "Abbasso la pressione!"

"Sistema Farmacia Italia" -nell'ambito del modello organizzativo definito a "geometria variabile", che prevede iniziative di educazione sanitaria come prima offerta per le farmacie associate- ha promosso quest'anno dal 17 al 24 maggio, in occasione della Giornata mondiale contro l'ipertensione arteriosa, l'iniziativa di prevenzione "Abbasso la pressione!". Per agevolare le farmacie economicamente meno solide, Sistema Farmacia Italia ha riservato la partecipazione a questa edizione di "Abbasso la pressione!" alle sole farmacie rurali sussidiate aderenti a S.F.I.

"Abbasso la pressione!" è la prima iniziativa targata Sistema Farmacia Italia. Si è svolta in collaborazione con la Società italiana dell'ipertensione arteriosa (Siia) e con il patrocinio di Federfarma e Sunifar.

Le farmacie rurali sussidiate aderenti a Sistema Farmacia Italia hanno ricevuto un kit contenente il misuratore di pressione e hanno avuto accesso al materiale informativo on line. Lo screening, effettuato in linea con la campagna organizzata nel maggio 2018 da Federfarma nazionale, consisteva nella compilazione del questionario on line e nella rilevazione della pressione arteriosa. Sul sito di Sistema Farmacia Italia è stato messo a disposizione un video tutorial.

Le farmacie che vogliono aderire a Sistema Farmacia Italia, anche per partecipare alle prossime iniziative di prevenzione e educazione sanitaria promosse dal network, devono procedere all'iscrizione collegandosi al sito www.sistemafarmaciamitalia.it.

(US.SN - 8318/221 - 16.5.19)

applicazione gli Ilsa, i contribuenti possono indicare nelle dichiarazioni fiscali ulteriori componenti positivi, per migliorare il proprio profilo di affidabilità, nonché per accedere al regime premiale. Tali ulteriori componenti positivi determinano, tra l'altro, un corrispondente maggior volume di affari ai fini Iva. Per effettuare tramite modello F24 il versamento integrativo dell'Iva dovuta in relazione all'adeguamento del volume d'affari, è utilizzato il codice tributo "6494" già esistente, ridenominato con la risoluzione 48/E del 10 maggio 2019.

(UTP.LC - 8209/217 - 15.5.19)

PARKINSON E MARGINI DELLE FARMACIE

Precisazione di Federfarma al "Giornale"

A seguito di un articolo pubblicato sul quotidiano *Il Giornale*, sulla carenza di farmaci contro il Parkinson, che riportava affermazioni erranee circa il margine che rimane alla farmacia dalla vendita di una confezione di Sinemet, Federfarma ha subito inviato una precisazione, prontamente pubblicata dalla testata (*i materiali sono disponibili su www.federfarma.it*).

In tale intervento Federfarma precisa come il margine della farmacia sia notevolmente inferiore a quello ipotizzato dall'articolo: alla farmacia, per legge, viene riconosciuta una quota del 30% circa sul prezzo al pubblico, dalla quale vanno detratti -per legge- sconti e trattenute in favore del Ssn, che portano mediamente al 20-22% la quota che rimane alla farmacia.

Nella precisazione Federfarma ricorda anche che le farmacie, ben consapevoli dei disagi che si ripercuotono sui pazienti e sulle famiglie, si attivano sempre con impegno nella ricerca di farmaci che risultano indisponibili sul mercato. Purtroppo in molti casi anche la ricerca attivata dalla farmacia su tutti i possibili fornitori (distributori e le stesse industrie produttrici) non dà esiti positivi. Per risolvere il grave problema dei farmaci non disponibili Federfarma partecipa a tavoli dedicati con le istituzioni e gli altri attori della filiera.

Per quanto attiene a questo specifico farmaco -conclude la precisazione- Federfarma ha più volte segnalato alle istituzioni la difficoltà di reperimento dovuta, secondo il sito dell'Aifa, a problemi produttivi e non collegabile a esportazioni parallele. (US.SN - 8584/229 - 21.5.19)

PSICOLOGO IN FARMACIA

Approvate le "Linee di indirizzo"

Sono state approvate presso il Consiglio nazionale dell'Ordine degli psicologi le "Linee di indirizzo per lo psicologo in Farmacia".

La possibilità per le farmacie di avvalersi della collaborazione di altri professionisti sanitari, avviata con il D.lgs. 153/2009 sulla "Farmacia dei servizi", conferisce alla farmacia un ruolo sempre più di primo piano nell'ambito del Ssn, come

presidio capillarmente presente sul territorio, dove gli assistiti hanno la possibilità di usufruire di molteplici prestazioni sanitarie.

Recependo le esigenze espresse dai propri utenti, in questi anni la farmacia ha proceduto a integrare e implementare l'istituzionale servizio di dispensazione del farmaco e ha reso disponibili all'utenza, nei propri locali, professionisti sanitari ricorrentemente richiesti, quali infermieri, fisioterapisti, psicologi, biologi, dietisti eccetera, agevolando notevolmente l'accesso anche a tali importantissime forme di assistenza.

In quest'ottica, assumono particolare rilievo le allegate "Linee di indirizzo per lo psicologo in Farmacia" elaborate dal Gruppo di lavoro costituito presso il Consiglio nazionale dell'Ordine degli Psicologi (Cnop), con la partecipazione del Ministero della Salute, di Federfarma, di Assofarm e di alcuni Ordini provinciali degli psicologi.

Tale documento, infatti, nel conferire allo "psicologo in Farmacia", professione sanitaria ai sensi della recente Legge 3/2018 (in Circolare Federfarma n. 65/2018), una veste di ufficialità e nel fornire regole generali di riferimento, ribadisce l'importanza della farmacia nel Servizio sanitario nazionale, come "Centro Socio Sanitario polifunzionale, un luogo qualificato di prestazioni sanitarie e di consulenza ...un insieme di attività in cui la sinergia di intenti, attraverso una efficace articolazione e nel rispetto delle specifiche competenze, garantisce prestazioni sicure e di qualità ai cittadini".

Considerata l'autorevolezza delle "Linee di indirizzo", le organizzazioni territoriali sono invitate ad attenersi alle stesse in occasione di eventuali accordi in materia.
(UL.AC - 8586/230 - 21.5.19)

VENDITE ON LINE

Vademecum aggiornato di Federfarma

Federfarma ricorda a tutte le farmacie come sia necessario conoscere accuratamente tutte le disposizioni in materia di vendita on line al fine di evitare sanzioni da parte dei Nas.

Precedenti: circolari Federfarma n. 1211/43 del 28/1/16, n. 8267/270 del 14/6/2016 e n. 11561/385 del 12/9/2006.

È noto come Federfarma abbia intrapreso, da alcuni anni, una specifica attività di supporto per le farmacie che avessero l'intenzione di avviare l'attività di vendita on line, sia di farmaci non soggetti a prescrizione medica sia di tutte le altre referenze che possono legittimamente essere esitate attraverso tale modalità.

Secondo i dati forniti da Iqvia durante Cosmofarma 2019, i prodotti venduti dai siti internet delle farmacie hanno raggiunto, nel 2018, un valore pari a 155 milioni di euro, rispetto ai 10 miliardi di euro venduti offline. Quindi, una quota dell'1,5% rispetto al fatturato registrato tra le mura della farmacia, quota che però si prevede possa più che raddoppiare alla fine del 2020, dove si presume che tale valore possa raggiungere i 315

TOUR DELLA SALUTE

Modifiche al calendario

Precedenti: Circolare Federfarma prot. n. 5312/139 del 25/03/19 e Circolare prot.n. 5454/144 del 27/03/2019,

Si informa che l'organizzazione del "Tour della Salute/ Crescendo in Salute" ha trasmesso un nuovo calendario delle singole tappe dell'evento.

In particolare, la tappa di Ancona si terrà il 29 e 30 giugno. Quella di Bologna slitterà al 12 e 13 ottobre. La tappa di Palermo si svolgerà sabato 28 settembre, quella di Catania domenica 29.

Sul sito di Federfarma, in allegato a questa circolare, potete consultare il calendario aggiornato pervenuto dall'organizzazione.

(US.SN - 8675/234 - 22.5.19)

milioni di euro.

Il valore non risibile delle vendite di prodotti che passano dal canale on line rende l'idea di come sia importante per le farmacie avere una chiara conoscenza delle regole che governano tale modalità di vendita: ciò soprattutto al fine di evitare di incorrere in sanzioni da parte delle autorità di controllo, come riportato recentemente da parte di newsletter.

A tale scopo Federfarma pubblica e tiene costantemente aggiornata la pubblicazione "Federfarma per la farmacia - La vendita online - Tutti gli adempimenti a carico delle farmacie". Tra l'altro, la pubblicazione è stata aggiornata il mese scorso e l'ultima versione è disponibile sull'home page del sito di Federfarma. Si invitano, pertanto, le farmacie a prendere visione dei contenuti della pubblicazione prima di avviare l'attività di vendita di farmaci on line.

(URI.ML - 8668/233 - 22.5.19)

RIMBORSO DI RIFERIMENTO

Nuovo elenco Aifa aggiornato

L'Agenzia italiana del farmaco ha reso disponibile sul proprio sito internet, all'indirizzo www.agenziafarmaco.it, l'elenco dei farmaci in commercio interessati dal sistema del rimborso di riferimento **aggiornato al 15 maggio 2019**. In ordine alla decorrenza della operatività dell'elenco e dei relativi prezzi di riferimento, le Unioni regionali sono invitate, come di consueto, a prendere gli opportuni contatti con i propri Assessorati e a comunicare alla Banca Dati Federfarma le relative decisioni in merito.

Banca Dati Federfarma ha reso disponibile il nuovo elenco per quelle Regioni che hanno optato per un'automatica applicazione sul proprio territorio dell'elenco dell'Aifa.

(UE.CA - 8283/220 - 15.5.19)

“FARMA&FRIENDS” APPUNTAMENTO L’11/6

Martedì 11 giugno, dalle 20.30, a Roma, presso Villa Miani, si svolgerà la nuova edizione dell’iniziativa di solidarietà e beneficenza “Farma&Friends”, presentata a *Federfarma Channel* dal presidente di Federfarma Roma Vittorio Contarina. La serata di beneficenza prevede un confronto istituzionale e l’incontro con i politici nella prima parte, seguiti nella seconda da cena e da intrattenimento conviviale.

“Quest’anno abbiamo un nuovo obiettivo -ha spiegato Contarina- l’acquisto di un oftalmoscopio laser a scansione, raro e particolare strumento da destinare al nuovo reparto di pediatria dell’Ospedale Oftalmico di Roma. Tale strumento viene utilizzato nelle diagnosi e nel monitoraggio di malattie e disturbi che si manifestano nella retina e consente di eseguirne l’esame in maniera indolore e del tutto non invasiva. Grazie alla partecipazione di alcune aziende amiche, sarà possibile destinare all’acquisto di questo macchinario l’intero ricavato della serata”.

“Farma&Friends” 2019 sarà anche l’occasione per ricordare Osvaldo Molledo, segretario nazionale di Federfarma, recentemente scomparso: “Il ricordo di Osvaldo, mio amico fraterno -ha affermato Contarina- deve rimanere sempre vivo nei nostri cuori e, per questo motivo, Federfarma Roma ha istituito il Premio “Osvaldo Molledo” attraverso il quale verrà donata, ogni anno, una somma in favore di cause meritevoli, benefiche e di carattere scientifico. Attraverso questo riconoscimento si desidera celebrare un uomo speciale, che ha dedicato ogni gesto della propria vita a onorare la nostra professione, spesso appoggiando e promuovendo importanti iniziative di alto valore umano. È importante che i colleghi partecipino alla serata anche per ricordare degnamente Osvaldo con questa meritevole iniziativa”.

Per partecipare a “Farma&Friends” è

necessario comunicare i nominativi dei partecipanti, chiamando Federfarma Roma al numero 06.4463140.

ELEZIONI A SALERNO E A REGGIO CALABRIA

Elezioni e rinnovo dei direttivi per le associazioni dei titolari di Salerno e Reggio Calabria. Riportiamo di seguito la nuova composizione degli organi sociali in carica per il prossimo triennio.

- **Federfarma Salerno:** presidente Dario Pandolfi; vicepresidente Gigliola Pessolano; segretario Giuseppe Lombardi; tesoriere Francesco Cristofano; presidente dei rurali Giuseppe Viggiano; consiglieri Salvatore Fabbricatore, Raffaele La Regina, Francesco Lupo, Ignazio Milillo; probiviri Antonio Focà (presidente del collegio), Gerardo Contaldi, Aldo Gerardo Passaro; sindaci Antonio Costabile (presidente del collegio), Massimo Baldi, Ahmad Mazen Derkeshli, Mario Grimaldi (supplente), Antonio Verdoliva (supplente).

- **Federfarma Reggio Calabria:** presidente Ettore Squillace Greco; vicepresidente Domenica Claudia Musolino; tesoriere Maria Grazia Borruto; segretaria Simonetta Natalia Neri; rappresentante rurale Salvatore Messana; consiglieri Felice Lupis, Giuseppe Satriano; sindaci Rocco D’Agostino, Domenico Leonardo, Agatino Zappalà, Isabella Creazzo (supplente), Francesco Politano (supplente); probiviri Giuseppe Afflitto, Iris Jeraci, Damiano Staropoli, Vincenza Iannò (supplente), Clarice Lazzaro (supplente).

FEDERFARMA VERONA RESET DEL DIRETTIVO

Vi è stato un riassetto del consiglio direttivo di Federfarma Verona, con alcuni cambiamenti, in seguito ai quali la composizione delle cariche sociali, sino al marzo 2020, è questa: presidente Marco Bacchini;

vicepresidente Nadia Segala; segretario e presidente del comitato rurale Matteo Vanzan; tesoriere Elena Chiavegato; consiglieri Claudio Armani, Arianna Capri, Elena Mercanti, Gian Battista Neri, Stefano Pacenti, Paolo Pomari, Daniela Veneri Pietrogrande; sindaci Annamaria Caobelli, Giordano Gambarin, Gaetano Martelletto, Francesco Sartorari (supplente), Donatella Santini (supplente); probiviri Alberto Bighignoli, Filippo Lora, Annamaria Valentini, Paola Pedrotti (supplente), Giovanni Zanoni (supplente).

“RACE FOR THE CURE” TAPPA A BARI

Ha fatto tappa a Bari, dal 17 al 19 maggio, la XIII edizione della “Race for the cure”, l’iniziativa dedicata a sport, salute e solidarietà organizzata dalla Fondazione Susan G. Komen per sostenere la lotta al tumore del seno in Italia e nel mondo, manifestazione alla quale hanno partecipato anche i farmacisti della provincia e della regione. Ha commentato così il presidente dell’Ordine interprovinciale dei farmacisti di Bari e Baretta-Andria-Trani, Luigi D’Ambrosio Lettieri: “È un momento di sensibilizzazione su una delle malattie oncologiche più diffuse e però anche meglio curabili se intercettate e curate tempestivamente, ma è anche un momento dedicato al concetto più generale della prevenzione e dell’adozione di stili di vita salutari: un fronte sul quale la nostra professione è in prima linea per diffondere i messaggi della comunità scientifica”.

Per la manifestazione l’Ordine ha allestito un gazebo nel quale farmacisti volontari organizzati da Ordine, Agifar Bari, Fiafant e Associazione farmacisti volontari di protezione civile Puglia, hanno offerto a partecipanti e visitatori la possibilità di effettuare prestazioni analitiche di prima istanza e si sono messi a disposizione del pubblico per dare informazioni in materia di alimentazione, attività fisica e pratiche salutari. Era inoltre presente una unità mobile dell’Associazione farmacisti volontari del soccorso.

UE: CAMPIONI GRATUITI DI ETICI N FARMACIA?

Può un'industria farmaceutica fornire in farmacia campioni gratuiti di farmaci normalmente soggetti a prescrizione medica? La legge tedesca sui farmaci oggi vieta di fornire tali campioni, ma la questione è finita all'ordine del giorno di un Tribunale tedesco, che ha sollevato la questione davanti alla Corte di Giustizia. Nel caso in esame, Ratiopharm dichiarò di aver fornito questi campioni gratuiti alle farmacie, perché una versione precedente del medicinale era stata criticata a causa di cattivi odori e applicazione del gel troppo difficile sulla pelle.

La questione pregiudiziale sottoposta alla Corte di Giustizia dovrà pertanto verificare se le norme del Codice farmaceutico Ue debbano essere interpretate nel senso che le aziende farmaceutiche possano consegnare *anche* ai farmacisti prodotti farmaceutici gratuiti, qualora il loro imballaggio rechi la dicitura "a scopo dimostrativo", il campione venga provato dal farmacista e non sussista alcun rischio che essi siano dispensati (in confezione chiusa) ai consumatori finali.

Lo svolgimento riguarda quindi l'interpretazione della disposizione tedesca alla luce della normativa comunitaria, soprattutto nella parte in cui i farmacisti non sarebbero inclusi, dalla disposizione nazionale, nell'elenco dei soggetti autorizzati a ricevere campioni di farmaci a scopo dimostrativo.

Secondo il ricorrente della disputa giudiziale, la violazione non riguarderebbe solo la consegna di campioni di medicinali finiti alle farmacie, ma vi è anche la questione dell'inammissibilità di fornire materiale pubblicitario relativamente a farmaci etici.

Secondo il Tribunale tedesco, la normativa nazionale è abbastanza chiara in tal senso, in quanto la disposizione elenca in modo esauriente i soggetti a cui possono essere consegnati campioni di medicinali finiti e le farmacie non sono menzionate tra questi.

Per l'azienda tedesca, invece, il diritto europeo proibisce solo la distribuzione diretta

di campioni gratuiti al pubblico a scopo di promozione delle vendite. Sarebbe invece consentita la fornitura di campioni gratuiti di prodotti medicinali, seppur con condizioni restrittive: ciò al fine di garantire che i pazienti possano familiarizzare con i nuovi prodotti e acquisire l'esperienza sul loro utilizzo.

Inoltre, una differenziazione tra medici e farmacisti, oltre a non esistere a livello di norme positive (e quindi direttamente cogenti), è anche esclusa dal Considerando 51 della direttiva che introduce il Codice farmaceutico comunitario. Infatti, in tale Considerando si riconosce, indipendentemente dalla natura del medicinale, la necessità, sia per i medici sia per i farmacisti, di familiarizzare con i nuovi medicinali sulla base di campioni gratuiti e di acquisire esperienza nel loro uso. Sta alla Corte di Giustizia la decisione, che non si applicherà solo sul territorio tedesco, ma avrà efficacia in tutti i Paesi Ue. (EP)

FRANCIA: ONORARI PER I SERVIZI

Ogni farmacia francese riceverà in media 3.000 euro l'anno a titolo di corrispettivo per 7 obiettivi di salute pubblica (*Rosp*). Versati in tre tranches a partire da febbraio, gli onorari *Rosp*, insieme con quelli di dispensazione, rappresentano un elemento di remunerazione del farmacista e un fattore di valorizzazione della farmacia. Oltre al *Rosp* più importante dal punto di vista economico, che remunera la farmacia per la sua attività di sostituzione del farmaco, in queste settimane sono cominciati i versamenti di altri 4 nuovi *Rosp*, per le attività del 2018. Questa tornata di remunerazione comprende *Rosp* delle categorie "qualità dei servizi e modernizzazione della farmacia" e "qualità della pratica professionale".

Nella prima categoria viene ricompresa la remunerazione per l'iscrizione all'elenco dei professionisti sanitari, propedeutica ad attività condivise nell'ambito dell'assistenza primaria. Le farmacie hanno ricevuto in media 276,80 euro, un lieve aumento rispet-

to ai 238 euro del 2017. Un altro servizio remunerato è quello della trasmissione dei fogli di cura elettronici, ovvero tutte le informazioni relative al rimborso dei farmaci, che in Francia è di natura indiretta. Per questo servizio il pagamento in media per farmacia è stato di 1.551 euro, mentre l'indennità per la scansione delle prescrizioni cartacee ha fruttato in media 416 euro.

Poi vi sono altri 4 nuovi *Rosp*, che riguardano indicatori relativi alla qualità del servizio e alla componente relativa alla modernizzazione della farmacia. Per esempio, l'aggiornamento in remoto della *Carte Vitale* (la Ts francese) ha portato a un introito di 997 euro, mentre l'utilizzo del software di assistenza alla dispensazione certificato dalla Haute Autorité de Santé, e che consente l'invio di info sicure alla propria cassa mutua, ha fruttato 137 euro, mentre l'alimentazione del Fse ha portato a una remunerazione di 42 euro per farmacia.

Più legati alla pratica professionale sono gli indicatori della qualità della pratica professionale. Per esempio, il c.d. approccio di assistenza coordinata, convalidato dalla partecipazione a un gruppo di assistenza primaria o a una comunità di professionisti della salute, è stato remunerato con 31 euro. Da notare, tuttavia, che questo introito riflette molto parzialmente la realtà, in quanto si tratta di una media calcolata sull'insieme della professione, mentre i farmacisti coinvolti in questo processo rimangono ancora una minoranza. Per questa attività la farmacia potrà, l'anno prossimo, arrivare a essere remunerata con 420 euro.

Per aiutare i farmacisti nella dichiarazione annuale ai fini della liquidazione dei *Rosp*, è stata inserita su *Ameli.pro* una nuova sezione, "*Ma convention pharmaciens*", che offre una registrazione in remoto degli indicatori *Rosp*. Per supportare i farmacisti, questa sezione descrive anche il numero e il tipo di nuovi servizi espletati durante l'anno, il tasso di sostituzione operato con farmaci generici e i dettagli della retribuzione a loro spettante. (EP)

AGGIORNAMENTO SU CASI DI EPATITE ASSOCIATI A INTEGRATORI A BASE DI CURCUMA

Precedenti: Circolare Federfarma prot. n. 8048/202 del 13 maggio 2019.

Facendo seguito alla circolare citata tra i precedenti (pubblicata su Farma 7 n. 19/2019, a pagina 19), Federfarma informa che sul sito del Ministero della Salute, nella sezione "notizie", viene riportato che l'Istituto Superiore di Sanità ha segnalato nove casi di epatite colestatica acuta, non infettiva e non contagiosa, riconducibili al consumo di curcuma e che sono in corso verifiche sul territorio da parte delle autorità sanitarie.

Gli ultimi prodotti segnalati sono:

- Curcuma complex B.A.I. aromatici per conto di Vitamin shop
- Tumercur Sanandrea
- Movart Scharper SpA stabilimento a Nichelino
- Curcuma Meriva 95% 520mg Piperina 5 mg Farmacia dr.

Ragazzi, Malcontenta

- Curcuma "Buoni di natura" Colfiorito

che si aggiungono ai prodotti già segnalati il 10 e il 16 maggio scorsi:

- Curcumina Plus 95% lotto 18L823 NI.VA prodotto da Framma
- Curcumina 95% Kline lotto 18M861 NI.VA prodotto da Framma
- Curcumina Plus 95% piperina linea@ lotto 2077-LOT

189914 NI.VA prodotto da Framma

- Curcumina Plus 95% piperina linea@ 18 e 590 NI.VA

prodotto da Framma

I consumatori sono invitati a titolo precauzionale a sospendere temporaneamente il consumo di tali prodotti. Si segnala che, tranne Movart, tutte le altre referenze sopra indicate non sono presenti nella Banca Dati Federfarma.

(UE.AA - 8548/227 - 20.5.19)

DECADENZA DI AIC

Sulla Gazzetta Ufficiale n. 96 del 24 aprile 2019, è stata pubblicata la Determina dell'Aifa n. 1 dell'11 aprile 2019 avente a oggetto "Medicinali la cui autorizzazione all'immissione in commercio risulta decaduta ai sensi dell'art. 38 del Decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e successive modificazioni e integrazioni". I medicinali oggetto della determina (riportati nella tabella allegata alla determina, consultabile sul sito di Federfarma), risultano decaduti, in tutte le confezioni, alla data evidenziata per ognuno di essi.

Federfarma ha verificato, tramite Banca Dati, che risultano essere presenti in commercio solo le seguenti specialità medicinali:

- Azacid*3cpr riv 500mg - Aic 039510019
- Stecur*15cpr riv 5mg - Aic 038443014
- Gray*5cpr riv 500mg - Aic 040041028
- Bravela*24cpr riv 3mg+0,02mg - Aic 042627012

per le quali le rispettive aziende titolari dell'Aic, Genetic Spa e Exeltis Healthcare S.I., hanno già presentato ad Aifa una richiesta di rettifica della determina citata, in attesa di pubblicazione in Gazzetta Ufficiale. Conseguentemente, nella Banca Dati Federfarma tali confezioni risultano regolarmente vendibili e in commercio.

(UE.CA - 8328/222 - 16.5.19)

RITIRO DI LOTTI DI TOBRAL

L'Agenzia italiana del farmaco, con propria e-mail del 14 maggio 2019, ha disposto il ritiro dei lotti n. 8FXE1A scad. 31/1/2021 e n. 8FXH1B scad. 28/2/2021 della specialità medicinale Tobral*coll 5ml 0,3% - Aic 041665035 della ditta Gekofar Srl. Il provvedimento si è reso necessario a seguito della comunicazione da parte della ditta Gekofar, concernente una indicazione non corretta degli eccipienti. Il Comando dei Carabinieri per la Tutela della Salute Aifa è invitato a voler procedere con gli adempimenti necessari per la verifica del ritiro avviato dalla ditta.

(UE.CA - 8263/212 - 14.5.19)

REVOCA DI AIC DI MEDICINALI VETERINARI

Sulle Gazzette Ufficiali n. 109 e n. 116 rispettivamente dell'11 e del 20 maggio 2019, sono stati pubblicati alcuni decreti di revoca dell'autorizzazione all'immissione in commercio, su rinuncia delle ditte titolari dell'Aic delle seguenti specialità medicinali per uso veterinario.

AIC	SPECIALITÀ	DITTA
100434087	Acqua Pi*20fl 500ml vet	Piramal Critical Care It.
100434099	Acqua Pi*6sacche 2000ml	
100429048	Elettrol Reid III*20fl 500ml	
100421041	Glucosio 33%*20fl 500ml vet	
100418084	Glucosio 5% Piramal*20fl 500ml	
100422043	Glucosio 50%*20fl 500ml vet	
100435027	Glucosata Metion 25%*20fl500ml	
100431042	Ringer Acetato*20fl 500ml	
100432095	Ringer Lattato*20fl 500ml vet	
100432083	Ringer Lattato*24fl 250ml vet	
100432107	Ringer Lattato*12sacc 1000ml	
100432119	Ringer Lattato*6sacc 2000ml	
100432121	Ringer Lattato*2sacc 5000ml	

100425040	Sodio Bicarb 8,4%*20fl 500ml	
100438098	Sodio Cloruro 0,9%*20fl 500ml	
100438086	Sodio Cloruro 0,9%*24fl 250ml	
100438100	Sodio Cloruro 0,9%*12sa 1lt	
100438112	Sodio Cloruro 0,9%*6sa 2lt	
100438124	Sodio Cloruro 0,9%*2sa 5lt	
102603026	Dynaprim 120*os sacco 25kg	Qalian Italia
102460045	Filostin 120 s*os sacco 25kg	
102460033	Filostin 120 s*sacchetto 10kg	
104947027	Filostin 100*busta 1kg	
104947015	Filostin 100*busta 500g	
103079024	Oxylan*os sacco 25kg	
103079012	Oxylan*sacchetto 10kg	
103364028	Ascotyl 200 mp*sacchetto 10kg	Vetoquinol Italia
103364016	Ascotyl 200 mp*sacchetto 25kg	

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

CARENZE DI FARMACI

In applicazione del protocollo d'intesa sottoscritto tra Federfarma, 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
039153224	REUMAFLEX*15MG 0,30ML 4SR (Alfasigma)	-	27.5.19
026403079	NIMOTOP*INFUS 10MG/50ML+DEFL (Bayer)	Dal 27.5.19	28.6.19
035575012	PROTOPIC*UNG 0,03% 30G (Leo Pharma)	Pror. car.	16.9.19
023653025	PRISMA*IM 10F 1ML 30MG/ML (Neopharmed Gent.)	Dal 16.5.19	25.5.19
033232012	GADRAL*40CPR MAST 800MG (Neopharmed Gent.)	Dal 16.5.19	1.8.19
034003210	MONTEGEN*OS GRAT 28BUST 4MG (Neopharmed G.)	Dal 16.5.19	7.6.19
028309019	FINASTID*15CPR RIV 5MG (Neopharmed Gentili)	Dal 7.5.19	6.6.19
034130056	RIZALIV*6CPR 10MG (Neopharmed Gentili)	Pror. car.	7.6.19
040777031	TREFOSTIL*SOLUZ CUT 1FL60ML 5% (Pierre Fabre)	Pror. car.	28.5.19
019888080	METHOTREXATE*INIET FL 50MG 2ML (Pfizer It.)	-	Fine 8.19
027217037	ACCUPRIN*14CPR RIV 20MG (Pfizer It.)	-	Fine 6.19
043868025	SENSHIO*28CPR RIV 60MG (Shionogi)	Fine 5.19	Fine 9.19

COMUNICAZIONI DALLE AZIENDE

In riferimento alla temporanea carenza sul mercato del farmaco **Synacthen*1f 0,25mg 1ml - Aic 020780045** (cfr. *Farma 7 n. 17-18/2019*), Alfasigma comunica che è stata ripristinata la regolare distribuzione della suddetta specialità.

Con riferimento alla circolare prot. n. 8328/222 del 16 maggio 2019, avente a oggetto "Decadenza specialità medicinali", la società Farmakopea ha comunicato che il farmaco **Isaprandil*20cpr eff 5mg - Aic 035488016** è stato erroneamente inserito nell'allegato alla Determina dell'Aifa

n.1 dell'11 aprile 2019, con la quale è stata revocata l'Aic di alcune confezioni. Pertanto, la suddetta confezione sarà oggetto di un provvedimento di rettifica da parte dell'Aifa di prossima pubblicazione in G.U.

Pfizer Italia S.r.l. comunica che, a seguito del trasferimento delle attività produttive di alcuni prodotti presso un nuovo sito, le dimensioni dell'astuccio delle confezioni delle specialità medicinali di seguito indicate sono state modificate. Si riporta il dettaglio delle confezioni impattate e le nuove dimensioni

N. AIC	MEDICINALE	DIMENSIONI ASTUCCIO
026821013	Cardura*30cpr div 2mg	49 x 29 x 123 mm
026821025	Cardura*20cpr div 4mg	49 x 29 x 123 mm
029467014	Benur*30cpr div 2mg	49 x 29 x 123 mm
029467026	Benur*20cpr div 4mg	49 x 29 x 123 mm
026818017	Normothen*30cpr div 2mg	49 x 29 x 123 mm
026818029	Normothen*20cpr div 4mg	49 x 29 x 123 mm
027428010	Norvasc*28cpr 5mg	49 x 29 x 123 mm
027428022	Norvasc*14cpr 10mg	49 x 29 x 123 mm
034624066	Celebrex*40cps 100mg	49 x 29 x 123 mm
034624460	Celebrex*20cps 200mg	49 x 29 x 123 mm
040788198	Celecoxib pfi*20cps 200mg	49 x 29 x 123 mm
035307103	Relpax*3cpr riv 20mg aclar	54 x 30 x 87 mm
035307281	Relpax*3cpr riv 40mg aclar	54 x 30 x 87 mm
035307305	Relpax*6cpr riv 40mg aclar	54 x 30 x 87 mm
042410148	Eletriptan Pfi*6cpr riv 40mg	54 x 30 x 87 mm

Eventuali richieste di chiarimento potranno essere rivolte al Servizio Clienti Pfizer al seguente numero verde: 800.053053.

In riferimento alla modifica del regime di fornitura dei farmaci a base di Pregabalin da RR a RNR (cfr. *circolare Federfarma prot. n. 7395/190 del 2 maggio 2019*), la società Pfizer ricorda che i lotti già prodotti riportanti il precedente regime di dispensazione della specialità medicinale **Lyrica non possono più essere dispensati a decorrere dal 9 novembre 2019**. Eventuali giacenze invendute dopo tale data dovranno essere rese ad Assinde secondo le normali procedure in vigore.

IMMISSIONI IN COMMERCIO DI SPECIALITÀ GIÀ AUTORIZZATE

SPECIALITÀ	N. AIC	PREZZO	CLASSE
LANSOPRAZOLO ARI*28CPS 15MG (Aristo Pharma It.)	037294030	6,72	A
LANSOPRAZOLO ARI*28CPS 30MG (Aristo Pharma It.)	037294042	10,75	A
CIRCADIN*30CPR 2MG RP (Fidia Farmaceutici)	038264038	29,90	C
ELUTATIS*4CPR RIV 5MG (F.i.r.m.a.)	045362011	16,15	C
ELUTATIS*2CPR RIV 10MG (F.i.r.m.a.)	045362023	16,15	C
ELUTATIS*4CPR RIV 10MG (F.i.r.m.a.)	045362035	32,30	C
MIGLUSTAT GEN ORPH*84CPS 100MG (Gen Orph)	045773013	5.324,91	A
IMOVANE*20CPR RIV DIV 7,5MG (Medifarm)	046977017	12,85	CN
YASMIN*21CPR RIV 3MG+0,03MG (Medifarm)	038301065	17,35	CN
FLUIMUCIL*EV AER 10F 300MG 3ML (Medifarm)	041686041	12,45	CN
ROSUMIBE*30CPR 5MG+10MG (Piam Farm.)	045350055	9,54	A
ROSUMIBE*30CPR 10MG+10MG (Piam Farm.)	045350156	12,73	A
ROSUMIBE*30CPR 20MG+10MG (Piam Farm.)	045350257	12,73	A

NOTA IMPORTANTE SU ALEMTUZUMAB

Sul sito dell'Aifa (www.agenziafarmaco.gov.it) è stata pubblicata una Nota informativa importante, datata 23 aprile 2019, rivolta agli operatori sanitari, riguardante il medicinale Lemtrada (Alemtuzumab). La nota è stata concordata dall'azienda interessata con Ema e Agenzia italiana del farmaco. In sintesi, la Nota informa che Ema ha avviato una rivalutazione dei benefici e i rischi di Lemtrada (Alemtuzumab) nel trattamento della sclerosi multipla in seguito a segnalazioni di gravi reazioni cardiovascolari e ai nuovi eventi identificati: epatite autoimmune e linfocitocitosi emofagocitica.

Misure temporanee sono state concordate fino a quando la revisione non sarà completata. Il trattamento di nuovi pazienti deve essere iniziato solo in adulti con sclerosi multipla recidivante remittente altamente attiva, nonostante sia stato effettuato un ciclo di trattamento adeguato con almeno altri due trattamenti modificanti la malattia o in pazienti con sclerosi multipla recidivante remittente altamente attiva in cui qualsiasi altro trattamento modificante la malattia è controindicato o comunque non adeguato. I pazienti che sono trattati con Alemtuzumab devono essere monitorati per i parametri vitali, compresa la misura della pressione arteriosa, prima e periodicamente durante l'infusione di Alemtuzumab. Se si osservassero cambiamenti clinicamente significativi nelle funzioni vitali, si deve prendere in considerazione l'interruzione dell'infusione e il monitoraggio aggiuntivo, incluso l'Ecg. La funzionalità epatica deve essere valutata prima e durante il trattamento. In caso si manifestassero sintomi di danno epatico, o di altre reazioni gravi immuno-mediate, il trattamento deve essere somministrato

nuovamente solo dopo un'attenta valutazione.

I pazienti devono essere informati di richiedere immediatamente supporto medico nel caso in cui dovessero manifestare sintomi che si presentino nei giorni successivi all'infusione o in caso di sintomi correlati a danno epatico.

Riportiamo di seguito il testo della Nota informativa.

Lemtrada (Alemtuzumab): restrizione delle indicazioni di impiego correlata al profilo di sicurezza

Sanofi, in accordo con l'Agenzia europea per i medicinali (Ema) e l'Agenzia italiana del farmaco (Aifa), desidera informare di quanto segue.

Ema ha avviato una rivalutazione dei benefici e i rischi di Lemtrada (Alemtuzumab) nel trattamento della sclerosi multipla in seguito a segnalazioni di gravi reazioni cardiovascolari e ai nuovi eventi identificati: epatite autoimmune e linfocitocitosi emofagocitica.

Le seguenti misure temporanee sono state concordate fino a quando la revisione non sarà completata.

- Il trattamento di nuovi pazienti deve essere iniziato solo in adulti con sclerosi multipla recidivante remittente (Sm Rr) altamente attiva, nonostante sia stato effettuato un ciclo di trattamento adeguato con almeno altri due trattamenti modificanti la malattia o in pazienti con Sm Rr altamente attiva in cui qualsiasi altro trattamento modificante la malattia è controindicato o comunque non adeguato.

- I pazienti che sono trattati con Alemtuzumab devono essere monitorati per i

parametri vitali, compresa la misura della pressione arteriosa, prima e periodicamente durante l'infusione di Alemtuzumab. Se si osservassero cambiamenti clinicamente significativi nelle funzioni vitali, si deve prendere in considerazione l'interruzione dell'infusione e il monitoraggio aggiuntivo, incluso l'Ecg.

- La funzionalità epatica deve essere valutata prima e durante il trattamento.

- In caso si manifestassero sintomi di danno epatico, o di altre reazioni gravi immuno-mediate, il trattamento deve essere somministrato nuovamente solo dopo un'attenta valutazione.

- I pazienti devono essere informati di richiedere immediatamente supporto medico nel caso in cui dovessero manifestare sintomi che si presentino nei giorni successivi all'infusione o in caso di sintomi correlati a danno epatico.

Informazioni di base

L'11 aprile 2019, Ema ha avviato una revisione del rapporto beneficio/rischio di Lemtrada nell'indicazione approvata. Questa è dovuta a nuove evidenze relative a reazioni avverse gravi nell'uso post-marketing (inclusi casi fatali): eventi avversi cardiovascolari in stretta associazione temporale con infusioni di Lemtrada e reazioni avverse immuno-mediate. Al momento ci sono seri dubbi che le attuali misure di minimizzazione dei rischi siano sufficienti a mitigare tali rischi. Durante questa revisione, il trattamento di nuovi pazienti deve essere iniziato solo in adulti con sclerosi multipla recidivante remittente (Sm Rr) altamente attiva, nonostante un ciclo di trattamento completo e adeguato con almeno altri due trattamenti modificanti la malattia (Dmt, disease modifying therapy) o in pazienti con Sm Rr altamente attiva in cui qualsiasi altra Dmt è controindicata o comunque non adeguata.

I pazienti che sono attualmente in trat-

tamento con Lemtrada e che stiano ottenendo un beneficio possono proseguire la terapia in accordo con il proprio neurologo di riferimento.

Alla luce dei dati che stanno emergendo post-marketing, si sospetta che Alemtuzumab possa essere correlato a:

- *Epatite autoimmune e danno epatico:* sono stati riportati casi di danno epatico, inclusi aumenti delle transaminasi sieriche ed epatite autoimmune (inclusi casi fatali), in pazienti trattati con Alemtuzumab. Prima e durante il trattamento deve essere valutata la funzionalità epatica. I pazienti devono essere informati del rischio di danno epatico e dei sintomi correlati. In caso si manifestassero questi sintomi, il trattamento deve essere nuovamente somministrato solo dopo una accurata valutazione.

- *Altre reazioni gravi associate temporaneamente all'infusione di Alemtuzumab:* durante l'uso post-marketing sono stati segnalati casi di emorragia alveolare polmonare, infarto miocardico, ictus (incluso ictus ischemico ed emorragico) e dissezio-

ne arteriosa cervico-cefalica (per esempio, vertebrale, carotidea). Le reazioni possono verificarsi successivamente a una qualsiasi delle dosi nel corso del ciclo trattamento. Nella maggior parte dei casi, il tempo d'insorgenza rientrava entro 1-3 giorni dall'infusione di Lemtrada. I pazienti devono essere informati dei segni e dei sintomi e avvisati di rivolgersi immediatamente al medico nel caso si verificasse uno di questi sintomi.

I parametri vitali, compresa la misurazione della pressione arteriosa, devono essere monitorati prima e periodicamente durante l'infusione di Lemtrada. Se si osservassero cambiamenti clinicamente significativi nelle funzioni vitali, si deve prendere in considerazione l'interruzione dell'infusione e il monitoraggio aggiuntivo, incluso l'Ecg.

- *Linfoistocitosi emofagocitica (Hemophagocytic lymphohistiocytosis - HLH):* durante l'uso post-marketing, HLH è stata riportata in pazienti trattati con Lemtrada. L'HLH è una sindrome di attivazione pa-

tologica del sistema immunitario, potenzialmente letale, caratterizzata da segni e sintomi clinici di infiammazione sistemica massiva. È associata ad alti tassi di mortalità, se non riconosciuta precocemente e trattata. È stato riportato che i sintomi possono presentarsi entro pochi mesi e fino a quattro anni dopo l'inizio del trattamento. I pazienti che sviluppano manifestazioni precoci di attivazione patologica del sistema immunitario devono essere valutati immediatamente e deve essere presa in considerazione una diagnosi di HLH.

Invito alla segnalazione

Questo medicinale è sottoposto a monitoraggio aggiuntivo. Ciò permetterà la rapida identificazione di nuove informazioni sulla sicurezza. Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare le reazioni avverse in accordo con il sistema nazionale di segnalazione spontanea all'indirizzo www.aifa.gov.it/content/come-segnalare-una-sospetta-reazione-avversa.

**Addormenta lo stress
Riporta armonia**

ARMONIA[®] Relax
Con melatonina ed estratti di origine naturale

24
COMPRESSE A RILASCIO PROGRAMMATO

BENESSERE A 360°

www.nathura.com

Si comunica ai SIGNORI FARMACISTI che **Nathura SPA** ha iniziato la commercializzazione di

ARMONIA[®] Relax

- facilita l'addormentamento
- migliora la qualità del sonno
- favorisce il rilassamento e migliora il tono dell'umore
- agisce di notte per un beneficio ANCHE di giorno
- formula **MULTIAZIONE SINERGICA** a rilascio programmato in 3 fasi

Ogni compressa contiene	Azioni				
	Sonno	Umore	Ansia	Stress	Stress OX
Melatonina	✓				✓
L-teanina	✓		✓	✓	
Estratto di tè verde (Camellia sinensis) decaffeinato	✓	✓	✓	✓	✓
Estratto di magnolia	✓		✓	✓	
Estratto di zafferano		✓			

riferimenti bibliografici sono disponibili su richiesta

Dose e modalità d'uso: si consiglia di assumere una compressa la sera poco prima di coricarsi

Confezione vendita: astuccio da 24 compresse non divisibili



A 942317595

Domande-Offerte

Redazione

Gli annunci devono pervenire alla redazione su carta intestata della farmacia e/o per e-mail e devono essere completati con nome, cognome, indirizzo personale o della farmacia. *L'annuncio verrà pubblicato una sola volta.* I dati personali, trattati mediante strumenti informatici e su supporto cartaceo, saranno conservati presso gli archivi di Editoriale Giornalidea Srl. Il trattamento è finalizzato alla pubblicazione sul settimanale Farma 7 di annunci riguardanti l'acquisto e la vendita di una farmacia, arredi e apparecchiature o la ricerca e offerta di lavoro in farmacia. Non potendo verificare la veridicità degli annunci Farma 7 declina ogni responsabilità.

Le inserzioni concernenti la ricerca di personale da parte delle farmacie non possono essere pubblicate in forma anonima stante il divieto posto dall'art. 9 del d.lgs. n. 276 del 2003. Le altre inserzioni verranno pubblicate con i dati identificativi della farmacia solo su esplicita richiesta. Gli annunci, con i dati personali, verranno eliminati dagli archivi di Editoriale Giornalidea Srl dopo un mese dalla data di pubblicazione degli stessi. In caso di rifiuto di fornire i dati anagrafici o di richiesta di cancellazione degli stessi, non sarà possibile pubblicare gli annunci. La informiamo, infine, che si potranno esercitare i diritti di accesso, di cui agli articoli 7 e seguenti del Codice, rivolgendosi a Editoriale Giornalidea Srl, Piazza della Repubblica, 19 - 20124 Milano Tel. **02.6888775** - e-mail **a.scotti@gionalidea.it**

Acquisti

- Provincia di Cuneo: acquistasi farmacia di giro medio. Per contatti inviare un'e-mail all'indirizzo farma.acquistocn@gmail.com
- Sicilia: acquistasi farmacia di giro medio, in linea con gli attuali parametri di mercato. Esclusi intermediari. Per contatti inviare un'e-mail a farma.off2019@gmail.com
- Campania: acquistasi farmacia di giro medio-piccolo in linea con gli attuali parametri di mercato. Esclusi intermediari. Per contatti telefonare al 328.6124085 oppure inviare un'e-mail a dottormasaniello@hotmail.com
- Trentino o Alto Adige: farmacista con patentino di bilinguismo

acquisterebbe farmacia di giro medio-piccolo. Esclusi intermediari. Massima riservatezza. Per contatti telefonare al 333.4248761.

- Firenze e provincia: farmacista acquisterebbe farmacia di giro medio. Massima riservatezza. Esclusi intermediari. Per contatti telefonare al 333.4066344.

Vendite

- Provincia di Arezzo: vendesi farmacia rurale sussidiata di giro piccolo. Solo se veramente interessati, inviare un'e-mail a farmaciaintoscana@gmail.com
- Modena: vendesi farmacia di nuova istituzione. Per contatti telefonare al 330.865500 oppure inviare un'e-mail a nicolaserino85@gmail.com
- Genova: vendesi farmacia urbana di giro medio. Esclusi intermediari. Per contatti inviare un'email a farmaciagenova1@gmail.com
- Comune di Messina: vendesi farmacia rurale sussidiata di giro piccolo. Esclusi intermediari e perditempo. Solo se veramente interessati, inviare un'email con recapiti a farmaselling@gmail.com

Lavoro

- Pinzolo (Trento): la Farmacia Scaglia di Pinzolo cerca un/a farmacista collaboratore/trice anche neolaureato/a. Per contatti inviare un' e-mail a info@farmaciapinzolo.it oppure telefonare al numero 0465.501058 (eventualmente utilizzare il fax 0465.500307).
- La farmacia Monterone di Forio d'Ischia cerca farmacista anche neolaureato. Possibilità di alloggio. Per contatti telefonare al 333.2590556 oppure allo 081.5071489; e-mail farmaciamonterone@live.it

Arredi

- Vendesi cassettera Icas acquistata nel 2010 e tuttora in ottime condizioni, composta da 4 colonne con 44 cassette e 8 cassettoni. Per contatti telefonare allo 081.930394.

«Farma 7» è l'organo ufficiale di stampa della Federfarma (www.federfarma.it - via Emanuele Filiberto, 190 - 00185 Roma - tel. 06/703801). **Direttore editoriale:** Vittorio Contarina **Direttore:** Marco Bacchini - **Vicedirettore:** Riccardo Berno - **Comitato editoriale:** Achille Gallina Toschi, Andrea Garrone, Michele Pellegrini Calace, Gianni Petrosillo, Renato Usai - **Redazione Romana:** Silvia Nardelli, Paolo Betto, Silvia Martello, Carmelina Anastasio (tel. 06/70380222 - fax: 06/70476584 - e-mail: farma7roma@federfarma.it). Collaborano, inoltre, Andrea Agnello, Riccardo Berno, Paola Bottari, Aurelio Calcaterra, Ettore Colotta, Luigi Coltellacci, Bruno Foresti, Mauro Lanzilotto, Daniela Rotella, Raffaella Russo. «Farma 7» è una pubblicazione di Editoriale Giornalidea Srl. **Direttore responsabile:** Lorenzo Verlatto - **Impaginazione:** Silvia Fazzini - **Redazione e pubblicità:** Editoriale Giornalidea Srl, Piazza della Repubblica, 19 - 20124 Milano - tel. 02/6888775 (r.a.) - fax: 02/6888780 - e-mail: farma7@gionalidea.it, pubblicita@gionalidea.it - **Stampa:** Arti Grafiche Bianca & Volta S.r.l. - Via Del Santuario, 2 - 20060 Truccazzano (MI) - tel. 02/9583416 - Registrazione Tribunale di Milano N. 358 del 21-6-1986 - Iscritta al Registro degli operatori di comunicazione n. 1223 - Prezzo € 0,52 - Iva compresa. L'iva è assolta dall'Editore a norma del D.L. 2/3/89, n. 69 convertito in Legge n. 154 il 27/4/89 che ha ripristinato l'art. 74, 1° c, lett. c) D.P.R. 633/72 e successive modifiche e integrazioni. © Copyright Editoriale Giornalidea Srl. Ogni riproduzione, anche parziale, delle pagine del giornale deve essere autorizzata dall'Editore, che si riserva ogni azione legale di risarcimento. «Farma 7» è organo di stampa della Federfarma e, come tale, viene inviato a tutti i farmacisti iscritti alla Federazione. Enti, Industrie, Grossisti che desiderano riceverlo devono versare, nell'ambito del servizio «Press service», € 293,00. L'invio della rivista è subordinato per questi abbonati al ricevimento dell'importo attraverso assegno bancario, o versamento in c/c postale n. 27029206 - intestato a «Editoriale Giornalidea Srl, Piazza della Repubblica, 19 - 20124 Milano». ISSN 2531-6338 (Print) ISSN 2531-6001 (Online)

Federfarma non risponde della regolarità, correttezza, qualità delle pubblicità pubblicate.

Questo numero è stato chiuso in tipografia il 22.5.2019

Si informano i Sigg. Farmacisti che dal giorno 03/06/2019
entreranno a far parte del **listino EG Consumer Healthcare**
i marchi

NIZORAL®

Triatop

di cui **EG S.p.A.** diventerà in pari data titolare delle relative **A.I.C.**



Triatop
120 ml
classe: C-OTC



Nizoral Crema
30 g
Classe: C-SOP



Nizoral Shampoo
100 mg
classe: C-OTC

Per informazioni relative
agli Agenti della **Rete di Vendita**
EG Consumer Healthcare,
contattare il numero **02.83103789**

INTEGRATORE PER IL COLESTEROLO

ArmoLIPID PLUS

il più venduto in Farmacia*



La berberina contenuta in **ARMOLIPID PLUS** favorisce il controllo di colesterolo e trigliceridi plasmatici

ARMOLIPID PLUS è un integratore alimentare. Gli integratori alimentari non vanno intesi come sostituti di una dieta variata ed equilibrata e di uno stile di vita sano. Leggere le istruzioni sulla confezione.

*Dati di vendita IMS a Sell out - Agosto 2018 Classe 10F3 - Segmento integratori alimentari per il colesterolo