

farma7

Settimanale di notizie sul mondo farmaceutico

Anno XXXIII n. 37/38 - 25 ottobre 2019 - POSTE ITALIANE S.P.A. - Spedizione in Abbonamento Postale - DL 353/2003 (Conv. in Legge 27/2/2004 n. 46) art. 1, Comma 1, DCB Milano



neo Bianacid

Conosce e cura lo stomaco

Un marketing mix unico per un supporto continuo al sell out per tutto il 2019

➔ **3° Brand del mercato***

➔ **+14% Crescita Sell Out vs 2018***

- Continui investimenti pubblicitari
- Attività di informazione medica
- Attività di campionamento e formazione professionale per il punto vendita

* Dati IQVIA Sell Out-Euro, Multichannel/MAT Giugno 2019, Mercato Antiacidi-Bruciore di stomaco



Con
poliprotect®

MATERIALE AD ESCLUSIVO USO PROFESSIONALE

Aboca
Innovazione per la salute

DALLA RICERCA ABOCA UN NUOVO MODO DI CURARE ACIDITÀ,
REFLUSSO E DIFFICOLTÀ DI DIGESTIONE

neo Bianacid

ACIDITÀ E REFLUSSO

Contrasta rapidamente il bruciore proteggendo la mucosa

NeoBioanacid è un dispositivo medico innovativo a base di complessi molecolari vegetali e minerali che svolge un'azione protettiva e lenitiva della mucosa gastro-esofagea utile per contrastare rapidamente bruciore, dolore e senso di pesantezza, senza alterare le funzioni fisiologiche dello stomaco.



BUSTINE GRANULARI
Confezione da 20 bustine monodose

COMPRESSE
Confezione da 14 e 45 compresse



DISPOSITIVO MEDICO
Classe IIa

DETRAIBILE

CON INGREDIENTI
DA AGRICOLTURA
BIOLOGICA

ANCHE
IN GRAVIDANZA
E ALLATTAMENTO

È indicato per il trattamento di **acidità - reflusso - difficoltà di digestione**

Formula esclusiva con **Poliprotect®**, complesso molecolare sinergico di polisaccaridi e minerali naturali ad azione protettiva mucosimile

Efficace e sicuro anche in gravidanza, allattamento e da 6 anni di età
100% naturale, biologico e gluten free

farma7

Settimanale di notizie sul mondo farmaceutico

 **Il Punto**

37/38

IL DIADAY 2019 PUNTA SULL'ADERENZA TERAPEUTICA

Intervista a Vittorio Contarina, vicepresidente nazionale di Federfarma e responsabile della terza edizione del DiaDay, che si terrà dall'11 al 16 novembre: le novità di quest'anno, come si articolerà la campagna, le modalità di partecipazione, gli obiettivi e le prospettive dell'iniziativa (a pag. 3).

**Via libera
alla sperimentazione
delle linee guida
della farmacia
dei servizi**

**Assinde
Prima tranche 2019
La circolare
con istruzioni
e scadenze**

**A Sorrento
la VI Convention
FederfarmaCo
e Federfarma
Servizi**



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

MOVICOL®

Soluzione orale in bustina

- Soluzione Orale in bustina 25ml - 20 bustine
- Codice AIC 029851348
- Prezzo di vendita al pubblico
€ 14,20
- Classe C
- Fornitura RR



Lo troverete nei vostri gestionali come
MOVICOL® SOLUZIONE*OS 20BS 25ML

	
	MOVICOL soluzione orale in bustina A029851348 NORGINE ITALIA S.r.l. 000060001
	000060001

MOVICOL, NORGINE e il logo con la vela sono marchi registrati delle aziende del gruppo Norgine.
IT/MOV/1018/0067



Il Punto

La 3a edizione dello screening sul diabete si terrà dall'11 al 16 novembre

IL DIADAY 2019 PUNTA SULL'ADERENZA TERAPEUTICA

Il DiaDay compie un ulteriore prezioso passo avanti. Dopo due edizioni focalizzate a ricercare le persone inconsapevoli di essere diabetiche, i prediabetici e i soggetti a rischio, attraverso uno screening a diffusione nazionale dai risultati eccezionali (circa 130.000 test nel 2018), in questa terza edizione si cercherà di valutare il grado di aderenza dei pazienti con diabete alla terapia prescritta dal medico. Non si deve dimenticare infatti che, secondo i dati OsMed, un milione e mezzo di diabetici non seguirebbe correttamente la terapia. Così la farmacia, dopo aver dimostrato il suo ruolo importante nelle attività di screening e di prevenzione, vuole ora evidenziare anche la sua funzione nel consiglio e assistenza all'aderenza terapeutica, secondo i principi di Pharmaceutical care per la presa in carico del paziente.

Il DiaDay 2019 si svolgerà da lunedì 11 novembre a sabato 16 novembre, a cavallo quindi della Giornata mondiale del diabete, indetta il 14 novembre dall'Organizzazione mondiale della Sanità e dall'International diabetes federation in più di 160 nazioni. Per saperne di più su come si articolerà l'ormai prossima edizione abbiamo intervistato Vittorio Contarina, vicepresidente di Federfarma e responsabile del DiaDay 2019.

• Innanzitutto, vediamo gli aspetti operativi: che cosa devono fare le farmacie per partecipare alla terza edizione e poi, in pratica, per svolgere l'indagine?

Dal 21 al 27 ottobre tutte le farmacie possono iscriversi al DiaDay, attraverso il sito di Federfarma, cliccando sull'apposito banner. Questa iscrizione dà la possibilità di ricevere direttamente il kit con il materiale informativo (dépliant, locandina, vetrofania) per informare i cittadini diabetici dell'iniziativa e fornire loro specifici consigli. Ma anche chi non si è iscritto nei tempi indicati, per impossibilità, dimenticanza, pigrizia o altro, potrà, comunque sia, partecipare al DiaDay. In questo caso la farmacia non riceverà il materiale informativo, ma potrà stam-

parlo direttamente dal sito Federfarma. Quest'anno, quindi, partecipare al DiaDay sarà più facile, perché i farmacisti dovranno limitarsi a compilare, insieme con il diabetico, un apposito questionario, rielaborato sulla base del test di Morisky, validato dalla comunità scientifica internazionale. Quanto più alto sarà il punteggio ottenuto, tanto maggiore sarà l'aderenza del diabetico alla terapia. Se, invece, sarà basso, ecco l'opportunità per far presente al paziente i rischi delle complicanze di una malattia asintomatica, tanto subdola quanto pericolosa.

• In pratica, che cosa dovrà fare il farmacista?

Il farmacista conosce il cliente con diabete, non foss'altro che per le medicine

dispensategli e, quindi, può informarlo dell'iniziativa DiaDay dedicata all'aderenza alla terapia. In generale molti credono di essere aderenti, ma poi quando scavi un po', scopri che sono di manica larga nel giudicarsi ed ecco allora l'opportunità di controllare il loro reale grado di aderenza, dopo aver ovviamente ottenuto il consenso. Questo è il passo in più che vogliamo fare: per due anni abbiamo rilevato i diabetici inconsapevoli, quelli in prediabete e quelli a rischio di contrarre la malattia, peraltro con dati importanti (130-150mila esami della glicemia), ma tra loro sovrapponibili e con percentuali uguali, a riprova che ormai il dato era statisticamente rilevante, quindi inutile riproporlo. Con questa terza edizione del DiaDay, invece, andiamo a controllare come il paziente segue la prescrizione farmacologica del medico. Potremo così ottenere nuovi dati, anch'essi importanti, soprattutto sui comportamenti del diabetico di tipo 2, e capire quanto lo Stato potrebbe risparmiare da una migliore aderenza. Sono convinto che il Ssn potrebbe risparmiare tanto: soldi poi da investire in salute, quindi più salute, più risparmio, proprio gli obiettivi che da sempre si pone il DiaDay. Ovviamente quest'anno le rilevazioni saranno inferiori, perché nelle prime due edizioni erano coinvolti tutti i cittadini, mentre ora lo sono solamente le persone con diabete conclamato, sia di tipo 1, sia di tipo 2.

• **E come potrà la persona con diabete individuare la farmacia che partecipa all'iniziativa?**

Locandine e poster comunicheranno, nelle farmacie che partecipano, la possibilità di effettuare il test. Inoltre, sul sito di Federfarma sarà possibile alle persone con diabete individuare, attraverso il sistema di geolocalizzazione, le farmacie che hanno aderito al DiaDay. Aggiungo una mia valutazione: in generale si dividono le farmacie italiane in una metà che segue le iniziative sindacali e nell'altra metà che si comporta stile "lupo solitario". Sul DiaDay di quest'anno sono però ottimista: visto che è facile, che comporta soltanto fare semplici domande ai pazienti, ritengo che parteciperanno ben 10mila farmacie. Mi sbilancio, alzo l'asticella e do numeri alti: ogni farmacia farà in media 4-5 rilevazioni,

raggiungendo così i 40-50.000 test.

• **Come utilizzerete poi i risultati di questa indagine?**

Sono molto curioso, anche personalmente, di conoscere le risposte che i diabetici daranno al questionario, perché voglio scoprire chi non segue la terapia per dirgliene quattro, certo in maniera bonaria, e offrirgli consigli opportuni a evitare pericolose complicanze. È proprio rilevando certe mancanze che si educa alla salute, che si ottengono risparmi e si migliora lo stile di vita dei cittadini. Comunque sia, i dati saranno poi analizzati e rielaborati dal Comitato scientifico, ne faremo una pubblicazione, ne daremo conto in una conferenza stampa e ovviamente li consegneremo ai responsabili sanitari per i provvedimenti del caso.

• **Quindi, il DiaDay 2019 non si limiterà a una rilevazione, ma si declinerà in ampie attività?**

Senza dubbio, ma non soltanto sul piano scientifico, epidemiologico e istituzionale, ma anche sul piano concreto dell'assistenza al paziente, perché il diabete non si affronta soltanto farmacologicamente con ipoglicemizzanti e insulina, ma anche con precisi stili di vita, sul piano cioè dietetico e dell'attività fisica. Farmaci, dieta e sport sono tutte e tre "medicine" e, mentre la prima è di esclusiva competenza medica, sulle ultime due molto può fare anche il consiglio del farmacista. Il DiaDay 2019 diventa così molto importante per valorizzare sia il ruolo, sia l'immagine della farmacia e, quindi, sono convinto che i colleghi si impegneranno molto per il successo di questa importante iniziativa.



Ricerca scientifica, sicurezza della filiera e qualità certificata nel rispetto della salute delle persone. Azienda con sistema di gestione qualità UNI EN ISO 9001:2015 certificato da Certiquality.

www.nathura.com

Nathura SpA presenta ai signori Farmacisti

PSYLLOGEL®
Megafermenti **24**

FORMULA DOPPIA AZIONE
per il ripristino quantitativo e qualitativo dell'equilibrio intestinale

è particolarmente utile in caso di:
diarrea, dolore addominale, gonfiore addominale, stipsi

Psyllogel Megafermenti 24 contiene:
- **24 miliardi di probiotici**, cellule di origine umana, vive e attive (*Lactobacillus paracasei*, *Bifidobacterium animalis subsp. lactis* e *Lactobacillus acidophilus*)
- **fibra di psyllium pura al 99%**

- ▶ ripopola il **microbiota intestinale**, regolandone l'equilibrio
- ▶ ripristina la **fisiologica consistenza fecale**
- ▶ riduce **gonfiore addominale**, infiammazione intestinale e ipersensibilità viscerale
- ▶ riduce l'**infiammazione intestinale** e l'**ipersensibilità viscerale**

Posologia: 1 o 2 bustine di Psyllogel Megafermenti 24 al giorno, a seconda delle esigenze, lontano dai pasti.

Confezione vendita: astuccio da 12 bustine.



A 934759539

Sanità e farmacia nell'agenda delle Camere parlamentari

INIZIATIVE A SOSTEGNO DELLE LIBERE PROFESSIONI

Alla Camera dei deputati sono state presentate mozioni di Fratelli d'Italia e Forza Italia che sollecitano interventi in favore anche delle farmacie: attenzione particolare è dedicata alla Legge sulla concorrenza, che ha consentito l'ingresso del capitale e della quale si chiede una revisione

Le libere professioni costituiscono non solo un valore aggiunto per l'economia italiana, ma danno anche vita a un modello sociale ed economico lontano da logiche assistenzialistiche e, allo stesso tempo, iperliberiste, legate a poteri finanziari che puntano a ridurre il professionista a un semplice elemento intercambiabile, spazzato via ciclicamente dalle ripetute crisi economiche di questi anni. Difendere le libere professioni significa quindi difendere il modello sociale italiano. Partendo da questo presupposto, Fratelli d'Italia ha presentato alla Camera dei deputati una mozione, prima firmataria **Giorgia Meloni**, che impegna il Governo a intraprendere iniziative per sostenere e tutelare le libere professioni.

Tra gli impegni richiesti al Governo vi è anche quello di adottare iniziative per rivedere la Legge sulla concorrenza del 2017, che ha consentito l'ingresso del capitale nel mondo della farmacia, di fatto aprendo alle multinazionali e permettendo alle grandi catene di "invadere" il mercato, a scapito della figura del farmacista e di tremila farmacie oggi in crisi. Allo stesso tempo, la mozione chiede di stanziare le risorse necessarie per la piena realizzazione della farmacia dei servizi.

Nel presentare la mozione di Fratelli d'Italia in Aula **Marcello Gemmato** ha sottolineato come l'arrivo del capitale crei

una sperequazione a danno di chi è oggi farmacista in periferia e che sarà massacrato dall'ingresso del capitale, perché chi opera nei piccoli centri, con pochi abitanti, verrà schiacciato da questa forma di economia. Ma soprattutto, ha denunciato il rischio che gruppi criminali organizzati possano entrare in un mercato sano, con l'obiettivo di riciclare denaro sporco, come emerso già da alcune indagini della magistratura.

Un'analogha mozione è stata presentata anche dalla Lega, primo firmatario il presidente del gruppo **Riccardo Molinari**, e da Forza Italia, primo firmatario **Andrea Mandelli**. Anche la mozione di Forza Italia affronta il tema del sostegno alle farmacie e chiede al Governo di: rivedere la Legge sulla concorrenza, che ha consentito la titolarità delle farmacie a società di capitali senza alcuna riserva di partecipazione a soci professionisti; stanziare le risorse necessarie per l'attuazione della farmacia dei servizi; porre in essere ogni iniziativa utile per il celere rinnovo della convenzione farmaceutica nazionale che risale ormai a più di vent'anni fa.

Nel presentare tale mozione il deputato **Pierantonio Zanettin** (FI) ha sottolineato l'importanza dell'utilizzo delle farmacie come presidi nel territorio anche per quanto riguarda attività di diagnostica di prima istanza.

La maggioranza ha preannunciato la presentazione di proprie mozioni sull'argomento nel prosieguo della discussione.

EMICRANIA: PATOLOGIA MOLTO INVALIDANTE

L'emicrania è una patologia neurológica altamente disabilitante, con conseguente limitazione delle attività quotidiane. È una delle patologie più diffuse al mondo e colpisce prevalentemente le donne nella fascia di età tra 25 e 39 anni, con un impatto pesante sulla qualità della vita. In quest'ottica il Parlamento sta ultimando l'iter di approvazione di un disegno di legge per il riconoscimento della cefalea primaria cronica come malattia sociale. Un ulteriore progetto di legge sta iniziando il proprio iter per l'inserimento della cefalea fra i Livelli essenziali di assistenza (Lea). L'Agenzia regolatoria europea Ema e quella statunitense Fda hanno approvato nuove classi di farmaci che comportano un approccio innovativo nel trattamento dell'emicrania, mentre le autorità italiane sono ancora impegnate in un percorso autorizzativo che, a detta delle associazioni di pazienti, parrebbe eccessivamente lento.

Partendo da queste considerazioni, un'interrogazione del Pd, prima firmataria **Beatrice Lorenzin**, chiede al ministro della Salute se sia a conoscenza della situazione e quali siano le motivazioni che sembrano rallentare il percorso di approvazione e rimborsabilità di tali farmaci innovativi, attesi da una platea molto vasta di pazienti. (PB)

FRIULI VENEZIA GIULIA

La Giunta regionale ha approvato in via preliminare, su proposta dell'assessore alla Salute, **Riccardo Riccardi**, il disegno di legge sulla riforma della sanità regionale. Il nuovo testo arriverà in aula entro il mese di dicembre. Nel documento si fa riferimento all'integrazione sociosanitaria territoriale, alla centralità delle farmacie nell'ambito dell'erogazione dei servizi e a una forte cooperazione tra le aziende e i Comuni in un'ottica di prossimità alle esigenze dei cittadini. Ma, soprattutto, al ruolo attivo dei pazienti e delle famiglie per favorire il progetto personalizzato assistenziale e la domiciliarità dell'assistenza.

Le farmacie convenzionate entrano nel sistema come "punti salute" diffusi nel territorio, che, oltre a distribuire farmaci, possono essere ingaggiate per contribuire a fornire servizi di prossimità insieme con i medici di medicina generale e ai pediatri di libera scelta. Il Ddl prevede per la Regione la possibilità di stipulare con le farmacie convenzionate accordi per disciplinare, anche in forma sperimentale, le modalità di erogazione di attività, servizi e prestazioni.

L'Azienda regionale di coordinamento per la salute assume, inoltre, la funzione di centro per la formazione in sanità per la formazione specifica in medicina generale nonché la formazione continua prevista dagli accordi collettivi nazionali per la disciplina dei rapporti con i Mmg, i medici pediatri di libera di scelta, gli specialisti ambulatoriali interni, i medici veterinari e altre professionalità sanitarie ambulatoriali.

LOMBARDIA

Federfarma Lombardia ha aderito ad Anci Lombardia Salute. "Anci Lombardia Salute -ha spiegato Massimo Giupponi, presidente dell'Associazione e direttore generale dell'Ats Bergamo- è nata per assicurare un collegamento tra le aziende operanti nel sistema sociosanitario lombardo e il sistema delle autonomie locali. In questo contesto non poteva mancare il sostegno e la collaborazione di Federfarma. Le farmacie rappresentano una rete già ben strutturata su tutto il territorio regionale e un avamposto sanitario di prossimità fondamentale per i cittadini. Accogliere all'interno di Anci Lombardia Salute un attore così importante per le comunità locali lombarde, anche le più periferiche, è certamente motivo di orgoglio. Sono certo che le aziende sanitarie, i Comuni e le farmacie insieme sapranno dare il giusto impulso al progetto nel rispetto delle esigenze di salute dei cittadini".

"Con molta soddisfazione Federfarma Lombardia annuncia la propria adesione ad Anci Lombardia Salute -ha commentato Annarosa Racca presidente di Federfarma Lombardia- È proprio sul territorio che la farmacia ha il suo punto di forza, perché è qui che svolge il suo ruolo sanitario e sociale. Le 2.969 farmacie lombarde sono tutti i giorni a disposizione degli oltre 10 milioni di cittadini per la distribuzione del farmaco, le prenotazioni, la telemedicina, gli screening e tanti altri servizi: lavoreremo insieme ad Anci Lombardia Salute per una farmacia ancora più vicina alle aumentate richieste dei cittadini.

PUGLIA

Le indicazioni sulla vaccinazione anti-difterite, tetano e pertosse dell'adulto sono stati i temi al centro dell'incontro organizzato a Bari da *Quotidiano Sanità*, in collaborazione con la Regione Puglia, con l'obiettivo di coinvolgere tutte le figure professionali dei settori di competenza. All'incontro hanno partecipato, oltre a molti operatori del territorio, **Vito Montanaro**, direttore del Dipartimento Promozione della salute, del benessere e dello sport per tutti della Regione e Vito Domenico Novielli, presidente di Federfarma Puglia.

Quello delle vaccinazioni è un fronte molto importante per la Regione Puglia, per il quale, come ha sottolineato **Vito Montanaro**, "stiamo cercando sul territorio, a tutti i livelli, partner etici alleati, perché da soli è sostanzialmente impossibile, come organizzazione pubblica, perseguire in toto quanto chiesto dalle norme nazionali. Per questo sono necessarie alleanze con i medici di medicina generale, con le farmacie del territorio, con tutti quei partner che, per ragioni di carattere storico/professionale sono coinvolti e possono aiutarci ad aumentare le coperture vaccinali. Il problema è certamente e in primis organizzativo, ma anche culturale e di disseminazione di una maggiore sensibilità". In quest'ottica "diventa importante consolidare una vera e propria sinergia tra chi deve ricordare e chi deve accogliere la "domanda" e, in questo, anche il ruolo del farmacista diventa per esempio fondamentale". (URIS.RR)

Filodiretto

L'informazione quotidiana
di Federfarma

NOVITÀ



presenta

FormaLIFE

FERMENTI LATTICI VIVI
per cani e gatti

L'unico con azione combinata di:

2 PROBIOTICI ceppi vivi



2 PREBIOTICI FOS e MOS



**VITAMINE e
OLIGOELEMENTI**



**ELEMENTI
ADSORBENTI**



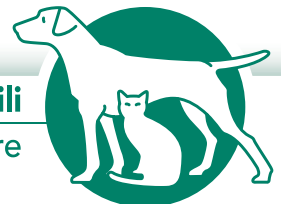
Con l'esclusivo ceppo vivo di
**Lactobacillus
acidophilus**
autorizzato

Utile in caso di:

- **Sindrome diarroica**
- **Prolungata terapia antibiotica**
- **Cambi di alimentazione**
- **Situazioni di stress**

Mangime dietetico a particolari fini nutrizionali

Compresses appetibili
facili da somministrare



FormaLIFE[®]
per rimettere in forma
l'intestino di cani e gatti

Bayer S.p.A. - Viale Certosa, 130 - Milano

VI Convention di FederfarmaCo e Federfarma Servizi

FARMACIE INDIPENDENTI SOLO SE "IN RETE"

Ampio spazio alle sfide che l'innovazione impone, soprattutto nell'ambito del digitale, è stato dato alla convention di FederfarmaCo e Federfarma Servizi, tenutasi a Sorrento il 16 e 17 ottobre. In apertura del primo giorno, dedicato a FederfarmaCo, il presidente Francesco Turrin ha delineato le caratteristiche di un'organizzazione dedicata al "problem solving", incubatore cioè di risorse per le cooperative della distribuzione intermedia. E che queste risorse vadano soprattutto verso l'online lo ha poi illustrato il professor Paolo Di Marco, docente di Economia e gestione di imprese dell'Università di Bologna, soffermandosi sui cambiamenti causati dal digitale nei consumatori e nella società e precisando che "non basta fare rete, se questa non di-

venta modello di aggregazione attorno a un progetto condiviso".

Luisella Grugni, direttore commerciale di FederfarmaCo ha poi precisato che i servizi di healthcare devono "far leva sulla semplicità", mentre Nicoletta Iosco ha parlato del nuovo sistema gestionale "Infarma" ed Elena Corsico ha presentato alcuni prodotti digitali realizzati da FederfarmaCo. Come Farmaplan, strumento di business intelligence per l'analisi dello scontrino, o come EduFarma, per la formazione degli associati (presentato da Valentina Guidi di Club Salute), o come Sec, la scheda elettronica cliente ben sperimentata nel Progetto Asma Liguria. "Bisogna investire in innovazione -ha concluso l'incontro Francesco Turrin- e non avere paura di cambiare".

Questo è stato un po' il mantra anche della seconda giornata, quella dedicata a Federfarma Servizi, con il reiterato filmato dedicato sia a Steve Jobs, sia all'invito di Winston Churchill: "Non sempre cambiare vuol dire migliorare, ma non si può migliorare senza cambiare".

"Dobbiamo siglare un patto vero, con reciproci impegni, tra farmacie indipendenti e società di distribuzione intermedia -ha detto il presidente Antonello Mirone- e affrontare insieme una sfida che si può vincere solamente con l'impegno comune di tutta la filiera". Poi si è parlato di e-commerce, con una precisa fotografia del fenomeno, a livello sia mondiale sia italiano, presentata da Riccardo Mangiaracina, della School of Management del Politecnico di Milano, e un'analisi dell'evoluzione del mercato di Francesco Covone, di Iqvia.

L'incontro si è concluso con una tavola rotonda moderata da Ludovico Baldessin e dedicata al "Mercato online: tra garanzie per la salute pubblica e sfide commerciali per la distribuzione farmaceutica", con gli interventi del generale Adelmo Lusi, comandante dei Nas ("L'online rischia di diventare un Far West, ma noi vigiliamo"), di Domenico Di Giorgio, dirigente dell'Ufficio Qualità dei prodotti e contrasto al crimine farmaceutico ("La farmacia è un vettore di informazioni qualificate"), di Antonio Gaudio, segretario di Cittadinanzattiva ("Nas e Aifa fanno un lavoro di eccellenza, ma non basta"), Andrea Mandelli, presidente della Fofi ("Il farmacista indipendente, per rimanere indipendente deve essere in rete"), Marco Cossolo, presidente di Federfarma ("Dobbiamo prepararci al cambiamento e scegliere in fretta, per non fare la fine della rana bollita"), Silvia Pagliacci, presidente del Sunifar ("Il farmacista del futuro dovrà essere tecnologico: sono ottimista che i rurali sapranno farcela"), Venanzio Gizzi, presidente di Assofarm ("Dobbiamo evitare tra noi fratture e distorsioni, e operare in maniera unitaria"), Maurizio Pace, segretario della Fofi ("La distribuzione intermedia è importante perché ci aiuta a fare rete"). È toccato al presidente Mirone tirare le conclusioni: "La farmacia vuole essere una rete a servizio del cittadino. La distribuzione farmaceutica di proprietà dei farmacisti può favorire questo sviluppo".

COMUNICATO STAMPA FEDERFARMA - 18 ottobre 2019

FARMACIA DEI SERVIZI: LE LINEE GUIDA

Federfarma esprime grande soddisfazione per l'approvazione, da parte della Conferenza Stato-Regioni, del provvedimento elaborato dal gruppo di lavoro istituito presso il Ministero della Salute -al quale ha partecipato anche Federfarma- che dà il via libera alla farmacia dei servizi fornendo le linee di indirizzo per la sperimentazione dei nuovi servizi nelle farmacie (vedi anche circolare pubblicata a pag. 13).

"Si tratta di un risultato molto importante -dichiara il presidente di Federfarma Marco Cossolo- ottenuto grazie alla collaborazione di tutte le organizzazioni di settore (tra cui Fofi, Assofarm, Utifar, Fimmg, Fnomceo e Cittadinanzattiva) che insieme con Federfarma hanno partecipato in maniera costruttiva alla stesura delle Linee guida. Infatti, con il varo delle Linee guida si apre la strada alla concreta attuazione della farmacia dei servizi, che consentirà di ridurre i costi complessivamente sostenuti dal Ssn, di ridurre i ricoveri ospedalieri, di semplificare la vita dei cittadini e di ottimizzare la spesa farmaceutica attraverso l'uso corretto dei farmaci e il monitoraggio dell'aderenza alla terapia". "In particolare voglio ringraziare -prosegue Cossolo- i rappresentanti delle istituzioni pubbliche, che si sono dimostrati fattivamente disponibili al confronto e hanno consentito di definire in tempi brevi un documento fondamentale per migliorare la qualità del servizio offerto ai cittadini".

Federfarma apprezza anche la posizione della Conferenza delle Regioni e delle Province Autonome, che ha chiesto al Governo di individuare fondi per consentire anche alle Regioni che non partecipano alla sperimentazione di attivare i medesimi servizi a partire dal 2020. Per la sperimentazione sono stati stanziati 36 milioni di euro, così ripartiti: Piemonte Lazio e Puglia per il 2018; Lombardia, Emilia Romagna e Sicilia per il 2019; Veneto, Umbria e Campania per il 2020. "Attualmente molti servizi sono svolti dalle farmacie a macchia di leopardo sul territorio e con costi a carico dei cittadini. Il provvedimento, pienamente condiviso da Federfarma, consente di ottenere maggiore omogeneità sul territorio e dare ai cittadini le stesse opportunità di salute, valorizzando il ruolo delle farmacie e ponendo i servizi a carico del Ssn in quanto producono salute e risparmi", conclude Marco Cossolo.

COMUNICATO CONGIUNTO SUNIFAR-UNCHEM

Il 16 ottobre Federfarma Sunifar e Unchem (Unione Nazionale Comuni Comunità Enti Montani), in vista del prossimo incontro con il ministro della Salute Roberto Speranza, hanno emesso il seguente comunicato congiunto sui nuovi servizi nelle farmacie rurali.

“L’associazione delle Farmacie rurali (Federfarma Sunifar) e Unchem (Unione nazionale Comuni Comunità Enti montani) hanno avviato il lavoro per costruire nuovi servizi e opportunità da portare nelle farmacie, a beneficio di tutti i cittadini. Del tavolo, costituito ai sensi del protocollo firmato dalle due associazioni, fanno parte i presidenti Silvia Pagliacci e Marco Bussone, insieme con Mario Flovilla (presidente Federfarma Avellino e Sunifar Campania), Clara Mottinelli (presidente Sunifar Federfarma Lombardia), Daniele Dani (consigliere Sunifar), Andrea Garrone (segretario Federfarma Piemonte e presidente rurale Federfarma Torino), Achille Bellucci (sindaco di Acuto e presidente Unchem Lazio), Agnese Benedetti (sindaco di Vallo di Nera e

presidente Unchem Umbria), Vincenzo Luciano (vicepresidente nazionale Unchem e presidente Unchem Campania).

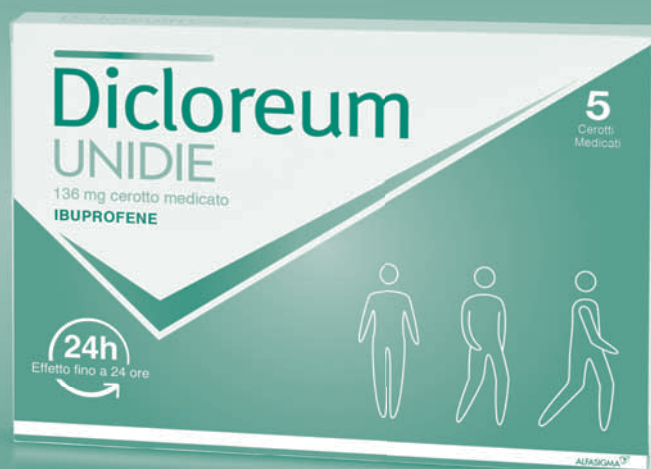
Molte le sfide aperte e le proposte che Unchem e Sunifar sottoporrono al ministro Speranza in un incontro. In prima battuta, la mancanza di medici di base, chiedendo venga attuato quanto scritto nel “Decreto Calabria”, compresi gli incentivi economici per i medici che scelgano di aprire ambulatori nei Comuni montani. Le farmacie rurali possono essere base importante per questi servizi. “Per questi incentivi il Governo deve prevedere nella Legge di bilancio 2020 un fondo da regionalizzare -evidenziano Pagliacci e Bussone- E il provvedimento deve consentire alle farmacie di trasformarsi in farmacia dei servizi, come già scritto nella legge”.

“Le farmacie non lasciano i territori montani, vogliono investire e vi è bisogno di un supporto. Siamo un servizio in concessione e vogliamo crescere, in stretto accordo con gli enti locali”, aggiunge la presidente del Sunifar Pagliacci.

Due i nuovi piani sui quali Unchem e Sunifar vogliono agire anche con il Ministero. Quel-

lo dei fondi Ue della nuova programmazione 2021-2027 e quello dell’innovazione applicata ai servizi. “Telemedicina e teleassistenza -sottolineano Bussone e Pagliacci- sono già presenti. Non sono il futuro lontano. Dobbiamo usarli subito per dare più opportunità ai territori rurali e montani. Per questo crediamo nella Strategia aree interne, quale vettore di nuove soluzioni. Si devono accelerare gli investimenti e la spesa e definire un massiccio intervento continuativo nella nuova programmazione comunitaria”. L’importanza delle farmacie rurali è anche nella capacità di garantire “continuità assistenziale”, fondamentale per una popolazione sempre più anziana e con molte cronicità. La montagna anticipa le risposte a questo fenomeno. Il rapporto Unchem-Federfarma lo conferma. Nelle valli alpine e appenniniche si devono provare soluzioni di lot (internet delle cose) applicate all’assistenza e alla medicina. L’Agenda digitale deve vedere le “farmacie dei servizi” coinvolte in un processo smart e inclusivo. Su questi fronti lavoreranno Sunifar e Unchem nei prossimi due mesi, auspicando di ottenere il massimo supporto dal ministro Speranza”.

Stop al mal di schiena, non alle tue giornate



AGISCE
PER 24 ORE

ADERENZA
PERFETTA

SI TOGLIE
SENZA PROBLEMI

ALFASIGMA

Panoramica selezionata delle principali notizie

RASSEGNA STAMPA DELLA SETTIMANA FARMACIA, SANITÀ, ECONOMIA

Dall'abolizione del superticket ai costi standard in sanità, dalle vaccinazioni contro l'influenza alle polemiche sulla sperimentazione animale, dalla Legge di Bilancio al nuovo presidente dell'Agenzia italiana del farmaco: tanti gli argomenti in primo piano sui giornali e su internet

Il superticket si pagherà ancora per pochi mesi, forse fino alla prossima estate. Il ministro della Salute, Roberto Speranza, ha confermato che l'abolizione ci sarà. Sono necessari 490 milioni per togliere la tassa (partita come 10 euro in più a ricetta e applicata poi in modo assai variegato dalle Regioni) e al momento il Governo ne avrebbe trovati circa la metà. "Si tratta di un balzello ingiusto di 10 euro sulle visite specialistiche che aumenta discriminazioni e disuguaglianze e nega a tanti l'accesso alle cure -ha affermato il ministro Speranza- Sono ottimista che si possa finalmente superare in via definitiva. Vogliamo che il superticket sia solo un brutto ricordo del passato" (*La Repubblica*, 15.10.19).

PRESIDENTE DELL'AIFA DOMENICO MANTOAN

Il direttore generale della Sanità della Regione Veneto, Domenico Mantoan, è stato designato presidente dell'Agenzia italiana del farmaco. L'indicazione è avvenuta in sede di Conferenza dei presidenti delle Regioni e delle Province autonome e successivamente ratificato in Conferenza Stato-Regioni. La nomina formale da parte del presidente del Consiglio dei ministri avverrà dopo la controfirma del ministro della Salute Roberto Speranza (*Il Sole 24 Ore*, 18.10.19).

LEGGE DI BILANCIO APPROVATA

Il Consiglio dei ministri ha varato la Legge di Bilancio. Confermati l'entità della manovra, oltre 30 miliardi di euro, e l'elenco delle misure, a partire dall'intervento da 23 miliardi per evitare l'aumento dell'Iva. Dal decreto fiscale dovrebbero arrivare circa 6,5 miliardi.

Predisporre la manovra è stato "complesso", ripete il premier Conte. Resta quota 100 e ci sarà la stretta sul tetto dei pagamenti in contante. Il ministro dell'Economia, Roberto Gualtieri, sintetizza: "Il quadro è definito: l'Iva non aumenterà, ci saranno più soldi in busta paga, più investimenti e un robusto pacchetto famiglia" (*Corriere della Sera*, 16.10.19).

"Abbiamo approvato tutto all'unanimità, rispettando le scadenze, e siamo riusciti a trovare una sintesi che dà alla manovra un profilo molto chiaro a sostegno della crescita -afferma il ministro dell'Economia e delle Finanze Gualtieri- I punti del programma di governo sono diventati i capitoli di una manovra che oltre ad affrontare l'eredità del passato avvia con più ambizione del previsto le misure per la crescita. Senza l'elenco di nuove tasse che qualcuno temeva all'inizio" (*Il Sole 24 Ore*, 17.10.19).

VARIE

Costi standard. Continuano a slittare le norme che dovrebbero dare attuazione al federalismo: anche quest'anno, infatti, il decreto fiscale rinvia la definizione di costi e fabbisogni standard in sanità, posticipandola al 2021. La proroga rientra all'interno di un ventaglio di rinvii diventato ormai un grande classico della fiscalità regionale (*Il Sole 24 Ore*, 18.10.19).

Farmaco ad personam. Per la prima volta un farmaco è stato ideato e sviluppato per una sola persona, con l'obiettivo di curare un rarissimo difetto genetico. "Si tratta di un oligonucleotide antisense, ovvero un breve frammento di Dna che contiene la sequenza complementare del filamento che dà origine alla mutazione responsabile della malattia. L'antisense, grazie a questa sua specularità rispetto al Dna presente nel paziente (detto «senso»), può neutralizzarne l'attività biologica". È un esempio di "medicina di precisione, oggi in grande sviluppo -dice Bruno Dallapiccola, direttore scientifico dell'Ospedale pediatrico Bambino Gesù di Roma- Le terapie a base di oligonucleotidi antisense, già utilizzate per esempio nelle distrofie muscolari, hanno il pregio di essere di facile somministrazione. Però non sempre si sono dimostrate efficaci e non è detto che una cura valida per una malattia genetica lo sia anche per altre" (*Corriere della Sera*, 11.10.19)

A Bari l'ospedale diffuso. All'ospedale oncologico Giovanni Paolo II di Bari il

progetto di telemedicina "Smart Health", attraverso la tecnologia 5G, consente il monitoraggio domiciliare dei pazienti oncoematologici, riducendo i disagi e i costi per i loro spostamenti per visite e controlli. I pazienti che hanno bisogno di controlli costanti ricevono a casa un kit medico, costituito da un dispositivo per l'invio dei dati in tempo reale al medico curante e da un set di dispositivi medicali (misuratori di pressione digitali, misuratori di glicemia, saturimetri, fascia cardio, portapillole digitale in grado di emettere allarmi e segnalazioni eccetera) con i quali effettuare le misurazioni previste. I dati rilevati dagli strumenti diagnostici vengono inviati a una control room attrezzata all'interno di una medicheria dell'ospedale per la verifica di tutti i parametri fisiologici. Al termine della visita virtuale vengono date le nuove indicazioni terapeutiche con la ricetta trasmessa telematicamente e stampata dal malato (*Il Sole 24 Ore*, 15.10.19).

Vaccino contro l'influenza. Parte la campagna stagionale di vaccinazione contro l'influenza. In Piemonte nella campagna sono coinvolte attivamente anche le farmacie, che, in virtù dell'accordo siglato dalla Regione con Federfarma e Assofarm, consegneranno i vaccini ai medici e ai pediatri. Le farmacie saranno impegnate anche a sensibilizzare i pazienti sull'importanza della vaccinazione (*La Repubblica Torino*, 16.10.19).

I movimenti animalisti, diffondendo notizie false sulla sperimentazione animale e utilizzando metodi intimidatori al limite della legalità, ostacolano e danneggiano la ricerca italiana, già in difficoltà a causa delle scarse risorse e della burocrazia.

"È ovvio che a nessuno faccia piacere usare gli animali per le sperimentazioni" spiega lo scienziato e farmacologo Silvio Garattini, fondatore dell'istituto Mario Negri. "L'80% delle ricerche non è più fatto sugli animali, ma sulle cellule. Per esempio, per dosare l'insulina prima si utilizzavano i conigli, ora non servono più, si lavora in vitro. Ma ci sono ricerche in cui le tecniche alternative non sono ancora efficaci e sicure quanto la sperimentazione animale".

"Vorrei mettere in chiaro -aggiunge Pier Luigi Lopalco, professore di Igiene all'Università di Pisa e presidente del Patto trasversale per la scienza- che nei laboratori gli animali (penso ai maiali) vengono trattati molto meglio che negli allevamenti". Ma "diffondere l'idea della tortura in laboratorio è la via più facile per avere consenso politico. E gli animalisti lo sanno" (*Il Giornale*, 14.10.19).

A Bologna il primo trapianto di vertebre. Alessandro Gasbarrini, 52 anni, è il chirurgo che ha eseguito presso l'ospedale ortopedico Rizzoli di Bologna il primo trapianto al mondo di vertebre prelevate da un donatore. Spiega così

la sua scelta di lavorare in una struttura pubblica anziché guadagnare di più in una privata: "Ci sono molti colleghi come me che guardano prima al bene del paziente più che al profitto. A parte questo, se uno vuole limitarsi a eseguire ciò che già si fa, sta nel privato, ma se vuole innovare e coltivare la ricerca deve scegliere il pubblico. Nel nostro Paese abbiamo realtà pubbliche e personale di altissimo livello" (*La Repubblica*, 17.10.19).

Walter Ricciardi è stato nominato presidente del Mission board on cancer, la commissione europea che ha il compito di assegnare finanziamenti per 20 miliardi a ricerche e progetti contro il tumore. "Ai gruppi italiani dico di farsi avanti, perché da noi ci sono molte persone valide e con la Brexit l'Inghilterra, che ha grandi competenze, non potrà sperare nei finanziamenti". Convinto sostenitore dei vaccini, Ricciardi afferma che sulle coperture in Italia ci sono stati "miglioramenti enormi" e che la via dell'obbligatorietà è quella giusta: "La Francia ci ha imitati praticamente subito, poi è stata la volta della Germania, e adesso tocca alla Gran Bretagna. La stragrande maggioranza dei Paesi del mondo si muove in quella direzione" (*La Repubblica*, 13.10.19) (US.SM - 23.10.19)

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

Pharmacy
SCANNER

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

Iscriviti a

pharmacyscanner.it

LA CIRCOLARE DI ASSINDE SULLA PRIMA TRANCHE 2019

L'Assinde sta inviando alle farmacie e ai distributori intermedi la circolare relativa al conferimento dei resi relativi alla prima tranche dell'anno 2019, che riguarda i prodotti che abbiano maturato le condizioni di reso nel periodo 1° gennaio 2019 - 30 giugno 2019.

Si segnala che con la presente tranche l'Assinde, nel ricordare che tutti i bollini apposti sulle confezioni dei medicinali conferiti per lo smaltimento devono essere annullati dalla farmacia con una "X" apposta con pennarello indelebile, introduce un addebito a carico delle farmacie pari a euro 0,30 + Iva per ogni confezione che risulti priva di tale annullamento e per la quale Assinde debba procedere all'annullamento.

Si segnala la nuova struttura del servizio ResoFacile, che non prevede più un pagamento a forfait ma in base ai singoli servizi scelti, consentendo ulteriori riduzioni di costi.

Il servizio ResoFacile permette di gestire con la massima semplicità tutte le tipologie di rifiuti speciali che si producono in farmacia.

Si ricorda che attraverso il sito www.assinde.it, oltre alla possibilità di compilare on line la domanda di indennizzo, è possibile scaricare tutti i documenti e i moduli necessari alla farmacia, compresa la possibilità di aderire al nuovo servizio ResoFacile.

Precedenti: Circolare Federfarma prot. n. 4387/111 del 8 marzo 2019.

Assinde sta inviando alle farmacie la circolare relativa alla prima tranche 2019 (il testo è disponibile su www.federfarma.it). Prima di esaminare la circolare relativa alla tranche 1/2019 si ritiene utile ricordare le opportunità del servizio Resofacile, posto a disposizione delle farmacie con le ultime tranche e già commentato da Federfarma (cfr. "Precedenti").

La circolare Assinde, della quale si raccomanda una attenta lettura al fine di evitare errori in fase di invio, è relativa ai prodotti che abbiano maturato le condizioni di reso nel periodo dal **1° gennaio 2019 al 30 giugno 2019**.

La circolare dell'Assinde segnala che, come di consueto, saranno indennizzati con la tranche in corso i prodotti che abbiano maturato le condizioni di reso nel semestre precedente a quello della tranche in oggetto, vale a dire nel periodo **1° luglio 2018 - 31 dicembre 2018**.

Si richiama l'attenzione sulla circostanza che saranno *altresì* indennizzabili i prodotti che abbiano maturato le condizioni di

ammissibilità all'indennizzo nel periodo **1° luglio 2019 - 31 dicembre 2019**; come per il passato, gli indennizzi per questi ultimi prodotti saranno corrisposti con la prossima tranche.

Peraltro, non occorrerà più, da parte delle farmacie, effettuare alcuna contabilizzazione, cernita o separazione, in quanto **nello stesso pacco potranno essere inseriti farmaci indennizzabili e farmaci non indennizzabili** e altri prodotti non indennizzabili (per esempio, cosmetici, integratori, eccetera). La cernita sarà fatta da Assinde senza costi aggiuntivi in fase di certificazione delle confezioni. A tale proposito si ricorda che per il conferimento dei farmaci scaduti a soggetti autorizzati a svolgere attività connesse alla distruzione di tali beni non è necessaria l'emissione del documento di trasporto (Ddt), ma è sufficiente il formulario di identificazione dei rifiuti previsto dal Decreto legislativo 152/2006 (cfr. Circolare Federfarma prot. n. 18067/456 del 24 novembre 2017).

Si ricorda che il costo di certificazione e **smaltimento dei prodotti non indennizzabili** è di **euro 0,30 a confezione**.

Per le sole confezioni che non risultassero indennizzabili, seppure rientranti nell'Accordo interassociativo e di titolarità di aziende aderenti, il *costo sarà di euro 0,50 a confezione*. In questo caso, a differenza del precedente, in sede di certificazione dovranno essere acquisiti tutti i dati riportati sulla confezione e solo dopo sarà possibile stabilirne l'effettiva non indennizzabilità (per esempio, scadenza fuori tranche, confezioni appartenenti a lotti vendibili, eccetera). Questo specifico maggior costo sarà addebitato alle aziende distributrici e alle farmacie, comprese quelle che avessero aderito al servizio ResoFacile.

Medicinali stupefacenti

- **Medicinali stupefacenti non soggetti all'obbligo di registrazione di cui alla Tabella Medicinali Sezione D - E.** Le farmacie possono conferire tali prodotti ad Assinde, unitamente agli altri resi/rifiuti medicinali senza alcuna specifica formalità.

- **Medicinali stupefacenti soggetti all'obbligo di registrazione di cui alla Tabella dei medicinali Sezione A - B - C.** La circolare rinvia alla sezione riservata del sito per la consultazione delle specifiche modalità di conferimento, smaltimento e indennizzo.

Ulteriori istruzioni e informazioni

Si ricorda che prima della chiusura del pacco **tutti i bollini (fustelle) apposti sulle confezioni dovranno essere annullati**, apponendo una **lettera "X"**, con un **pennarello indelebile di**

colore rosso: a tale riguardo, la circolare Assinde ricorda che l'annullamento non deve impedire la lettura ottica o la lettura in chiaro del numero di Aic o del numero del bollino.

Con la presente tranche, l'Assinde introduce un addebito a carico delle farmacie pari a euro 0,30 + Iva per ogni confezione che risulti priva di tale annullamento e per la quale Assinde debba procedere all'annullamento. Sul punto si evidenzia che Federfarma sta intraprendendo ogni occorrente interlocuzione con Assinde circa la tematica di cui trattasi, precisandosi, comunque, **la necessità di prestare la massima attenzione relativamente al corretto annullamento delle fustelle.**

Tramite il portale www.assinde.it, peraltro completamente rinnovato, è possibile consultare tutti i dati di competenza delle farmacie, comunicare eventuali variazioni anagrafiche e soprattutto *scaricare gratuitamente i documenti contabili (note di indennizzo e fattura), nonché la circolare di apertura tranche con gli allegati personalizzati.*

L'Assinde ha organizzato questa tranche in due lotti e il relativo conferimento dei pacchi è stato disposto con le seguenti modalità.

LOTTO	DATE DI CONFERIMENTO	REGIONI
I	entro il 7 novembre 2019	Abruzzo - Emilia Romagna - Friuli Venezia Giulia - Lazio - Liguria - Marche - Molise - Toscana - Umbria - Veneto
II	entro il 16 dicembre 2019	Basilicata - Calabria - Campania - Lombardia - Piemonte - Puglia - Sardegna - Sicilia - Trentino Alto Adige - Valle d'Aosta

La circolare ricorda che per qualsiasi informazione o chiarimento Assinde è disponibile al numero 06.85359160. (UE.AA - 16562/432 - 21.10.19)

LINEE-GUIDA SUI NUOVI SERVIZI IN FARMACIA

Accordo in Conferenza Stato-Regioni

Precedenti: Circolare Federfarma prot. n. 4842/123 del 18 marzo 2019.

La Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato e le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano (la cosiddetta Conferenza Stato-Regioni), nella seduta del 17 ottobre scorso, **ha sancito l'accordo sulle "Linee di indirizzo per la sperimentazione dei nuovi servizi nella farmacia di comunità"**, elaborate dal Gruppo di lavoro istituito dal Ministero della Salute, a cui hanno partecipato, oltre a Federfarma (che ha dato un contributo fondamentale alla definizione del documento), tutte le istituzioni e le organizzazioni dei professionisti sanitari coinvolte nel progetto (*vedi testo su www.federfarma.it*).

Il documento sarà, a breve, oggetto di un'articolata circolare di commento da parte di Federfarma. Si ritiene qui necessario evidenziare l'importante risultato ottenuto da Federfarma, in

piena sinergia e collaborazione con le altre organizzazioni del settore, a partire da Fofi, Assofarm, Utifar, ma anche Fimmg, Fnomceo e Cittadinanzattiva.

L'emanazione delle Linee guida, infatti, dà finalmente il via -a oltre 10 anni dal varo del Decreto legislativo n. 153/2009- alla concreta attuazione della *Farmacia dei servizi*, aprendo la strada all'inserimento dei nuovi servizi tra le attività svolte dalle farmacie in regime di Ssn. Sarà poi la nuova Convenzione farmaceutica nazionale, di cui sono in corso le trattative di rinnovo, a definire, tenendo conto degli standard contenuti nelle linee guida stesse e dell'andamento della sperimentazione, le modalità di erogazione dei servizi sull'intero territorio nazionale e un modello di remunerazione dei servizi stessi.

Si ricorda che la sperimentazione triennale riguarda le 9 Regioni individuate con decreto ministeriale (Piemonte, Lazio, Puglia dal primo anno, Lombardia, Emilia Romagna, Sicilia dal secondo, Veneto, Umbria, Campania, il terzo) ed è finanziata con i 36 milioni di euro stanziati dalla Legge di Bilancio 2018.

A tale riguardo va segnalato che la Conferenza delle Regioni nella propria posizione sulle Linee guida, depositata in Conferenza Stato-Regioni, ha ribadito ai ministeri competenti la richiesta, già avanzata in occasione dell'esame del decreto sulle Regioni sede della sperimentazione, di **mettere a disposizione ulteriori fondi, nell'ambito di quelli destinati annualmente al raggiungimento degli obiettivi del Piano sanitario nazionale, per le altre Regioni che volessero avviare analoghe iniziative.** Le Regioni chiedono, quindi, al Governo di procedere in tale **direzione a partire dalla definizione degli obiettivi di Piano per il 2020.**

Poiché l'accordo sancito in Conferenza Stato-Regioni prevede tempi molto stretti e scadenze precise e ravvicinate per l'avvio e lo svolgimento della sperimentazione nonché per l'erogazione dei relativi fondi alle Regioni, Federfarma ha *convocato per il 24 ottobre un incontro con i presidenti delle Unioni regionali Federfarma.* In occasione di tale riunione verranno forniti tutti i dettagli sulle modalità di svolgimento della sperimentazione e indicazioni sui passi da compiere nei confronti delle amministrazioni regionali. Alla luce della posizione espressa da tali amministrazioni sull'estensione della sperimentazione ad altre Regioni, è essenziale la partecipazione al suddetto incontro da parte dei presidenti di tutte le Unioni regionali Federfarma. (URIS.PB - 16436/428 - 18.10.19)

DETERMINAZIONI AIFA

Modifiche alle Note 13 e 87

Precedenti: Circolare Federfarma prot. n. 9809/302 del 11 luglio 2014.

Sulla Gazzetta Ufficiale n. 238 del 10 ottobre 2019 è stata pubblicata la Determinazione Aifa del 27 settembre 2019 recante "Modifica alla Nota Aifa 13 di cui alla determina Aifa n.617/2013" (*il testo su www.federfarma.it*). Con la determina in questione, *in vigore a decorrere dall'11 ottobre 2019*, è

stato aggiornato il testo della Nota 13 concernente i farmaci ipolipemizzanti.

Rispetto alla precedente versione, commentata con la circolare citata tra i precedenti, l'unica novità consiste nell'aggiunta, al termine del testo precedente, di un nuovo paragrafo dedicato alla "Prosecuzione del trattamento con statine nell'ambito di terapie di combinazione con farmaci ipolipemizzanti".

Federfarma informa, inoltre, che sulla medesima G. U. n. 238/2019 è stata pubblicata la Determinazione Aifa del 27 settembre 2019 recante "Modifica della Nota Aifa 87 di cui alla determina Aifa del 4 gennaio 2007: "Note Aifa 2006-2007 per l'uso appropriato dei farmaci" (disponibile sul sito di Federfarma).

Con la determina in questione, *in vigore a decorrere dall'11 ottobre 2019*, è stato sostituito il testo della Nota 87 concernente i farmaci per l'incontinenza urinaria da urgenza. In particolare, si segnala l'inserimento dei farmaci a base di Solifenacina e Tolterodina accanto a quelli a base di Ossibutina già presenti nella precedente versione della Nota 87. (UE.AA - 16594/433 - 22.10.19)

PROGETTO NCO-CITTADINANZATTIVA

Federfarma aderisce a "Pacco alla camorra"

Precedenti: Circolare Federfarma prot. n. 18188/441 del 13 novembre 2018.

Federfarma ha deciso di aderire anche per il 2019 all'iniziativa "Pacco alla camorra", promossa dal consorzio Nco-Nuova cooperazione organizzata insieme con Cittadinanzattiva. Si tratta di un'iniziativa volta a supportare cooperative sociali e associazioni che gestiscono beni confiscati alla criminalità organizzata e realizzano prodotti alimentari provenienti da una filiera di agricoltura sociale, biologica, etica e inclusiva. Tali realtà garantiscono opportunità di lavoro e di recupero sociale ai giovani al fine di favorire lo sviluppo dei territori interessati, liberandoli dal condizionamento della malavita.

Nell'ottica di sostenere tali attività di grande valore etico, in linea con l'impegno sociale della farmacia, anche quest'anno Federfarma ha aderito all'iniziativa, acquistando un quantitativo di pacchi contenenti prodotti delle cooperative coinvolte nel progetto, che verranno utilizzati come omaggi natalizi. La Federazione, come l'anno scorso, provvederà, inoltre, a far inviare a ciascuna organizzazione territoriale uno di tali pacchi.

Vista la valenza sociale dell'iniziativa, Federfarma rivolge un caloroso invito alle organizzazioni territoriali, in occasione delle prossime festività natalizie, a valutare la possibilità di aderire anch'esse alla proposta di Nco-Cittadinanzattiva.

Le organizzazioni territoriali interessate possono rivolgersi a Andrea Antognozzi - tel. 06.367181 - cell. 3279774764 - e-mail a.antognozzi@cittadinanzattiva.it, per ricevere maggiori informazioni sulle modalità di adesione al progetto. (URIS.PB - 16337/425 - 17.10.19)

EVENTI SISMICI IN CENTRO ITALIA

Proroga per contributi Inps e premi Inail

Per effetto di quanto disposto dall'art. 8 del DI 111/2019 (cosiddetto "Decreto clima"), pubblicato sulla G.U. n. 241, del 14/10/2019, *il termine per il versamento della contribuzione previdenziale e assistenziale e dei premi Inail sospesi a causa degli eventi sismici verificatisi nel Centro Italia (Lazio, Marche, Umbria e Abruzzo) negli anni 2016 e 2017 è stato prorogato dal 15 ottobre 2019 al 15 gennaio 2020.*

La ripresa dei versamenti, pertanto, potrà avvenire, oltre che in unica soluzione, anche mediante rateizzazione fino a un massimo di 120 rate mensili di pari importo, senza applicazione di sanzioni o interessi, con versamento dell'importo della sola prima rata -anziché delle prime cinque rate come precedentemente previsto- entro il 15 gennaio 2020.

L'Inps, con il messaggio 3721 del 15/10/2019, rammenta, al riguardo, che la sospensione degli adempimenti e dei versamenti dei contributi previdenziali e assistenziali e dei premi Inail ha riguardato il periodo decorrente dalla data del verificarsi dell'evento calamitoso fino al 30 settembre 2017.

L'Istituto fa, inoltre, riserva di fornire successivamente le istruzioni operative per l'effettuazione del versamento, in unica soluzione ovvero mediante rateizzazione, della contribuzione oggetto della predetta sospensione. (UTP.LC - 16382/427 - 17.10.19)

FAMOTIDINA EG

L'Aifa dispone il blocco delle esportazioni

Precedenti: Circolare Federfarma 24 maggio 2019 prot. n. 8918/236.

È stata pubblicata sulla G.U. n. 242 del 15 ottobre 2019 la Determina Aifa del 2 ottobre 2019, recante "Elenco dei medicinali che non possono essere sottratti alla distribuzione e alla vendita per il territorio nazionale al fine di prevenire o limitare stati di carenza o indisponibilità" *in vigore dal 16 ottobre 2019 (testo consultabile su www.federfarma.it).*

La determina dispone il blocco temporaneo delle esportazioni, da parte dei distributori intermedi, tra i quali debbono intendersi, ovviamente, anche le farmacie in possesso dell'autorizzazione alla distribuzione all'ingrosso e del titolare dell'Aic, *del seguente medicinale, inserito nell'apposita lista:*

• **Famotidina Eg 40 mg compresse rivestite con film 10 cpr - Aic 034433096.**

L'inserimento di tale medicinale nella lista dei farmaci temporaneamente non esportabili è stato disposto dall'Agenzia del farmaco a seguito del ritiro dei farmaci contenenti Ranitidina, in quanto tale provvedimento potrebbe causare una situazione di carenza per farmaci appartenenti alla stessa classe terapeutica quale quelli a base di Famotidina.

Si ricorda che la suddetta lista, aggiornata dall'Aifa, tenuto conto dell'evoluzione della disponibilità nazionale e pubblicata

sul sito istituzionale dell'Agenzia, attualmente include, oltre alla Famotidina Eg, anche i farmaci Sinemet e Questran. (UE.AA - 16595/434 - 22.10.19)

FARMACI RETINOIDI

Modifiche di Aic per Zorias e Neotigason

Precedenti: circolari Federfarma n. 355 del 23 agosto 2019 e n. 14448/376 del 17 settembre 2019.

Federfarma desidera aggiornare le organizzazioni territoriali sui farmaci **Zorias** e **Neotigason**, in quanto, come preannunciato dall'Aifa, sono stati pubblicati sulla Gazzetta Ufficiale n. 243 del 16 ottobre 2019, gli estratti delle Determine Aifa di modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio dei farmaci in oggetto (*i testi sono disponibili sul sito di Federfarma www.federfarma.it*), in vigore dal 17 ottobre 2019, che annullano e sostituiscono le precedenti variazioni pubblicate sulla Gazzetta Ufficiale, parte II, del 2 luglio 2019 (cfr. "Precedenti").

Con i provvedimenti in esame, oltre a confermare la modifica del regime prescrittivo da ricetta non ripetibile (RNR) a **ricetta non ripetibile limitativa (RNRL)**, l'Aifa ha confermato, per la

prescrizione e dispensazione delle specialità medicinali Zorias e Neotigason, quanto anticipato con la propria nota prot. 101699 del 12 settembre 2019 formulata in riscontro alle cautele già suggerite da Federfarma alle farmacie (cfr. "Precedenti"), ossia:

a) prevedere che la **prima prescrizione avvenga da parte di specialista in dermatologia** attraverso la redazione di un piano terapeutico della validità di mesi 6; le prescrizioni successive possono essere effettuate anche dal medico di medicina generale;

b) obbligo di compilazione da parte del medico specialista e successivamente da parte del mmg, al momento della prescrizione, della "check list" allegata alla determina; il titolare di Aic dovrà fornire tale "check list" ai medici dermatologi;

c) restringere la **validità della ricetta a soli 7 giorni dalla data di esito negativo del test di gravidanza** da effettuarsi sotto controllo medico; la **data di certificazione di non gravidanza deve essere riportata sulla ricetta**.

d) verifica, da parte del farmacista, che la **ricetta riporti le informazioni richieste, ovvero la data di certificazione della paziente e che il numero di confezioni rispetto alla posologia prescritta non ecceda i 30 giorni di terapia**. Nel caso in cui la ricetta non riporti tali informazioni o ecceda tale limite, il farmacista dovrà chiedere chiarimenti al medico prescrittore. (UE.AA - 16596/435 - 22.10.19 e 16605/436 - 22.10.19)

CURAPROX

GLI ORIGINALI DALLA
SVIZZERA – IL PIACERE
DI UNA CORRETTA
IGIENE ORALE!



SWISS PREMIUM 
ORAL CARE

RIMBORSO DI RIFERIMENTO E OMEGA-3

Aggiornamenti delle liste di trasparenza

Precedenti: Circolare Federfarma prot. n. 16165/420 del 16 ottobre 2019.

Federfarma torna sulle liste di trasparenza aggiornate dall'Agenzia italiana del farmaco il 15 ottobre 2019 per informare che, con tale aggiornamento, l'Agenzia, nell'ambito della lista "Omega polienoici (esteri etilici di acidi grassi polinsaturi)", ha proceduto a unificare i due precedenti gruppi di equivalenza, rispettivamente:

- 20 unità 1000 mg 84% **POB**

- 20 unità 1000 mg 85% **POA**

nell'unico gruppo di equivalenza: 20 unità 1000 mg POC.

Le anomalie che sono state riferite a Federfarma riguardano il blocco delle prescrizioni di farmaci Omega3 con gruppo di equivalenza POA e POB, in quanto i relativi gruppi di equivalenza sono stati sostituiti con il nuovo codice POC. Si verificano, pertanto differenze tra il gruppo di equivalenza prescritto POA/POB e il gruppo di equivalenza che dovrebbe essere erogato secondo il sistema Ts, ossia POC, il che blocca l'erogazione.

Secondo una nota di Sogei, tale casistica risulta nuova per il Sistema Ts e il software della ricetta dematerializzata non prevede al momento soluzioni: una modifica a tale situazione richiede tempi lunghi e non serve quindi nell'immediato e verrà predisposta per il futuro.

Al momento Sogei consiglia di fare erogare le ricette dematerializzate come se fossero ricette cartacee, effettuando quindi la sola presa in carico e inviando l'importo dell'erogato nel file xml comma 5, art. 50, relativo all'erogato del mese di ottobre.

(UE.CA - 16476/429 - 18.10.19)

PROVVEDIMENTI SU FARMACI VETERINARI

Pubblicazione sul sito ministeriale dedicato

Dal 1° novembre 2019 tutti i provvedimenti amministrativi relativi ai medicinali veterinari non saranno più consultabili in Gazzetta Ufficiale, ma esclusivamente su un sito dedicato del Ministero della Salute.

In data 9 ottobre la Direzione generale della Sanità animale e dei farmaci veterinari del Ministero della Salute ha divulgato una propria Nota Circolare sulle nuove modalità di pubblicazione dei provvedimenti concernenti il settore dei medicinali veterinari (cfr. www.federfarma.it). Attraverso la Nota il Ministero ha comunicato la *modifica del modo di divulgare i seguenti provvedimenti amministrativi:*

- i decreti di autorizzazione all'immissione in commercio - Aic (nuove autorizzazioni e importazioni parallele)
- i decreti di revoche e sospensioni delle Aic

• i provvedimenti relativi alle variazioni dei termini delle Aic
Dal 1° novembre 2019, infatti, i suddetti provvedimenti non verranno più pubblicati sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana.

La pubblicazione di tali provvedimenti avverrà soltanto sul sito istituzionale del Ministero della Salute, che avrà in tal modo funzione di pubblicità legale, così come dispone la Legge n. 69/2009 che persegue, tra l'altro, finalità di semplificazione amministrativa.

Pertanto, **i provvedimenti amministrativi in parola saranno consultabili soltanto al seguente indirizzo web: www.trovanorme.salute.gov.it/norme/home**, gestito dall'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato.

Secondo le istruzioni riportate nella Nota del Ministero, la possibilità di consultare i provvedimenti amministrativi è però limitata a una ricerca, avanzata o veloce, per parola chiave.

Per esempio, digitando la parola modifica o variazione si dovrebbero ottenere tutti i provvedimenti in parola anche se è obiettivamente difficile averne la certezza.

Se invece si volesse consultare lo storico dei provvedimenti, occorrerà aprire la pagina web relativa all'archivio della "newsletter". Tale newsletter, che ha cadenza settimanale, tuttavia non riporta i provvedimenti in tempo reale, ovvero, per fare un esempio concreto, nella newsletter del 7 ottobre veniva riportato un provvedimento di modifica di un Aic pubblicata in Gazzetta Ufficiale il 4 ottobre.

È quindi auspicabile che dal 1° novembre venga messo a punto un meccanismo che dia maggiore certezza rispetto alla pubblicazione dei provvedimenti amministrativi, in modo che si possa avere conoscenza puntuale del giorno dal quale ogni provvedimento produce i suoi effetti giuridici.

Proprio a proposito del giorno dal quale un provvedimento amministrativo esplica i suoi effetti giuridici, giova ricordare come dall'introduzione della ricetta elettronica veterinaria siano state registrate delle discrasie tra il sistema Vetinfo e la Banca dati Federfarma.

Nello specifico, la questione riguardava lo status di classificazione di un farmaco considerato non ripetibile da Vetinfo e ripetibile dalla nostra Banca dati (o viceversa). Tale discrasia nasceva dal diverso momento di registrazione del cambiamento di status nei due sistemi: secondo Vetinfo, dal momento dell'approvazione del provvedimento ministeriale, secondo la nostra Banca dati dal momento della pubblicazione del provvedimento in Gazzetta Ufficiale.

La questione non è di tipo nominalistico, in quanto le farmacie, al momento dell'erogazione del farmaco, non hanno certezza su quale sia lo status corretto (vedi a riguardo la risposta n. 2 delle nostre Faq sulla ricetta elettronica veterinaria).

Riteniamo che con la modifica del mezzo di pubblicazione dei provvedimenti ministeriali, si possa superare questa discrasia in modo da allineare definitivamente il sistema Vetinfo con la nostra Banca dati.

(URI.ML - 16618/437 - 22.10.19)

“LOMBARDA” E MURALTI: PROGETTO PER IL CUORE

Si chiama “Prendila a cuore” il progetto congiunto dell’Associazione Lombarda fra titolari di farmacia e della Fondazione Muralti (con la partnership scientifica del Centro cardiologico Monzino Irccs di Milano e con il grant incondizionato di Daiichi Sankyo), per promuovere l’aderenza terapeutica dei pazienti in cura per patologie cardiovascolari.

Nelle farmacie delle province di Milano, Lodi e Monza-Brianza che aderiscono all’iniziativa da poco decollata (*l’elenco è sul sito www.federfarmamilano.it*), saranno proposti ai cittadini interessati questionari utili a misurare la reale compliance terapeutica dei pazienti. Il farmacista sarà a disposizione per dare consulenza sul modo ottimale di gestire la terapia.

Parte fondamentale del progetto sono inoltre la formazione e l’aggiornamento dei farmacisti lombardi, curati da autorevoli esponenti della cardiologia italiana come il professor Piergiuseppe Agostoni, responsabile dell’Area di Cardiologia critica del Centro cardiologico Monzino.

I promotori dell’iniziativa ricordano che le patologie cardiovascolari rappresentano la principale causa di morte in Italia, essendo responsabili del 44% di tutti i decessi, e che in Europa si parla del 30-50% di mancata aderenza alla corretta terapia.

Secondo il professor Agostoni, “i pazienti cardiopatici, soprattutto quelli più anziani, in alcuni casi non iniziano la terapia oppure la interrompono o, ancora, si dimenticano di assumere il farmaco. In tal senso, la non aderenza espone a gravi rischi in termini clinici, quali acutizzazione dei sintomi, progressione della malattia, peggioramento della qualità di vita e aumento della mortalità. Esiste poi un altro fenomeno correlato e altrettanto frequente, ossia il mancato raggiungimento del target terapeutico, che richiede aggiustamenti di dosaggio per ottimizzare la terapia ed evitare un peggiora-

mento della prognosi”.

“In questo contesto -osserva il cardiologo- la farmacia può fare la differenza: essendo il primo presidio sanitario per il cittadino sul territorio, si pone, di fatto, come un “check point” strategico all’interno del percorso terapeutico del paziente cronico, ed esercita un ruolo cruciale nel rafforzare la partnership con il medico”.

ADERENZA IN VENETO RISULTATI POSITIVI

Durante una riunione tenutasi presso il Servizio farmaceutico dell’Ulss 6 di Padova si è fatto il punto, mercoledì 16 ottobre, sul progetto regionale per migliorare l’aderenza alla terapia del paziente cronico, presente anche il presidente di Federfarma Veneto, Alberto Fontanesi. Attualmente nel progetto sono coinvolte 674 farmacie e hanno aderito 2.614 pazienti cronici con diabete e Bpco, mentre sono 4.300 i farmacisti che hanno seguito un percorso formativo strutturato per poter prendere in carico i pazienti scarsamente o non aderenti. Dal punto di vista operativo è il sistema regionale che gestisce la ricetta elettronica a segnalare alle farmacie, nel pieno rispetto della privacy, i pazienti non aderenti, che vengono poi contattati dalla farmacia più vicina a casa e presi in carico con il loro consenso. Oltre a compilare un questionario per individuare i motivi della loro scarsa aderenza, ai pazienti vengono consegnati dépliant informativi sul tema e forniti appropriati consigli. I buoni risultati finora ottenuti hanno spinto la Regione Veneto a prorogare la fase di arruolamento dei pazienti per altri 6 mesi e di permettere ad altre farmacie di accedere al progetto. “I numeri confermano -ha detto il presidente Fontanesi- che l’impegno e la competenza delle farmacie sono stati premiati. Lo dimostra la volontà di coinvolgere

altre farmacie nel progetto e sono certo che così nei prossimi mesi gli indicatori miglioreranno ulteriormente”.

CAMPAGNA IN CARNIA SULL’ANTINFLUENZA

È partita in questi giorni nelle farmacie della Carnia la campagna di supporto alla vaccinazione antinfluenzale per aumentare la copertura della popolazione grazie al consiglio del farmacista.

Partecipano all’iniziativa le 25 farmacie del Distretto 1 “Carnia” della Aas3.

L’obiettivo -spiega in un comunicato stampa Federfarma Udine- “è di aumentare la copertura vaccinale della popolazione residente, mediante un’informazione personalizzata svolta dal farmacista. In questo modo si vuole superare la distanza tra convinzioni personali e indicazioni sociosanitarie in un luogo, quello delle farmacia, più aperto e disponibile, ma sempre competente ed esperto nell’erogazione del servizio. Il ruolo del farmacista sarà quello di aiutare le persone a comprendere meglio le vaccinazioni e a prendere la decisione giusta per loro e per la loro famiglia”. Slogan della campagna, annunciato dalla locandina, è “Chi sceglie la vaccinazione fa gioco di squadra”.

Il presidente di Federfarma Udine, Luca Degrossi ha espresso soddisfazione per l’opportunità che si offre alle farmacie e ha dichiarato che le farmacie si preparano con entusiasmo a far parte della squadra per supportare il medico di famiglia nella campagna antinfluenzale.

Con questo accordo, afferma Giuseppe Tonutti, commissario straordinario della Aas3, si rafforzano le farmacie come punti salute del servizio sanitario pubblico, farmacie che diventano il luogo ideale per avvicinare i servizi al cittadino, per diffondere la cultura della salute e prevenzione e per sostenere i nuovi percorsi di cura sul territorio.

LOMBARDIA: I VACCINI IN FARMACIA

Sono 5.185 i medici di medicina generale della Lombardia (pari all'80% del totale) che hanno già prenotato nel sistema informativo di gestione regionale i vaccini antinfluenzali, per un totale di 900mila dosi, oltre a 80mila pneumococcici, che quest'anno saranno ritirati direttamente in farmacia, semplificando così l'iter di approvvigionamento. "Le farmacie sono nostro partner strategico- ha detto l'assessore al Welfare Giulio Gallera nella conferenza stampa di presentazione della campagna vaccinale- Se prima il medico doveva andare alle Ats a recuperare i vaccini e poi doveva tenerseli nel proprio studio, ora può prenotare le dosi

necessarie e poi ritirarle man mano nella sua farmacia di riferimento".

"Il nostro supporto -ha precisato Annarosa Racca, presidente di Federfarma Lombardia- evidenzia l'importanza delle 2.999 farmacie della Regione, che si confermano per capillarità, accessibilità e professionalità come un fondamentale presidio sanitario sul territorio". L'accordo siglato con la Regione prevede per la farmacia un compenso a dose di 0,30 euro più Iva.

Ogni anno l'influenza determina elevati costi sia in termini di spesa sanitaria (farmaci e ricoveri ospedalieri) sia dal punto di vista sociale (assenze dal lavoro). Da qui la necessità di estendere la copertura vaccinale, che viene raccomandata e offerta gratuitamente alle persone over 65 anni, ai bambini oltre i 6

mesi, alle donne in gravidanza, alle persone con patologie a rischio di complicanze e ai medici e sanitari. Il sito della Regione ospita *Influnews*, dove viene monitorato l'andamento dei casi di influenza.

NOBILE COLLEGIO IL LIBRO DI SIGNORE

Sarà presentato il prossimo 7 novembre a Roma, presso il Nobile Collegio Chimico Farmaceutico Universitas Aromatariorum Urbis (in via in Miranda 10), il libro "Longobardi i nostri padri", scritto dal nobile collegiale, presidente emerito, Giancarlo Signore. Alla serata (che comincerà alle 20.30) interverrà anche il professor Pierluigi Gargiulo.

Farmamondo

Rapporti Internazionali

LA FARMACIA LATINA A CONFRONTO

Lo scorso 7 ottobre si è tenuto l'annuale appuntamento dei Paesi membri della "Giornata della Farmacia latina", ovvero Portogallo, Spagna, Francia e Italia. A ospitare l'evento per quest'anno è stata la splendida città di Verona.

Gli interventi dei colleghi che hanno caratterizzato la Giornata sono stati organizzati in tre grandi tematiche: di carattere economico, professionale e di dimensione europea.

La tematica che sicuramente ha incontrato molto interesse è stata quella relativa alla dimensione europea su cui i partner latini hanno deciso, dall'anno scorso, di lavorare con maggiore lena.

Di questo rinnovato impegno Federfarma è stata in qualche modo promotrice, dato che da due anni, ha infatti ripetutamente chiesto ai colleghi europei e latini uno sforzo comune per provare a partecipare insieme a progetti finanziati a livello europeo.

Questo sforzo ha finalmente prodotto un risultato grazie all'impegno dei colleghi spagnoli. L'Ordine spagnolo ha infatti proposto alla Commissione europea un gemellaggio tra i quattro Paesi latini, finalizzato allo scam-

bio di esperienze su come i vari Paesi rilevino le carenze in farmacia, ciò al fine di fornire tali informazioni alle autorità pubbliche.

La scelta del gemellaggio nasce dall'esigenza di rispettare dei parametri che in molti casi sono definiti a livello nazionale, per esempio la definizione stessa di carenza. In questo modo il sistema fornirà anche alle parti interessate la flessibilità necessaria per modificare alcuni aspetti del progetto al fine di renderlo più adatto alle diverse realtà locali.

Tale progetto ha ottenuto il via libera dalla Commissione Ue per poter usufruire di un finanziamento europeo, seppur di natura quasi simbolica, e a breve i rappresentanti delle associazioni farmaceutiche dei 4 Paesi coinvolti (per l'Italia Federfarma) cominceranno a lavorare insieme per fornire un quadro chiaro di come ogni Paese si stia muovendo per migliorare il flusso informativo sulle carenze.

A nostro avviso, questo progetto potrà dare risultati molto interessanti, in quanto riteniamo che il nostro Paese possa senza dubbio prendere spunto da altre iniziative nazionali che, sotto il profilo dell'efficienza

e dell'efficacia, sono senza dubbio preferibili a un sistema informativo come il nostro, che poggia sì su dati raccolti dalle farmacie, ma che non vengono elaborati dalla stragrande maggioranza delle Regioni in maniera consistente.

In definitiva, il progetto europeo sulle informazioni che la supply chain può fornire sulle carenze è una vittoria nata dalla collaborazione dei nostri quattro Paesi di cui siamo fieri e che speriamo possa portare a sviluppare in futuro altri "progetti latini" finanziati dall'Unione europea. (ML)

EMA: SÌ AL GLUCAGONE SPRAY NASALE

Il Comitato per i medicinali per uso umano dell'Agenzia europea dei medicinali (Ema) ha raccomandato di rilasciare un'autorizzazione all'immissione in commercio nell'Unione europea per il Glucagone somministrato attraverso spray nasale (Baqsimi), il primo trattamento per l'ipoglicemia grave che può essere somministrato senza iniezione ai pazienti con diabete dai 4 anni in su.

L'ipoglicemia grave è una complicanza acuta del diabete. Si verifica quando il li-

vello di zucchero nel sangue scende a un punto in cui il paziente diventa confuso o incosciente. Se non trattata, può portare a gravi conseguenze, tra cui convulsioni, coma, esiti avversi cardiovascolari e persino la morte.

Il Glucagone aumenta i livelli di zucchero nel sangue nel corpo stimolando il fegato a rilasciare glucosio immagazzinato nel flusso sanguigno: ha l'effetto opposto dell'insulina, che abbassa i livelli di zucchero nel sangue. Il Glucagone iniettabile è attualmente l'unica opzione di trattamento per livelli estremamente bassi di glicemia al di fuori dell'ambito ospedaliero.

Il suo uso spesso richiede un addestramento in quanto deve essere preparato in più fasi prima di poter essere somministrato al paziente mediante iniezione sottocutanea o intramuscolare. Baqsimi fornisce una nuova formulazione farmaceutica del Glucagone: il medicinale viene fornito in un

dispenser monouso che è pronto per l'uso e può essere somministrato attraverso il naso dai caregiver, anche nel caso in cui i pazienti siano incoscienti.

Il parere adottato verrà ora inviato alla Commissione europea per l'adozione di una decisione su un'autorizzazione all'immissione in commercio a livello Ue. Quindi, le decisioni relative al prezzo e al rimborso avranno luogo a livello di ciascuno Stato membro. (Ansa)

OK DELL'EMA AL VACCINO ANTI-EBOLA

Via libera in Europa al primo vaccino contro il virus Ebola. A deciderlo è stato il comitato per i medicinali per uso umano dell'Agenzia europea dei medicinali (Ema), che ha raccomandato l'autorizzazione all'immissione in commercio condizionata nell'Ue per Ervebo, il primo vaccino per

soggetti di età pari o superiore a 18 anni a rischio di infezione.

Lo stesso vaccino è stato utilizzato in Congo in via sperimentale. Sempre in via sperimentale, anche un secondo vaccino. Per il direttore esecutivo di Ema, Guido Rasi, è "un passo importante per alleviare il peso di questa malattia mortale" e "la raccomandazione è il risultato di molti anni di sforzi globali collaborativi per sviluppare nuovi medicinali e vaccini contro l'Ebola".

L'attuale epidemia di Ebola nella Repubblica Democratica del Congo (Rdc) ha infettato oltre 3.000 persone con tassi di mortalità di circa il 67%. Qui, il vaccino Ervebo, prodotto da Merck, viene utilizzato in base a un protocollo di "uso compassionevole" per proteggere le persone a più alto rischio di infezione, come operatori sanitari o persone che sono venute a contatto con pazienti infetti. (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 IRRITATI E ARROSSATI

disponibile anche monodose senza conservanti

OCCHI STANCHI E SPENTI

disponibile anche monodose senza conservanti

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

SECCHENZA OCULARE

disponibile anche monodose senza conservanti

SMARRIMENTO DI RICETTARIO

L'Azienda sanitaria unica regionale - Marche 1 ha comunicato che è pervenuta, da parte della Legione Carabinieri Marche - Stazione di Urbino, una segnalazione, con relativo verbale di denuncia effettuato il 10 ottobre 2019, in cui si segnala l'avvenuto smarrimento di due ricettari aventi numero 11018 Y0094621004 e n. 11018 Y0094620003.

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
034130118	RIZALIV RPD*6LJOF 10MG (Neopharmed Gent.)	Prof. car.	31.10.19
032993040	NEOLOTAN PLUS*28CPR 100MG+25MG (Neoph. G.)	Prof. car.	31.10.19
029385046	NEOLOTAN*28CPR RIV 100MG (Neopharmed Gent.)	Prof. car.	31.10.19
032993053	NEOLOTAN PLUS*28CPR 50+12,5MG (Neoph. Gent.)	Prof. car.	31.10.19
037551076	ISORIAC*30CPS 20MG (Pierre Fabre It.)	Dal 17.10.19	4.11.19

COMUNICAZIONI DALLE AZIENDE

In riferimento ai provvedimenti Aifa di divieto d'uso e di ritiro dal commercio di tutti i lotti della specialità medicinale **Zantac**, la società GlaxoSmithKline ha informato che tutte le formulazioni della specialità in questione sono attualmente carenti. Tale indisponibilità si protrarrà fino a data a definirsi e sarà cura della GlaxoSmithKline comunicare il ripristino delle forniture delle sottoelencate confezioni.

- **Zantac*20cpr riv 150mg - Aic 024448021**
- **Zantac*20cpr riv 300mg - Aic 024448058**
- **Zantac*ev 10f 50mg/5ml - Aic 024448033**
- **Zantac*scir 200ml 150mg/10ml - Aic 024448060**
- **Zantac*20cpr eff 150mg - Aic 024448072**

La società Bayer informa che è nuovamente reperibile nel canale distributivo, dopo un breve periodo di carenza (cfr. *Farma 7 n. 36/2019*), la specialità medicinale **Lasonil Antinfiamm*24cpr 220mg - Aic 032790040**.

In riferimento alla temporanea carenza della specialità

medicinale **Rilaten*30cpr riv 10mg - Aic 023598016** (cfr. *Farma 7 n. 34-35/2019*), la società Laboratori Guidotti comunica che è stata ripristinata la disponibilità sul mercato del suddetto farmaco.

In riferimento alla temporanea carenza della specialità medicinale **Giant*28cpr riv 20mg+5mg - Aic 038946012** (cfr. *Farma 7 n. 34-35/2019*), la società Malesci comunica che il farmaco in questione è nuovamente disponibile per la ripresa della regolare distribuzione.

La società Istituto Lusofarmaco d'Italia ha comunicato che i problemi che avevano originato la carenza del farmaco **Serenase*im 5f 5mg/2ml - Aic 016805020** (cfr. *Farma 7 n. 34-35/2019*) sono stati risolti e pertanto la suddetta specialità è nuovamente disponibile per la ripresa della regolare distribuzione.

La società Roche ha informato che la titolarità dell'Aic della specialità medicinale **Lexotan** nelle confezioni sotto indicate è stata trasferita alla società Cheplapharm Arzneimittel GmbH, che ha nominato concessionario di vendita la società Itc Farma:

- **Lexotan*20cpr 1,5mg - Aic 022905158**
- **Lexotan*os gtt 20ml 2,5mg/ml - Aic 022905057**
- **Lexotan*20cps 6mg - Aic 022905133**
- **Lexotan*20cpr 3mg - Aic 022905145**

La società Sifi comunica la cessazione temporanea della commercializzazione del farmaco **Hyalistil*0,2% coll fl 10ml - Aic 032072074**.

Pharmacare Srl informa di aver nominato quale concessionario esclusivo di vendita per la specialità medicinale **Dinol*gtt os 15ml 20mg/ml+c - Aic 042396010**, la società Oliverio Stilo Company.

La società Teofarma informa che sono regolarmente disponibili i seguenti farmaci:

- **Grisovina fp*20cpr 125mg - Aic 015642010**
- **Periplum*36cpr riv 30mg - Aic 026214015**

In riferimento alla modifica del regime di fornitura della specialità medicinale **Lyrica** (ora da vendersi dietro presentazione di ricetta medica utilizzabile una sola volta), la società Pfizer ricorda che i lotti non riportanti la modifica sopra indicata non possono essere più dispensati dal 4 novembre 2019. Si riporta di seguito la lista dei lotti non aggiornati e

pertanto non più dispensabili.

Eventuali giacenze invendute dovranno essere rese ad Assinde secondo le normali procedure in vigore.

AIC	DESCRIZIONE	LOTTO	SCADENZA
036476149	Lyrice 100 mg 21 cps	AD5390	31/10/2021
036476176	Lyrice 150 mg 14 cps	AK5478	30/09/2021
036476176	Lyrice 150 mg 14 cps	AX1270	31/01/2022
036476176	Lyrice 150 mg 14 cps	CH8473	31/01/2022
036476188	Lyrice 150 mg 56 cps	AK9892	31/10/2021
036476188	Lyrice 150 mg 56 cps	AM4819	31/01/2022
036476188	Lyrice 150 mg 56 cps	AR2594	31/01/2022
036476012	Lyrice 25 mg 14 cps	AJ3883	31/10/2021
036476012	Lyrice 25 mg 14 cps	AP0754	31/01/2022
036476012	Lyrice 25 mg 14 cps	AP9756	31/01/2022
036476012	Lyrice 25 mg 14 cps	AT7374	28/02/2021
036476240	Lyrice 300 mg 56 cps	AN6547	31/01/2022
036476075	Lyrice 50 mg 21 cps	AH2674	30/09/2021
036476075	Lyrice 50 mg 21 cps	AP9803	31/12/2021
036476113	Lyrice 75 mg 14 cps	AK9894	30/11/2021
036476113	Lyrice 75 mg 14 cps	AW6197	31/03/2022
036476125	Lyrice 75 mg 56 cps	AJ4824	30/11/2021
036476125	Lyrice 75 mg 56 cps	AJ4826	30/11/2021

036476125	Lyrice 75 mg 56 cps	AN4163	31/01/2022
036476125	Lyrice 75 mg 56 cps	AN4164	31/01/2022
036476125	Lyrice 75 mg 56 cps	AT6574	31/03/2022
036476125	Lyrice 75 mg 56 cps	AW6199	31/03/2022

IMMISSIONI IN COMMERCIO DI SPECIALITÀ GIÀ AUTORIZZATE

SPECIALITÀ	N. AIC	PREZZO	CLASSE
QUILOGA*30CPR 10MG+10MG (Aristo Pharma It.)	046503049	12,73	A
QUILOGA*30CPR 20MG+10MG (Aristo Pharma It.)	046503064	12,73	A
QUILOGA*30CPR 5MG+10MG (Aristo Pharma It.)	046503025	9,54	A
MOMECORT*SPRAY NAS 60D 50MCG (Farto)	046221014	13,00	CN
GIBITER*1INAL 120D 80+4,5MCG (Lab. Guidotti)	043507134	37,63	A
CASPOFUNGIN SUN*EV FL 50MG (Ranbaxy It.)	044438012	403,90	H
CASPOFUNGIN SUN*EV FL 70MG (Ranbaxy It.)	044438024	513,75	H

IMMISSIONI IN COMMERCIO DI FARMACI VETERINARI

SPECIALITÀ	N. AIC	PREZZO
SPASMIPUR*INIET 50ML 20MG/ML (Ecuphar It.)	105239014	60,00



Exeltis è lieta di informare i Sigg. Farmacisti che è disponibile

BRILAdona

(Norgestimato/Etinilestradiolo 0,25-0,035 mg)



Confezione da 21 compresse: € 14,90

Classe C(nn)*

RR – Medicinale soggetto

a prescrizione medica

*Apposita sezione della classe di cui all'art. 8, comma 10, lettera c) della legge 24 dicembre 1993, n. 537 e successive modificazioni, dedicata ai farmaci non ancora valutati ai fini della rimborsabilità, denominata Classe C(nn).

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

- Firenze e provincia: farmacista acquisterebbe farmacia di giro medio. Massima riservatezza. Esclusi intermediari. Per contatti telefonare al 333.4066344.
- Torino e provincia (possibilmente prima cintura): farmacista acquisterebbe farmacia di giro medio. Per contatti telefonare al 347.6192600.
- Isole Minori: acquistasi farmacia. Per contatti telefonare al 340.2234422.
- Campania: acquistasi farmacia di giro medio-piccolo in linea con gli attuali parametri di mercato. Esclusi intermediari. Per contatti telefonare al numero di cellulare 328.6124085 oppure

inviare un'e-mail a dottormasaniello@hotmail.com

Vendite

- Roma: vendesi farmacia di giro medio, grande superficie, ristrutturata. Per contatti telefonare al 331.6424960.
- Toscana, località balneare: vendesi farmacia turistica. Sussidio interessante, alto reddito in rapporto al giro d'affari. Trattative riservate. Per contatti telefonare al 347.7653786.
- Provincia di Parma: vendesi farmacia rurale di giro medio in costante crescita. Esclusi intermediari. Per contatti, inviare un'e-mail a farmacia.baigi@gmail.com oppure telefonare al 331.1260614.
- Puglia: nel Salento, in zona di mare, vendesi farmacia rurale sussidiata avviata, di giro medio-piccolo. Esclusi intermediari e perditempo. Solo se veramente interessati. Per informazioni, inviare un'e-mail, con i propri dati anagrafici e numero d'iscrizione all'albo d'appartenenza, all'indirizzo di posta elettronica enoig@libero.it
- Provincia di Torino: vendesi farmacia rurale sussidiata di giro piccolo. Esclusi intermediari e perditempo. Soltanto se interessati, inviare una e-mail a farvend@libero.it

- Modena: vendesi farmacia di nuova istituzione. Per contatti telefonare al 330.865500 oppure inviare un'e-mail a nicolaserino85@gmail.com

Partecipazioni

- Province di Milano, Pavia, Novara: farmacista con esperienza cerca quote di farmacia avviata come socio lavoratore. Per contatti inviare una e-mail a bob.dream19@gmail.com

Arredi

- Vendesi arredo per farmacia (in legno multistrato) di 90-100mq con cassettiere a sei colonne, usato pochissimo (un anno circa) con quadro elettrico, lampade e 2 climatizzatori da controsoffitto. Richiesta 12.000 euro trattabili, escluso il trasporto, a carico dell'acquirente. Se interessati, telefonare al numero di cellulare 320.3009056.

«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 23.10.2019

MASSIGEN®

Nella vita ci vuole **ENERGIA**
TANTA ENERGIA

VITALITÀ
carnitina e arginina

contro la
STANCHEZZA
acido folico,
vitamine B2, B12, B5, B6, PP

azione
STIMOLANTE
guaranà

azione
ANTIOX
vitamine C ed E

azione
ADATTOGENA
1 grammo di estratto
fluido di ginseng



NUOVO
MAXI
FORMATO
25 ml



produzione italiana

 **Marco Viti**

massigen.it

IL PRIMO PORTALE

PER LA FORMAZIONE MANAGERIALE DEL FARMACISTA



FARMA
MANAGER
ACADEMY



PIÙ DI
7.500
FARMACISTI
ISCRITTI
AL PORTALE

OLTRE
3.500 CORSI
EFFETTUATI
IN MENO
DI 2 ANNI

PIÙ DI
40 CORSI
DISPONIBILI
IN COSTANTE
AUMENTO

TI ASPETTIAMO

Normative, contabilità, management, ricerca di personale: il lavoro quotidiano in una farmacia richiede formazione e continuo aggiornamento. Distinguiti come professionista o valorizza il business della tua farmacia: su un'unica piattaforma puoi seguire corsi specialistici e avere accesso alla più ampia rete italiana di professionisti del settore che cercano e offrono lavoro

CONTATTI

farmamanageracademy@giornalidea.it
www.farmamanager.academy
02.6888775

Editoriale Giornalidea S.r.l.
Piazza della Repubblica, 19
20124 Milano