

# FARMAMA7

NOTIZIE SUL MONDO FARMACEUTICO



**MIGLIORSHOP**  
L'E-COMMERCE PER LA FARMACIA

Porta la tua farmacia online!



## SCOPRI LA SUPER PROMOZIONE

Crea il tuo e-commerce integrato con il gestionale e con il tuo grossista di fiducia ad un prezzo speciale riservato a te!

Scansiona il Qrcode  
oppure visita la pagina dedicata  
[migliorshop.it/promozione](https://migliorshop.it/promozione)



# I nostri servizi per l'eCommerce

Avviamo l'attività e ti supportiamo nella gestione

## Creiamo il tuo eCommerce

**La prima piattaforma in Italia** 😊 **Nessuna commissione sul venduto**

Realizziamo il tuo sito personalizzato, sincronizzato con oltre 20 grossisti in Italia e con il gestionale della tua farmacia. Inoltre ti offriamo due banche dati, convenzioni con spedizionieri e sistemi di pagamento.



Dominio & logo



Sito personalizzato



Convenzioni dedicate con spedizionieri



Integrazione grossisti



Sincronizzazione gestionale



Gestione omaggi & coupon

## Ti aiutiamo a gestirlo

**Offrendoti specifici pacchetti di consulenza**

Mettiamo in campo le nostre competenze e l'esperienza trentennale nel settore per fornirti assistenza strategica, gestione delle tue pagine social, creazione di contenuti esclusivi, strategie SEO, gestione delle tue promozioni e delle campagne pubblicitarie.



Pubblicità su Google



Creazione contenuti



Supporto strategico



Strategia SEO



Consulenza promozioni



Facebook & Instagram

Integrazione con oltre 20 grossisti in Italia

## Vendi subito fino a 80.000 referenze!

Collega la tua farmacia online al magazzino del tuo grossista di fiducia, scegli il ricarico, mostra i prezzi in tempo reale ed ordina ciò che hai venduto in un click.

# FARMAMA7

NOTIZIE SUL MONDO FARMACEUTICO

## COSSOLO: QUESTI GLI IMPEGNI DEL NUOVO GOVERNO FEDERFARMA

**Q**uali sono i prossimi impegni che il nuovo Consiglio di Presidenza, rinnovato per il triennio 2023-2026, dovrà affrontare? Ne parliamo con il presidente Marco Cossolo, in un'intervista che, partendo dalla necessità di rendere strutturale la "Farmacia dei Servizi", si sofferma poi sui temi della telemedicina, prevista dalla Missione 6 del Pnrr; e della coo-competition, la necessità cioè di collaborare e competere con gli altri stakeholder della sanità (da pag. 3).



Marco Cossolo

**CIRCOLARI  
I RISULTATI  
DELLE ELEZIONI  
DI FEDERFARMA  
E SUNIFAR**

- pag 18

**RICERCHE E DOCUMENTI  
I NUOVI FARMACI  
IN ARRIVO  
E I MEDICINALI  
INNOVATIVI**

- pag 12

**ELEZIONI FEDERFARMA  
REGIONALI  
E PROVINCIALI:  
QUESTI I NUOVI  
VERTICI**

- pag 32



# HALEON

comunica ai Sig. Farmacisti che da **maggio 2023\*** il nostro portfolio prodotti per il **Sollievo dal dolore muscolo-scheletrico** si arricchirà con

**Novità\***



## VoltadvanceGo

25mg Capsule Molli

Diclofenac epolamina

### Indicazioni Terapeutiche

Per il **trattamento sintomatico a breve termine del dolore da lieve a moderato** (quali cefalea, mal di denti, dolori mestruali, dolori reumatici e dolori muscolari<sup>1</sup>).



### RAPIDITÀ D'AZIONE

Grazie alle capsule molli formulate per un **immediato rilascio del principio attivo<sup>2</sup>**.



### FACILITÀ DI DEGLUTIZIONE<sup>2</sup>

Grazie alle **ridotte dimensioni delle capsule<sup>1</sup>**.



### ASSUMERE PREFERIBILMENTE A STOMACO VUOTO<sup>1</sup>.

**Classificazione ai fini della fornitura:** medicinale di automedicazione.

**Regime di dispensazione:** Classe C-bis.

**Prezzo indicativo per la confezione da 20 capsule.**

Ai sensi della Legge 296/2006 il prezzo è stabilito da ciascun titolare di punto vendita.

**Titolare AIC:** Haleon Italy S.r.l.

Materiale promozionale destinato ai farmacisti depositato presso l'AIFA il: 14/04/2023.

VIETATA LA DISTRIBUZIONE O L'ESPOSIZIONE AL PUBBLICO. RCP incluso nel mezzo. PM-IT-VOLT-23-00022.

Marchi di proprietà delle concessioni in licenza alle società del gruppo Haleon. ©2023 società del gruppo Haleon o sue licenzianti.

### BIBLIOGRAFIA

**1.** VoltadvanceGo 25 mg. Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto. **2.** Drug Product DHEP soft capsule, 12.5/25 mg. Ed.2020-002.



Inquadra il QR code per consultare il RCP di VoltadvanceGo





## La voce di Federfarma

Intervista al presidente Marco Cossolo

# Gli impegni programmatici del nuovo Governo Federfarma

Il Consiglio di Presidenza di Federfarma è stato rieletto per il triennio 2023-2026 e il consenso dimostrato dall'Assemblea nazionale testimonia apprezzamento per la compagine completamente confermata e, quindi, per l'attività finora svolta. Ma ancora molto è il lavoro che la dirigenza dovrà affrontare, come sottolineato dal presidente Marco Cossolo nel suo programma pre-elettorale. Parliamone con lui.

**Presidente Cossolo, lei si è soffermato molto sulla necessità di rendere strutturale la “Farmacia dei servizi” all’interno del Ssn. Può darci qualche indicazione?**

L'attività di Federfarma per il prossimo triennio sarà indirizzata a consolidare e rendere sostenibile il ruolo della farmacia dei servizi quale primo presidio di prossimità nell'ambito della riorganizzazione territoriale del Ssn. Riorganizzazione che si fonda sulla stretta collaborazione tra le varie professioni sanitarie del territorio. Continueremo ad applicare lo stesso principio di condivisione e inclusione anche all'interno di Federfarma, coinvolgendo tutti i colleghi sul territorio.

**Ha anche affrontato il tema della “Telemedicina”: che ruolo riveste nello sviluppo della nuova farmacia dei servizi?**

La telemedicina è prevista anche nella Missione 6 del Piano nazionale di ripresa e resilienza (Pnrr), che nasce dall'esigenza di colmare il divario tra le disparità territoriali e offrire maggiore integrazione tra i servizi sanitari nei diversi ambiti assistenziali. In particolare, la telemedicina ha l'obiettivo di potenziare il Servizio sanitario nazionale

allineando i servizi ai bisogni dei pazienti; rafforzare le strutture e i servizi sanitari di prossimità e i servizi domiciliari; superare la frammentazione e la mancanza di omogeneità dei servizi sanitari offerti sul territorio; sviluppare soluzioni avanzate a sostegno dell'assistenza domiciliare. La Farmacia dei Servizi non è una semplice «variabile» delle attività che svolgiamo, ma «l'orizzonte strategico della Farmacia Italiana». Il progressivo aumento delle malattie croniche e l'invecchiamento della popolazione richiedono con sempre maggiore urgenza di potenziare la rete territoriale del Ssn. Con la Farmacia dei Servizi

intendiamo attivamente contribuire al raggiungimento di questo obiettivo.

Ecco perché, superando una lunga fase di transizione, vogliamo definitivamente affermare una nuova idea di farmacia che, oltre a dispensare farmaci e dispositivi, sia in grado di erogare servizi di prossimità alle persone, come supporto integrante delle cure primarie.

Siamo fermamente convinti che la rete delle farmacie avrà un futuro molto rilevante se diventa uno «spoke effettivo» della nuova rete territoriale, che sarà realizzata con i fondi e le riforme del Pnrr. Le farmacie dovranno essere identificate quali porte di accesso al Servizio sanitario nazionale. Penso, per esempio, alle croci verdi con la scritta “Farmacia dei Servizi” che indicheranno al cittadino il presidio di prossimità dove possono facilmente accedere a servizi di teleassistenza, telemonitoraggio, teleconsulto e analisi. E magari anche a prestazioni di primo soccorso, che potrebbero aiutare a ridurre gli accessi impropri al pronto soccorso, oberati da troppi codici bianchi.



**Interessante il suo accenno alla “coopetition”, alla necessità cioè di collaborare e competere con gli altri stakeholder della sanità. Di cosa si tratta?**

Con il termine *coopetition* si designa una strategia di business che mette insieme due caratteristiche: la competizione e la cooperazione per far convergere gli interessi delle parti. In quest’ottica, noi farmacisti, oltre a voler essere parte di un team di professionisti della salute, vogliamo lavorare insieme anche a quanti potrebbero essere identificati come nostri competitor.

Con la nostra professionalità vogliamo essere parte di un lavoro di *équipe* multiprofessionale, che riconosce nel distretto territoriale il ruolo di coordinamento delle attività. L’obiettivo è quello di creare una solida rete tra i professionisti sanitari sul territorio, che metta al centro i bisogni del paziente, dando a tutti gli attori la possibilità di condividere dati e informazioni necessari per prendersi cura al meglio della persona.

Patrizia Prezioso



## Politica & Sanità

La Commissione Ue propone una riforma, dopo 20 anni, per rendere i farmaci disponibili a prezzi più accessibili, per meglio corrispondere alle esigenze dei cittadini e rendere più competitive le aziende europee. Presentata anche una raccomandazione contro la resistenza antimicrobica

Ufficio  
Rapporti Istituzionali

Una proposta della Commissione europea

# RIFORMA DELLA LEGISLAZIONE FARMACEUTICA IN EUROPA

La Commissione Ue propone una riforma, dopo oltre 20 anni, della legislazione farmaceutica, per renderla più agile, flessibile e adeguata alle esigenze dei cittadini e delle imprese europee. Inoltre, ha presentato anche una proposta per intensificare la lotta contro la resistenza antimicrobica. Queste proposte legislative saranno ora trasmesse al Parlamento europeo e al Consiglio. Si tratta, quindi, di una nuova direttiva e di un nuovo regolamento per conseguire i seguenti obiettivi:

- creare un robusto mercato unico dei medicinali, tale da garantire che tutti i pazienti dispongano di un accesso tempestivo ed equo a medicinali sicuri, efficaci e a prezzi accessibili;
- continuare a offrire un quadro attraente e favorevole all’innovazione per la ricerca, lo sviluppo e la produzione di medicinali in Europa;
- ridurre drasticamente gli oneri amministrativi, accelerando le procedure e velocizzando le autorizzazioni, affinché i farmaci siano più rapidamente disponibili su tutto il territorio europeo;
- contrastare la resistenza antimicrobica e la presenza di farmaci nell’ambiente, seguendo un approccio “One Health”;
- migliorare la sostenibilità dal punto di vista ambientale dei medicinali.

Per conseguire questi obiettivi la riforma dovrà interessare l’intero ciclo di vita dei medicinali. Ecco quali sono gli elementi fondamentali della proposta, come indicati dalla Commissione.

### • Migliore accesso a medicinali innovativi e a prezzi accessibili per i pazienti e i sistemi sanitari nazionali:

nuovi incentivi incoraggeranno le aziende a mettere i propri medicinali a disposizione dei pazienti in tutti i Paesi dell’Ue e a sviluppare prodotti che rispondano a esigenze mediche non soddisfatte. Sarà anche facilitata la messa a disposizione più rapida dei medicinali generici e biosimilari e saranno semplificate le procedure di autorizzazione all’immissione in commercio. Saranno introdotte misure di maggiore trasparenza dei finanziamenti pubblici per lo sviluppo farmaceutico e sarà incentivata la produzione di dati clinici comparativi.

### • Promozione dell’innovazione e della competitività, grazie a un quadro normativo efficiente e semplificato:

la riforma favorirà l’innovazione per lo sviluppo di nuovi medicinali e il riposizionamento di quelli esistenti. Saranno accelerate la valutazione scientifica e l’autorizzazione dei medicinali (per esempio, le procedure di autorizzazione dell’Ema richiederanno 180 giorni, meno della media attuale di circa 400 giorni) e gli oneri amministrativi saranno ridotti grazie a procedure semplificate (per esempio, procedure più semplici per i generici) e alla digitalizzazione (domande e informazioni sui prodotti in formato elettronico).

• **Incentivi efficaci all’innovazione:** la protezione normativa fino a un massimo di 12 anni

per i medicinali innovativi, associata ai diritti di proprietà intellettuale esistenti, garantirà che l'Europa si mantenga un polo attraente per gli investimenti e l'innovazione. Per creare un mercato unico dei medicinali, con la riforma il sistema di protezione normativa passerà dall'attuale approccio universale a un quadro più efficace di incentivi all'innovazione che promuova anche gli interessi della sanità pubblica. A tal fine, la riforma propone un periodo minimo di protezione normativa di 8 anni, prorogabile in certi casi. La combinazione dei diritti di proprietà intellettuale esistenti e dei nuovi periodi di protezione manterrà il vantaggio competitivo nello sviluppo farmaceutico dell'Ue, che offre una protezione tra le più ampie a livello mondiale.

• **Affrontare le carenze e garantire la sicurezza dell'approvvigionamento:** la riforma introduce nuovi obblighi di monitoraggio delle carenze di medicinali in capo alle autorità nazionali e all'EmA, alla quale attribuisce un ruolo di coordinamento più incisivo. Saranno rafforzati gli obblighi in capo alle imprese, tra cui la comunicazione anticipata di informazioni sulle carenze e sui ritiri di medicinali, oltre all'elaborazione di piani di prevenzione. Sarà stabilito un elenco Ue dei medicinali

critici e saranno valutate le vulnerabilità. Inoltre la Commissione potrà adottare misure vincolanti per rafforzare la sicurezza dell'approvvigionamento di specifici medicinali critici.

• **Una migliore tutela dell'ambiente:** sarà possibile limitare le eventuali conseguenze negative dei medicinali sull'ambiente e sulla salute pubblica.

• **Lotta alla resistenza antimicrobica:** la resistenza antimicrobica è considerata una delle tre principali minacce per la salute nell'Ue. La riforma prevede incentivi mediante voucher trasferibili alle imprese che investono in nuovi antimicrobici capaci di far fronte ai patogeni resistenti, rimediando in tal modo alle attuali problematiche. Per preservare l'efficacia degli antimicrobici, saranno inoltre introdotte misure volte all'uso prudente di tali preparati, tra cui prescrizioni modificate in materia di confezionamento e ricette.

Va precisato che la Farmindustria ha subito espresso, in un comunicato stampa, le sue preoccupazioni, ritenendo che la revisione della legislazione farmaceutica presentata dalla Commissione Ue "avrà conseguenze importantissime sulla competitività e sull'attrattività dell'industria farmaceutica in Europa e in Italia".



**60 ANNI DI ESPERIENZA  
PER LA TUA PELLE.**



Sono dispositivi medici CE.

Leggere attentamente le avvertenze o le istruzioni per l'uso. Aut. Min. 07/07/2022.

wellcare.it

**Piccole ferite,  
taglietti, escoriazioni.  
Per 48 ore  
meno preoccupazioni.**

**CONNETTIVINA**  
MEDICAZIONE CEROTTO HI TECH  
ADESIVA *imbibita di Acido ialuronico  
sale sodico*

**Novità per la guarigione  
della pelle.**

CONNETTIVINA CEROTTO HI TECH è una medicazione adesiva multistrato indicata in caso di escoriazioni, abrasioni, piccoli tagli, ferite superficiali e scottature. Conformabile, traspirante, impermeabile e resistente all'acqua, grazie al tampone imbibito con una soluzione di Acido ialuronico è in grado di fornire idratazione alla cute, favorendo il processo di riparazione della pelle.

**48** Applicare ogni 48 ore

Rimozione praticamente indolore

Non contiene parabeni o altri conservanti.





## Attualità

# ISTAT: INTERNET AVANZA SU INFORMAZIONE E ACQUISTI

L'indagine "Aspetti della vita quotidiana", condotta dall'Istituto nazionale di ricerca statistica (Istat) su un campione di 25.000 famiglie in 800 Comuni italiani, dimostra che il 91,4% delle famiglie italiane usa internet per informarsi, e che circa la metà dei nostri concittadini (46%), pari a 23,8 milioni di italiani, ha utilizzato negli ultimi tre mesi il web per cercare informazioni sulla salute, seguendo una tendenza che si fa sempre più marcata. In particolare, l'indagine ha messo in evidenza come 13 milioni di italiani abbiano usato internet per prendere ap-

puntamento con il medico, 12,4 milioni per accedere al Fascicolo sanitario elettronico e 11,9 milioni per altri servizi sanitari.

Ma chi sono, in prevalenza, questi internauti? Tre quarti di chi cerca su internet informazioni sulla salute risultano essere persone di età compresa tra

i 25 e i 65 anni, e salgono al 79% per gli altri servizi, compreso il Fascicolo sanitario elettronico, la cui consultazione risulta in aumento. Gli anziani, invece, sono stimati intorno ai 3,2 milioni di persone, poco più del gruppo dei più giovani, quelli compresi tra i 14 e i 24 anni. Inoltre, in tutti i segmenti analizzati dall'Istat si registra una prevalenza delle donne sugli uomini.

In deciso aumento sono poi le vendite di farmaci online, anche se il loro valore costituisce per ora una piccola parte rispetto al fatturato complessivo dei prodotti commerciali della farmacia. Dall'indagine Istat risulta, infatti, che il 19,4% degli italiani dai 14 anni in su (pari a circa 10 milioni di persone), ha effettuato nel 2022 ordini o acquisti di farmaci Otc o prodotti di libera vendita via internet. In particolare, sono circa un quinto degli adulti (con una punta massima del 23,3% tra i 45-54 anni) che utilizzano l'e-commerce, ma crescono anche i più anziani, quelli sopra i 75 anni, fenomeno

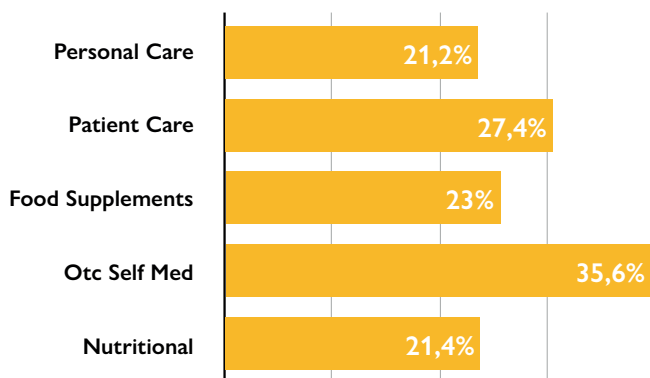
più evidente tra gli uomini (aumentati di quasi il 10% rispetto al 2021). Altra categoria in cui sale l'interesse per la vendita di farmaci online sono le donne tra i 55 i 59 anni: +8% rispetto all'anno precedente.

La crescita dell'e-commerce, oltre a essere significativa, risulta anche progressiva: il fatturato della farmacia ha qui raggiunto nel 2022 i 673 milioni di euro, mentre nel 2021 era arrivato a 544 e nel 2020 era di 428 milioni. Va peraltro sottolineato che il fatturato totale dei prodotti commerciali della farmacia è stimato intorno a 11,4 miliardi di euro e che, di conseguenza, il peso dell'online rappresenta solamente il 6% del totale mercato.

Secondo Iqvia, il crescente successo delle vendite online si deve innanzitutto al prezzo più competitivo rispetto alla farmacia sul territorio: nel 2022 i prodotti senza obbligo di prescrizione hanno infatti registrato, rispetto alla farmacia fisica, uno sconto medio di circa il 28%. Altri criteri che influenzano le scelte del consumatore sono: la riservatezza garantita dall'anonimato, la comodità di fare acquisti senza dover uscire di casa, la disponibilità 24 ore al giorno per sette giorni la settimana, la possibilità di confrontare i prodotti comodamente seduti davanti al computer o con lo smartphone e, infine, di usufruire di offerte promozionali.

*Silvia Martello*

### Settori dove aumenta l'e-commerce



Fonte: Iqvia

## L'Oms compie 75 anni

Compie 75 anni l'Organizzazione mondiale della Sanità (Oms), fondata nel 1948 all'insegna dello slogan "Health for all", cioè promuovere la salute per tutti, con l'obiettivo di raggiungere, in ogni parte del pianeta, il più alto grado di salute e benessere. A tale ambizioso obiettivo è stata indirizzata la sua attività durante più di sette decenni e l'anniversario offre così l'opportunità, come indicato nel sito dell'Oms, sia per guardare indietro ai successi che hanno migliorato in questi anni la qualità di vita delle persone, sia per motivare all'azione di fronte alle sfide di oggi e di domani.

Come ha ricordato il direttore generale dell'Organizzazione mondiale della Sanità, Tedros Adhanom Ghebreyesus, non soltanto la Costituzione dell'Oms rappresenta il primo documento nella storia a riconoscere formal-



Molto di più per la tua farmacia:  
**vendi online** i tuoi prodotti,  
**incrementa le vendite**  
e **raggiungi più clienti.**

Messaggio pubblicitario con finalità promozionali. Per info e condizioni vai su [nexi.it/farmakom-xpay](https://nexi.it/farmakom-xpay)

Con Nexi e Farmakom hai la migliore  
soluzione per digitalizzare  
la tua farmacia.



**VENDI**  
E-commerce connesso  
al tuo gestionale  
che accetta più di 30  
metodi di pagamento.



**COMUNICA**  
APP per prenotare  
prodotti e servizi  
presso la tua  
farmacia fisica.



**CRESCI**  
E-commerce manager  
dedicato per aiutarti  
a gestire le promozioni  
sui diversi canali.



Scopri di più su [nexi.it](https://nexi.it)  
o chiedi alla tua Banca

In collaborazione con



mastercard

**nexi**  
every day, every pay





## Attualità

mente la salute come diritto universale, ma in questi 75 anni enormi sono stati i progressi raggiunti nel campo della salute mondiale e per i quali l'Oms ha avuto "un ruolo di primo piano".

Tra gli importanti passi in avanti compiuti, molte infatti sono state le tappe alle quali Oms ha contribuito in misura decisiva. Innanzitutto la speranza di vita è passata dai 46 ai 73 anni; è stato sconfitto il vaiolo; è quasi scomparsa la poliomielite; è stata eliminata la malaria in 42 Paesi; è diminuita di un terzo la mortalità materna e si è dimezzata quella infantile; sono state contrastate le epidemie di Hiv e tubercolosi; sono stati realizzati i vaccini contro Ebola e malaria ed è stata coordinata a livello mondiale la lotta al Covid-19.

Ma a fronte di questi tangibili risultati positivi rimangono ancora molti problemi da risolvere e molte "sfide aperte" da affrontare, tutt'altro che agevoli. Il direttore generale Ghebreyesus cita alcuni nodi fondamentali, che gli fanno dire che "il mondo ha bisogno dell'Oms ora più che mai":

- *due miliardi di persone hanno difficoltà finanziarie a sostenere le spese sanitarie*
- *aumentano i tassi di diffusione di diabete e obesità*
- *i progressi contro malaria e tubercolosi sono ora in una fase di stallo*
- *la resistenza antimicrobica è diventata un'emergenza molto grave, che rischia di annullare un secolo di progresso medico*
- *l'inquinamento atmosferico e i mutamenti climatici sono una minaccia per l'intero pianeta.*

Quindi, le sfide che l'Oms si trova a dover affrontare sono ancora numerose, importanti e di non facile soluzione.

### Inappropriati tra i giovani gli accessi al Pronto soccorso

Sono soprattutto i giovani e non gli anziani, come erroneamente si credeva, a ricorrere in modo inappropriato al Pronto soccorso. Lo dimostra una recente ricerca condotta dalla Società italiana di gerontologia e geriatria (Sigg) e dalla Società italiana di geriatria ospedale e territorio (Sigot), che dimostra come gli accessi appropriati al Pronto soccorso aumentino con l'aumentare dell'età: si passa da un 10,7% nella fascia 40-44 anni, a un 36,8% nella fascia 85-89 anni e a un 44,2% nella fascia 95-99 anni, come dire che più si va avanti con l'età maggiore è

l'appropriatezza dei ricoveri.

Dallo studio emerge che il fenomeno del sovraccollamento dei Ps è sì strettamente legato all'invecchiamento della popolazione, tant'è vero che su mille abitanti con più di 90 anni si riscontrano 500 accessi all'anno, che scendono invece a 200-250 accessi nelle classi di età inferiore. Ma questo maggior ricorso risulta al 40% giustificato negli anziani, per la presenza di patologie e comorbidità che richiedono pronta assistenza e ottengono codice giallo o rosso, rispetto a quanto invece non si registri tra i giovani e gli adulti, che solamente nel 10% dei casi registrano accessi appropriati.

Quindi, d'accordo che gli accessi ai Ps crescono con l'aumentare dell'età, ma tra gli anziani sono più giustificati che tra i giovani, che spesso si presentano in ospedale senza averne reale necessità, ottenendo codice bianco o verde. Inoltre la ricerca, oltre a smentire il luogo comune sugli anziani che affollano in modo ingiustificato il Pronto soccorso, dimostra come sia paradossale diminuire oggi l'offerta dei servizi d'emergenza, in presenza del progressivo aumentare dell'età della popolazione. Necessario, quindi, invertire la tendenza e potenziare i Ps con una maggior presenza di geriatri.

### Dedicato alle malattie respiratorie il Calendario della Salute 2024

Patologie dell'apparato respiratorio e strategie per prevenirle e curarle sono il tema del Calendario della Salute 2024, giunto alla trentottesima edizione. L'iniziativa di educazione e informazione sanitaria, realizzata da Uniservices, il prossimo anno offrirà quindi ai cittadini che frequentano la farmacia consigli e informazioni utili sulla prevenzione delle patologie broncopolmonari e sul corretto utilizzo di farmaci e dispositivi medici.

I testi sono curati dall'Unità operativa complessa di pneumologia Cemar, della Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli Ircs, mentre le illustrazioni sono, come da più di vent'anni a questa parte, di Monica Maaten. Inoltre, anche nel 2024 il Calendario si avvarrà del patrocinio delle principali istituzioni della farmacia: Fofi, Federfarma, Assofarm, Utifar, Fenagifar e Federfarma Servizi. L'edizione 2024 sarà disponibile gratuitamente ai cittadini a fine 2023, nelle farmacie che aderiranno all'iniziativa.

# SMALTO DENTALE. RIGENERATO.\*



FAI IL TEST  
DELL'EROSIONE



[regenerateNR5.it](http://regenerateNR5.it)

Dopo 9 anni di ricerca, REGENERATE Enamel Science™ è in grado di invertire gli stadi iniziali del processo di erosione dei denti, rigenerando il contenuto minerale dello smalto.\* REGENERATE Enamel Science™ è il primo sistema orale supportato dalla tecnologia NR-5™, brevettata a livello internazionale. Ad ogni utilizzo, gli ingredienti della tecnologia NR-5™ si combinano tra loro per formare un nuovo apporto di minerali che si avvolgono e si integrano nei denti, rigenerando lo smalto.



5 BREVETTI INTERNAZIONALI  
CLINICAMENTE PROVATO

\* Agisce sugli stadi invisibili e iniziali dell'erosione dello smalto. L'uso regolare aiuta a rigenerare lo smalto ripristinandone il contenuto minerale e la microdurezza. Clinicamente provato.

**REGENERATE™**  
E N A M E L S C I E N C E



## News & Media

Bisogna reagire alla battuta d'arresto che le vaccinazioni pediatriche stanno subendo. Oltre 25 milioni di bambini, infatti, non hanno ricevuto alcuna vaccinazione e i livelli di immunizzazione sono crollati in oltre 100 Paesi. Anche in Italia, purtroppo, si registra una diminuzione della copertura vaccinale. Al problema è stata dedicata la "Settimana delle Vaccinazioni 2023" sul tema "Il grande recupero"

La rassegna stampa completa è disponibile sul sito di Federfarma

Ufficio  
Stampa

Tema dell'iniziativa 2023: "The Big Catch-up"

# SETTIMANA DELLE VACCINAZIONI

Il mese di aprile si è concluso con la Settimana delle Vaccinazioni, ricorrenza che ha l'obiettivo di sensibilizzare l'opinione pubblica sull'importanza dei vaccini per proteggere la salute delle persone di tutte le età. Il tema dell'edizione di quest'anno è *The Big Catch-up* (Il grande recupero) e coincide con l'iniziativa lanciata da Oms, Unicef, Gavi Alleanza per i vaccini e Fondazione Gates per vaccinare milioni di bambini e ripristinare i livelli di copertura che si sono drasticamente abbassati con la pandemia.

Solamente nel 2021, oltre 25 milioni di bambini non hanno ricevuto alcuna vaccinazione e i livelli essenziali di immunizzazione sono crollati in oltre 100 Paesi, portando all'aumento dei focolai di morbillo, difterite, polio e febbre gialla. Il progetto *The Big Catch-up* mira a proteggere

le popolazioni dalle epidemie prevenibili rafforzando i sistemi sanitari nazionali e si concentrerà in particolare sui 20 Paesi: Afghanistan, Angola, Brasile, Camerun, Ciad, Repubblica Democratica Popolare di Corea, Rd del Congo, Etiopia, India, Indonesia, Nigeria, Pakistan, Filippine, Somalia, Madagascar, Messico, Mozambico, Myanmar, Tanzania, Vietnam.

Ma non occorre andare così lontano per constatare la battuta d'arresto che le vaccinazioni pediatriche hanno subito a causa del Covid-19. Secondo i dati diffusi dall'Ecdc (Centro europeo per la prevenzione e il controllo delle malattie) proprio in occasione della Settimana delle Vaccinazioni, in Italia dal 2018 al 2021 la copertura vaccinale per il morbillo è passata

dal 93% al 92% relativamente alla prima dose e dall'89% all'86% per la seconda, attestandosi al di sotto del livello di copertura ottimale, fissato al 95%.

Se nei Paesi meno sviluppati la scarsa diffusione delle vaccinazioni è legata, oltre che alla pandemia, a fattori socio-economici, sembra che nei Paesi occidentali le cause siano soprattutto di natura socio-culturale: come ha sottolineato Emer Cooke, direttore esecutivo dell'Ema, in tema di vaccini e

vaccinazioni sta circolando una "disinformazione senza precedenti", complici soprattutto il web e i social media, dove è difficile controllare le fonti e la loro attendibilità scientifica.

Un buon metodo per non incorrere nelle *fake news* è sicuramente cercare informazioni sui siti istituzionali, come il portale europeo

sulle vaccinazioni (<https://vaccination-info.eu>), sito dell'Ue con informazioni e dati scientificamente validati, sempre aggiornati. Ma, per dissipare ogni dubbio, è ancor meglio rivolgersi direttamente ai professionisti sanitari del territorio: farmacisti, medici, infermieri. A tal proposito Emer Cooke rivolge a tutti noi un'esortazione: "Appuntatevi le vostre domande e parlatene con gli operatori sanitari: sapranno offrirvi la guida di cui avete bisogno". Ed è proprio quanto fa, ogni giorno, il farmacista in farmacia: accogliendo, ascoltando, consigliando e fornendo prestazioni sanitarie alle persone che si rivolgono a lui con fiducia, per trovare soluzione a piccoli e grandi problemi di salute.

Silvia Martello

Secondo l'Ema,  
tra le cause delle  
insufficienti vaccinazioni  
nei Paesi occidentali,  
c'è l'informazione  
non corretta

## La stampa ha parlato anche di...

**Patto di Stabilità** - La Commissione europea ha presentato la proposta di riforma del Patto di Stabilità e Crescita, con l'obiettivo di rendere le regole più efficaci, associando alle misure di risanamento delle finanze pubbliche la previsione di interventi per il sostegno agli investimenti. «Le nostre regole di bilancio risalgono agli anni 90. Ora ci troviamo di fronte a sfide e priorità economiche diverse rispetto al passato e le nostre regole devono riflettere questi cambiamenti -ha spiegato a Bruxelles il vicepresidente della Commissione Valdis Dombrovskis-. Le nostre proposte garantiranno una costante riduzione degli elevati livelli di debito pubblico e ci aiuteranno a soddisfare le nostre principali esigenze di riforma e di investimento». La proposta, che ipotizza una riduzione minima del debito per i Paesi più indebitati, dovrà ora essere discussa dal Consiglio e dal Parlamento Ue. (*Il Sole 24 Ore* – 27.4.23)

**Brevetti** - Riduzione della durata del brevetto da 10 a 8 anni, con la possibilità per le aziende produttrici di prolungare l'esclusiva fino a 12 anni se si impegnano, tra l'altro, a garantire l'accesso ai nuovi farmaci in tutti gli

Stati Ue o a rispondere a esigenze mediche insoddisfatte. Questa la principale novità contenuta nella proposta di riforma della legislazione farmaceutica presentata dalla Commissione europea. Tra le misure proposte da Bruxelles, procedure più veloci per immettere sul mercato farmaci equivalenti e, in generale, un taglio dei tempi per le autorizzazioni rilasciate dall'Ema grazie all'uso del digitale. (*Il Sole 24 Ore* – 27.4.23)

**Salute femminile** - Il 22 aprile si è celebrata la Giornata nazionale della Salute della donna, istituita nel 2015 su richiesta della Fondazione Atena Onlus e di Atena Donna, per rivolgere un'attenzione particolare alla salute delle donne. In Italia circa 12 milioni di donne hanno più di cinquanta anni e l'8,3% denuncia un cattivo stato di salute, contro il 5,3% degli uomini. Le donne vivono 3-4 anni più degli uomini, ma arrivano alla tarda età in condizioni peggiori. La Giornata costituisce un'importante occasione per sottolineare la necessità di creare una cultura che riconosca le differenze di genere e le inserisca nella pratica medica, permettendo alle donne di superare il divario che per decenni le ha svantaggiate. (*Il Messaggero* – 26.4.23)

Zeta Farmaceutici informa i Sigg. i farmacisti che sono in commercio i medicinali OTC GOLASEPT, per le affezioni delle vie respiratorie

# Golasept



NOVITÀ

### ANTISETTICO OROFARINGEO

1,3 mg cetilpiridinio cloruro  
20 compresse  
prezzo al pubblico € 5,90

### SEDATIVO TOSSE

1,5% destrometorfano bromidrato  
gocce 30ml  
prezzo al pubblico € 5,90

### SEDATIVO TOSSE

0,3% destrometorfano bromidrato  
sciroppo 150ml  
prezzo al pubblico € 7,90

### TOSSE GRASSA

Ambroxolo Cloridrato  
sciroppo 200ml  
prezzo al pubblico € 9,90





## Ricerche e documenti

L'Agenzia italiana del farmaco ha pubblicato la quinta edizione del Rapporto "Horizon Scanning" sui nuovi medicinali in arrivo. Nel 2022 in Europa sono stati autorizzati 89 nuovi farmaci, di cui 48 contenenti nuovi principi attivi, 8 biosimilari, 23 equivalenti e 10 tra medicinali ibridi, sostanze attive note e farmaci autorizzati con la procedura del consenso informato

A cura di  
Silvia Martello

# RAPPORTO 2023 "HORIZON SCANNING" I nuovi farmaci in arrivo

L'Agenzia italiana del farmaco ha pubblicato "Horizon Scanning - Rapporto Anno 2023", che presenta i nuovi medicinali approvati, in arrivo in Europa (il testo è disponibile sul sito dell'Aifa [www.aifa.gov.it](http://www.aifa.gov.it)). Il Rapporto, giunto alla quinta edizione, è realizzato dall'Aifa con lo scopo di fornire informazioni sui nuovi medicinali e sulle nuove terapie, che hanno ricevuto un parere positivo dell'EmA o che potrebbero averlo negli anni successivi. L'analisi, in particolare, si concentra su medicinali contenenti nuove sostanze attive, biosimilari ed equivalenti. I dati raccolti dal rapporto si basano sulle informazioni disponibili al momento della stesura: dicembre 2022. In sintesi, nel 2022, in Europa sono stati autorizzati 89 nuovi farmaci: 48 contenenti nuove sostanze attive, 8 biosimilari, 23 equivalenti e 10 tra medicinali ibridi, sostanze attive note e farmaci autorizzati con la procedura del consenso informato.

### I principali dati del Rapporto

L'Aifa mette in evidenza alcuni dei risultati più rilevanti illustrati dal Rapporto "Horizon Scanning 2023". Vediamoli.

- Gli antineoplastici e immunomodulatori -per il trattamento di alcuni tipi di tumori solidi (come tumore al polmone, alla prostata e al fegato), del sangue (come mieloma, linfoma e leucemia) e delle malattie autoimmuni- si confermano le categorie più rappresentate (complessivamente il 37,5%, cioè 27,1% gli antineoplastici e 10,4% gli

immunomodulatori) tra i medicinali contenenti nuovi principi attivi autorizzati dall'Agenzia Europea per i medicinali.

- Le altre categorie più presenti sono, in ordine decrescente, gli antinfettivi a uso sistemico (18,8%), i farmaci dell'apparato gastrointestinale e del metabolismo (12,5%), quelli del sistema nervoso (10,4%).

- Nel 2022 l'EmA ha autorizzato 20 medicinali orfani contenenti nuove sostanze attive, 5 dei quali sono medicinali per terapie avanzate (nello specifico, terapie geniche).

- L'EmA ha inoltre espresso parere positivo su 91 nuove indicazioni di 67 medicinali già autorizzati. Il maggior numero di nuove indicazioni terapeutiche riguarda i farmaci antineoplastici e immunomodulatori, che, con 43 nuove indicazioni, rappresentano il 47,3% del totale.

- A inizio 2023 i nuovi farmaci sottoposti alla valutazione dell'Agenzia europea per i medicinali sono novantadue e il parere dovrebbe essere espresso entro quest'anno.

- Dei 92 farmaci sotto esame, 61 contengono nuove sostanze attive (28 sono medicinali orfani), 17 sono equivalenti e 14 sono biosimilari. I più numerosi sono gli antineoplastici, seguiti dagli immunosoppressori e immunostimolanti e dai medicinali del sistema nervoso.

- Le nuove indicazioni terapeutiche che EmA sta valutando sono 64 e riguardano 58 medicinali già autorizzati, appartenenti a 9 aree principali: tumori solidi, malattie infettive,





malattie autoimmuni e allergie, tumori del sangue, malattie neurologiche, neurometaboliche e sensoriali, cardiovascolari e sindromi metaboliche.

• Sono 111 i medicinali ammessi al programma Prime, rivolto ai farmaci promettenti e a elevato interesse per la salute pubblica, destinati a pazienti con esigenze di cura insoddisfatte, per i quali è previsto supporto precoce allo sviluppo. Si tratta, per la maggior parte, di terapie avanzate e l'area oncologica è la più rappresentata, seguita dalle aree di ematologia-emostasiologia, endocrinologia-ginecologia-metabolismo, neurologia e dai vaccini.

### Che cos'è "Horizon Scanning"

Il Rapporto "Horizon Scanning - Scenario dei medicinali in arrivo" rientra tra le attività di Horizon Scanning dell'Agenzia italiana del farmaco che permettono di identificare e valutare precocemente nuovi medicinali e nuove indicazioni terapeutiche di medicinali già autorizzati, che potranno ampliare le opzioni di trattamento a disposizione dei medici e dei pazienti, colmando le esigenze di salute non ancora soddisfatte.

In alcuni casi si tratta di terapie che potrebbero avere un impatto significativo sul Servizio sanitario nazionale e che, di conseguenza, potrebbero richiedere un impegno da parte dell'Agenzia nella definizione di strategie idonee a garantire ai cittadini l'accesso a cure innovative e personalizzate.

In questa analisi - chiarisce l'Aifa nell'introduzione al Rapporto - vengono considerati i medicinali sottoposti a procedura centralizzata, per i quali le aziende farmaceutiche presentano all'EMA una domanda di Autorizzazione all'immissione in commercio (Aic) valida in tutti gli Stati membri dell'Unione Europea e nei Paesi dello Spazio Economico Europeo (Islanda, Liechtenstein e Norvegia).

### Le tappe del percorso dei medicinali

Il Comitato per i medicinali per uso umano (Chmp, Committee for medicinal products for human use) dell'EMA effettua una valutazione scientifica della domanda e formula un parere relativo alla concessione dell'Autorizzazione all'immissione in commercio.

Il parere dell'Agenzia europea per i medicinali è esaminato e convalidato dalla Commissione Europea e tale decisione viene successivamente pubblicata nella Gazzetta Ufficiale dell'Unione Europea.

Una volta ottenuta l'Aic, il medicinale potrà essere messo a disposizione dei pazienti in tutta l'Unione Europea. Prima della commercializzazione del medicinale in Italia, è compito dell'Aifa stabilire il regime di fornitura, le condizioni di rimborsabilità e il prezzo, avvalendosi della Commissione Tecnico Scientifica (Cts) e del Comitato prezzi e rimborso (Cpr). In particolare, entro sessanta giorni dalla data di pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Ue della decisione della Commissione Europea sulla domanda di Aic, l'Aifa pubblica nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana un provvedimento recante l'inserimento del medicinale in un'apposita sezione denominata Classe Cnn (Classe C non negoziata), dedicata ai farmaci non

ancora valutati ai fini della rimborsabilità, e definisce il regime di fornitura del medicinale in questione.

Tale provvedimento viene emanato in attesa della presentazione, da parte dell'azienda interessata, di un'eventuale domanda di diversa classificazione ai fini della rimborsabilità e di negoziazione del prezzo di rimborso, necessaria per l'erogazione del medicinale a carico del Servizio sanitario nazionale.

### Le tre sezioni del Rapporto

Il Rapporto "Horizon Scanning 2023" è organizzato in tre parti:

- la prima parte fornisce informazioni sui nuovi medicinali e sulle nuove indicazioni terapeutiche di medicinali già autorizzati che hanno ricevuto nel corso del 2022 un parere positivo all'Aic da parte del Chmp dell'EMA. Inoltre, in questa sezione è riportato il trend delle autorizzazioni dei medicinali nel quadriennio 2019-2022

- la seconda parte riguarda i nuovi medicinali e le estensioni di indicazione di medicinali già autorizzati in valutazione, che potrebbero ricevere un parere da parte del Chmp dell'Agenzia europea per i medicinali nel corso del 2023

- la terza parte del Rapporto rappresenta una panoramica sui medicinali ammessi al programma Prime (Priority medicines) dell'EMA: si tratta - come anticipato sopra - di medicinali a elevato interesse per la salute pubblica dal punto di vista dell'innovazione terapeutica e destinati a pazienti con esigenze di cura insoddisfatte.

Nelle prime due parti del report sono riportati dati cumulativi e in dettaglio così suddivisi:

- medicinali contenenti nuove sostanze attive (medicinali orfani, medicinali non orfani, medicinali per terapie avanzate)
- medicinali biosimilari
- medicinali equivalenti
- nuove indicazioni terapeutiche di medicinali già autorizzati

Per ciascuna di queste categorie i dati sono presentati sia in grafici sia in tabelle con informazioni aggiuntive. I dati sono organizzati, nella prima parte del Rapporto, in base al sistema di classificazione Atc (il sistema di classificazione anatomico, terapeutico e chimico), mentre, nella seconda parte, in base all'area terapeutica interessata in accordo alla suddivisione dell'EMA.

Nella prima parte, per i nuovi medicinali e per le nuove indicazioni terapeutiche di medicinali già autorizzati che hanno ricevuto il parere positivo dell'EMA, sono riportate le seguenti informazioni: Atc, nome commerciale, principio attivo, data del parere dell'Agenzia europea, status di medicinale orfano (solo per i nuovi medicinali), indicazione terapeutica approvata e, nel caso dei medicinali biosimilari e dei medicinali equivalenti, il medicinale di riferimento.

Nella seconda parte, per i medicinali in valutazione e che potrebbero ricevere un parere di EMA nel corso del 2023, le informazioni riportate in tabella sono: area terapeutica, principio attivo, eventuale designazione di "medicinale orfano" e malattia/condizione clinica.



## Ricerche e documenti

L'Aifa ha aggiornato l'elenco dei farmaci innovativi, quelli che possiedono il requisito di innovatività terapeutica piena o condizionata e che devono essere resi immediatamente disponibili agli assistiti

# AIFA AGGIORNA L'ELENCO DEI FARMACI INNOVATIVI

L'Agenzia italiana del farmaco ha pubblicato l'aggiornamento al 31 marzo 2023 dell'elenco dei medicinali innovativi, cioè quelli che, a giudizio della Commissione tecnico-scientifica dell'Aifa, possiedono il requisito dell'innovatività **terapeutica piena o condizionata**, ai sensi dell'articolo 10, comma 2, della Legge n. 189/2012. L'elenco rappresenta i farmaci innovativi che devono essere resi immediatamente disponibili agli assistiti, anche senza il formale inserimento nei Prontuari

terapeutici regionali.

Su "Farma7" numero 7/2022 avevamo pubblicato, da pagina 10 nella sezione "Ricerche e documenti", l'elenco aggiornato al 31 marzo 2022, a cui si rimanda per approfondire l'argomento, di sicuro interesse per il farmacista. A quei medicinali - a molti dei quali è stato prolungato lo status di "innovatività" - si sono aggiunte, nel corso degli ultimi dodici mesi, le nuove specialità che riportiamo qui a seguire, con tutte le informazioni fondamentali relative a principi attivi, indicazioni terapeutiche eccetera.

Farmaco	Indicazione innovativa	Tipo di innovatività e Fondo	GU (Nr./Data)	Data inizio e scadenza innovatività
ASPAVELI - pegcetacoplan Swedish Orphan Biovitrum AB Classe H	ASPAVELI® è indicato nel trattamento di pazienti adulti con emoglobinuria parossistica notturna (EPN) che rimangono anemici dopo trattamento con un inibitore di C5 per almeno 3 mesi	Condizionata	Determina n. 532/2022 GU Serie Generale Generale n. 189 del 13-08-2022	14/08/2022 13/02/2024
BLINCYTO - blinatumomab Amgen Europe B.V. Classe H	BLINCYTO® è indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti pediatrici di età pari o superiore a 1 anno con LLA da precursori delle cellule B in prima recidiva ad alto rischio, positiva per CD19, negativa per il cromosoma Philadelphia, come parte della terapia di consolidamento	Piena Oncologico	Determina n. 632/2022 GU Serie Generale n. 221 del 21-09-2022	22/09/2022 21/09/2025
BYLVAY - odevoxibat Albireo AB Classe H	BYLVAY® è indicato per il trattamento della colestasi intraepatica familiare progressiva (PFIC) in pazienti di età pari o superiore a 6 mesi	Piena Non-Oncologico	Determina n. 567/2022 GU Serie Generale n. 200 del 27-08-2022	28/08/2022 27/08/2025
FINTEPLA - fenfluramina Zogenix ROI Limited Classe A	FINTEPLA® è indicato per il trattamento di crisi epilettiche associate alla sindrome di Dravet come terapia aggiuntiva ad altri medicinali antiepilettici per pazienti di età pari o superiore ai 2 anni	Condizionata	Determina n. DG/444/2022 GU Serie Generale n. 136 del 13-06-2022	14/06/2022 13/12/2023
HEPCLUDEX - bulevirtide Gilead Sciences Ireland UC Classe A	HEPCLUDEX® è indicato per il trattamento dell'infezione cronica da virus dell'epatite delta (HDV) in pazienti adulti positivi a HDV-RNA plasmatico (o sierico) con malattia epatica compensata.	Condizionata	Determina n. 8/2023 GU Serie Generale n. 20 del 25-01-2023	26/01/2023 25/07/2024
IMCIVREE - setmelanotide Rhythm Pharmaceuticals Netherlands B.V. Classe H	IMCIVREE® è indicato per il trattamento dell'obesità e controllo della fame associati a deficit di pro-opiomelanocortina (POMC), compreso PCSK1, con perdita di funzione bi-allelica geneticamente confermata, o a deficit bi-allelico del recettore della leptina (LEPR) negli adulti e nei bambini di età pari o superiore ai 6 anni	Piena Non-Oncologico	Determina n. 562/2022 GU Serie Generale n. 200 del 27-08-2022	28/08/2022 27/08/2025
KIMMTRAK - tebentafusp Immunocore Ireland Limited Classe H	KIMMTRAK® è indicato in monoterapia per il trattamento di pazienti adulti positivi all'antigene leucocitario umano (HLA)-A*02:01 con melanoma uveale non resecabile o metastatico.	Condizionata	Determina n. 121/2023 GU Serie Generale n. 57 del 08-03-2023	09/03/2023 08/09/2024
LIBMELDY - atidarsagene autotemcel Orchard Therapeutics (Netherlands) B.V. Classe H	Libmeldy® è indicato per il trattamento della leucodistrofia metacromatica (MLD) caratterizzata da mutazioni bialleliche del gene arilsulfatasi A (ARSA) che comportano una riduzione dell'attività enzimatica di ARSA: - nei bambini con forme infantili tardive o giovanili precoci, senza manifestazioni cliniche della malattia, - nei bambini con la forma giovanile precoce, con manifestazioni cliniche precoci della malattia, che conservano la capacità di camminare autonomamente e prima dell'inizio del declino cognitivo (vedere paragrafo 5.1).	Piena Non-Oncologico	Determina n. 246/2022 GU Serie Generale n. 82 del 07-04-2022	08/04/2022 07/04/2025
OXLUMO - lumasiran Alnylam Netherlands B.V. Classe H	Trattamento dell'iperossaluria primitiva di tipo 1 (PH1) in tutte le fasce d'età	Piena Non-Oncologico	Determina n. 237/2022 GU Serie Generale n.79 del 04-04-2022	05/04/2022 04/04/2025
RECARBRIO - imipenem/cilastatina/relebactam MERCK SHARP & DOHME B.V. Classe H	RECARBRIO® è indicato per il trattamento di pazienti adulti ricoverati con infezioni, incluse HAP/VAP e batteriemie associate, causate da batteri Gram-negativi resistenti ai carbapenemi nei quali vi siano opzioni terapeutiche limitate o con infezioni invasive ad eziologia fortemente sospetta da batteri Gram-negativi resistenti ai carbapenemi (come da scheda di prescrizione AIFA).	Condizionata	Determina n. DG/412/2022 GU Serie Generale n. 129 del 04-06-2022	05/06/2022 04/12/2023

# Lactoflorene® REPAIR

FERMENTI LATTICI VIVI AD AZIONE PROBIOTICA

## Non lasciare che l'intestino ti pieghi



**Lactoflorene® Repair** è un integratore alimentare a base di fermenti lattici vivi ad azione probiotica, utile nel caso in cui sia necessaria un'**integrazione d'urto** per il mantenimento della flora batterica intestinale a seguito di: **attacchi acuti di diarrea, costipazione acuta o cronica, disbiosi acuta e come supporto per i pazienti in trattamento per IBS.**

### CONSIGLIARE LACTOFLORENE REPAIR come supporto a:

- Soggetto con somatizzazione e ipersensibilità viscerale
- Soggetto con IBS con alvo diarroico, stitico o alterno
- Soggetto in terapia con Rifaximina per trattamento della diverticolite (assumere Repair dall'ultimo giorno di assunzione dell'antibiotico)
- Soggetto con intolleranza al lattosio

**ASSENZA DI INGREDIENTI  
FAVORENTI LA  
FERMENTAZIONE COLONICA**

**DUE CEPPI PROBIOTICI  
AMPIAMENTE  
DOCUMENTATI**

Comunicazione per il farmacista: per maggiori informazioni contattare l'agente di zona Montefarmaco.

ROACTEMRA - tocilizumab Roche Registration GmbH Classe H	Trattamento di soggetti adulti ospedalizzati con COVID-19 grave e/o con livelli elevati degli indici di infiammazione sistemica. In particolare, si considerano candidabili al trattamento con tocilizumab i pazienti ospedalizzati con condizioni cliniche rapidamente ingravescenti: • Pazienti recentemente ospedalizzati ricoverati in terapia intensiva da meno di 24/48 ore che ricevono ventilazione meccanica o ossigeno ad alti flussi; oppure pazienti recentemente ospedalizzati con fabbisogno di ossigeno in rapido aumento che richiedono ventilazione meccanica non invasiva o ossigeno ad alti flussi in presenza di elevati livelli di indici di flogosi (CRP≥75 mg/L). • Soggetti ospedalizzati in rapida progressione clinica dopo 24/48 ore di utilizzo di desametasone, o altri cortisonici. Per rapida progressione clinica si intende fabbisogno di ossigeno in rapido aumento, pur senza necessità di ventilazione non invasiva o ossigeno ad alti flussi, e con elevati livelli di indici di flogosi (CRP≥75 mg/L).	Condizionata	Determina n. 2/2023 GU Serie Generale n. 20 del 25-01-2023	26/01/2023 25/07/2024
SOLIRIS - eculizumab Alexion Europe Sas Classe H	SOLIRIS® è indicato nel trattamento di seconda linea, dopo rituximab, del disturbo dello spettro della neuromielite ottica (NMOSD) in pazienti adulti positivi agli anticorpi anti-acquaporina 4 (AQP4) con storia clinica di almeno una recidiva negli ultimi 12 mesi e un punteggio alla scala EDSS (Expanded Disability Status Scale) ≤ 7.	Piena Non-Oncologico	Determina n. 596/2022 GU Serie Generale n. 210 del 08-09-2022	09/09/2022 08/09/2025
SOLIRIS - tebentafusp Immunocore Ireland Limited Classe H	SOLIRIS® è indicato nel trattamento di adulti affetti da Miastenia gravis generalizzata refrattaria (MG) in pazienti positivi agli anticorpi anti recettore dell'acetilcolina (AChR)	Condizionata	Determina n. 596/2022 GU Serie Generale n. 210 del 08-09-2022	09/09/2022 08/03/2024
TECENTRIQ - atezolizumab Roche REGISTRATION GMBH Classe H	TECENTRIQ®, in combinazione con bevacizumab, è indicato per il trattamento di pazienti adulti con carcinoma epatocellulare (HCC) avanzato o non resecabile non sottoposti a precedente terapia sistemica.	Piena Oncologico	Determina n. 380/2022 Serie Generale n. 126 del 31-05-2022	01/06/2022 31/05/2025
TRODELVY - sacituzumab govitecan Gilead Sciences Ireland UC Classe H	TRODELVY® in monoterapia è indicato per il trattamento di pazienti adulti con cancro della mammella triplo negativo metastatico o non resecabile (metastatic triple-negative breast cancer, mTNBC) che abbiano ricevuto in precedenza almeno due terapie sistemiche, almeno una delle quali per la malattia avanzata.	Piena Oncologico	Determina n. 583/2022 GU Serie Generale n. 185 del 09-08-2022	10/08/2022 09/08/2025
TUKYSA - tucatinib Seagen B.V. Classe H	TUKYSA® è indicato in associazione a trastuzumab e capecitabina per il trattamento di pazienti adulti affetti da cancro della mammella localmente avanzato o metastatico HER2-positivo che abbiano ricevuto almeno 2 precedenti regimi di trattamento anti-HER2.	Condizionata	Determina n. 790/2022 GU Generale n. 268 del 16-11-2022	17/11/2022 16/05/2024
VOXZOGO - vosoritide Biomarin International Limited Classe H	VOXZOGO® è indicato nel trattamento dell'acondroplasia in pazienti di età compresa tra i cinque e i quattordici anni al momento dell'inizio della terapia e le cui epifisi non siano chiuse. La diagnosi di acondroplasia deve essere confermata mediante opportuna analisi genetica	Piena Non-Oncologico	Determina n. 651/2022 GU Serie Generale n. 213 del 12-09-2022	13/09/2022 12/09/2025
YERVOY - ipilimumab Bristol-Myers Squibb Pharma Eeig Classe H	YERVOY® in associazione a nivolumab per il trattamento in prima linea di pazienti adulti con mesotelioma maligno della pleura non resecabile con istologia non epitelioide.	Piena Oncologico	Det. n. 590 del 05/09/2022 GU n. 217 del 16/09/2022	17/09/2022 16/09/2025

SI AFFIDANO A NOI 6.511 FARMACIE!\*



**inverness MED**

SISTEMI PER LA FORATURA AURICOLARE



dal 1991 N° 1 IN FARMACIA



**FORATURA AURICOLARE**

CONTATTACI SENZA IMPEGNO: SANICO SRL - MILANO - Tel. 02 90 39 00 38 - [www.inverness-med.it](http://www.inverness-med.it)



# UN VILLAGGIO VACANZE SUL MARE DI TROPEA

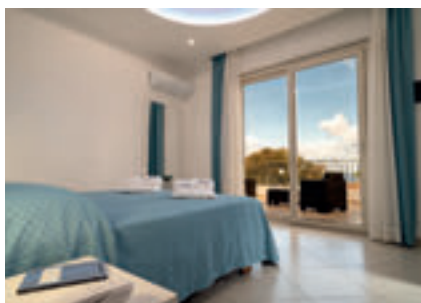
**Promo  
Giugno**  
Settimana  
in pensione completa  
a partire da  
**500 euro!**



Benvenuti al villaggio La Pizzuta, un'oasi di pace e bellezza situata nella splendida Costa degli Dei.

Mare cristallino, natura incontaminata, ospitalità calda e genuina, cucina fresca e di qualità, e panorami mozzafiato renderanno il vostro soggiorno unico e irripetibile.

Non perdetevi l'opportunità di visitare il villaggio La Pizzuta e di vivere un sogno.



**Villaggio La Pizzuta Srl**  
Contrada Cervo, Parghelia (VV)  
Tel. 0963 600592 - Fax 0963 600142

**Whatsapp +39 350 1897750**  
[info@lapizzuta.it](mailto:info@lapizzuta.it)



Chiamaci o visita il nostro sito [www.lapizzuta.it](http://www.lapizzuta.it)  
Presentando il tuo abbonamento a **Farma 7**  
avrà diritto a condizioni riservate.  
**Ti Aspettiamo!**

**la pizzuta**  
Villaggio fiorito sul mare di Tropea





## Linea diretta con Federfarma

Si sono svolte le elezioni per il rinnovo dei vertici di Federfarma e Sunifar per il triennio 2023-2026. Tutti i componenti sono stati riconfermati e qui a fianco pubblichiamo l'esito ufficiale delle votazioni, con nomi e voti degli eletti. Nelle pagine che seguono pubblichiamo le altre tematiche oggetto di specifiche circolari della Federfarma

Uffici  
Federfarma

# I RISULTATI DELLE ELEZIONI DI FEDERFARMA E SUNIFAR

Si comunicano i risultati delle elezioni per il presidente di Federfarma, il presidente del Sunifar e i componenti del Consiglio di Presidenza svoltesi a Roma il 20 aprile 2023. Le elezioni si sono tenute in occasione della riunione congiunta dell'Assemblea nazionale di Federfarma e dell'Assemblea del Sunifar, a seguito delle candidature presentate, come comunicato con la circolare Federfarma prot. n.168 del 17 aprile 2023.

## Presidente Federfarma

(da parte dell'Assemblea nazionale - 205 votanti)

- Cossolo Marco 189 voti
- schede bianche 15
- schede nulle 1

## Presidente Sunifar

(da parte dell'Assemblea del Sunifar - 94 votanti)

- Petrosillo Giovanni 85 voti
- schede bianche 9

## Sei componenti del Consiglio di Presidenza

(da parte dell'Assemblea nazionale - 203 votanti)

- Tobia Roberto 178 voti
- Mottinelli Clara 172 voti
- Guerricchio Antonio 171 voti

- Gallina Toschi Achille 163 voti
- Pellegrini Calace Michele 161 voti
- Procaccini Alfredo 160 voti
- schede bianche 13
- schede nulle 2

## Tre componenti rurali del Consiglio di Presidenza

(da parte  
dell'Assemblea  
del Sunifar - 93  
votanti)

- Usai Renato 83  
voti
- Dani Daniele  
81 voti
- Pietropoli  
Claudia 77 voti
- schede bianche 3
- schede nulle 1



Il presidente nazionale di Federfarma, Marco Cossolo, ai sensi del comma 3 dell'articolo 17 dello Statuto federale, ha successivamente provveduto alle seguenti nomine:

- vicepresidente vicario Alfredo Procaccini
- segretario nazionale Roberto Tobia
- tesoriere Michele Pellegrini Calace.

Analogamente, ai sensi del successivo comma 4 del medesimo articolo, il presidente del Sunifar, Giovanni Petrosillo, ha provveduto alle seguenti nomine:

- vicepresidente del Sunifar Daniele Dani
- segretario del Sunifar Renato Usai

A tutti gli eletti gli auguri di buon lavoro da parte di Farma 7.  
(ADIR.EC - 6742/175 - 6743/12R - 24.4.23)

## Accesso a Vet.info Scongiurata l'ipotesi di blocco

Il ministero della Salute ha accolto la richiesta espressa da Federfarma: la non corrispondenza tra la partita Iva della farmacia inserita nel gestionale di quest'ultima e il medesimo dato incluso nel sistema Nsis non porterà al blocco del sistema vet.info e quindi all'erogazione della Rev.

**Precedenti:** Circolare Federfarma n. 58178/163 del 12/4/2023.

In seguito alla richiesta inoltrata da Federfarma il 12 aprile 2023 (cfr. circolare citata in epigrafe) ai competenti uffici del Ministero della Salute per procrastinare la data del 17 aprile per l'aggiornamento del campo partita Iva all'interno dell'anagrafica per la tracciabilità del farmaco (sistema Nsis), il 14 aprile si è tenuta una riunione con i rappresentanti del ministero della Salute, dell'Istituto zooprofilattico di Teramo, di Sogei e della Ragioneria generale dello Stato.

**Il ministero della Salute ha accolto la richiesta espressa da Federfarma. Pertanto, la non corrispondenza tra la partita Iva della farmacia inserita nel gestionale di quest'ultima e il medesimo dato incluso nel sistema Nsis non porterà più al blocco del sistema vet.info e quindi all'erogazione della Rev.**

Secondo il nuovo calendario operativo concordato tra Federfarma e la parte pubblica, è previsto un obbligo per le farmacie di inserire la partita Iva all'interno del gestionale entro il 3 maggio 2023. Ciò permetterà alle farmacie che si collegano al sistema vet.info tramite gestionale di continuare a poter accedere all'erogazione della Rev passando attraverso il sistema Ts. Dopo tale data, i gestionali sprovvisti di partita Iva non permetteranno più l'accesso diretto al sistema di erogazione della ricetta elettronica veterinaria. Tale accesso sarà tuttavia permesso tramite le credenziali rilasciate dal sistema vet.info (vedi istruzioni riportate nella circolare citata in epigrafe).

**Dal 3 maggio 2023, pertanto, le farmacie si collegheranno al sistema vet.info tramite il loro gestionale veicolando obbligatoriamente anche il dato della partita Iva, ma ciò non porterà a un blocco all'ingresso del sistema vet.info** per quelle farmacie il cui dato della partita Iva contenuto nel loro gestionale risulti disallineato con quello inserito nel sistema Nsis (tracciabilità).

Alle farmacie viene comunque chiesto di verificare la correttezza del dato della partita Iva contenuto nell'anagrafica per la tracciabilità del farmaco (Nsis). Il controllo può essere facilmente effettuato presso l'indirizzo web: [www.salute.gov.it/CercaFarmacie/Ricerca](http://www.salute.gov.it/CercaFarmacie/Ricerca)

L'eventuale non corrispondenza potrà essere sanata operando l'aggiornamento seguendo le istruzioni già riportate nella circolare citata in epigrafe. Le farmacie che,

nel medio periodo, non opereranno tale aggiornamento saranno avvisate per eseguire l'attività secondo modalità che verranno concordate nei prossimi giorni tra Federfarma e la parte pubblica.

Quanto appena rappresentato verrà riportato dal ministero della Salute con comunicato ufficiale da pubblicare sul portale del sistema vet.info e su quello relativo al sistema di tracciabilità. (URI.ML - 6170/166 - 14.4.23)

## FarmaPrivacy Aggiornamento sui test diagnostici

Sono già online i nuovi aggiornamenti della piattaforma FarmaPrivacy, che consentono l'adeguamento alle novità normative in relazione alla nuova attività di "test diagnostici in farmacia" effettuati in regime privatistico (come quello per lo streptococco). Per coloro che non avessero già provveduto, è ancora possibile iscriversi e/o rinnovare, per l'anno 2023.

**Precedenti:** - Sulla normativa: circolari Federfarma n. 102 del 22/2/22; n. 410 del 13/7/21; n. 279 del 14/5/21; n. 335 del 27/5/20; n. 107 del 23/2/21; n. 350 del 9/8/19; n. 156 del 4/4/19; n. 137 del 25/3/19; n. 475 del 6/12/18; n. 362 del 25/9/18; n. 103 del 7/3/18; n. 442 del 14/11/17; n. 246 del 9/6/17; n. 212 dell'11/5/16 - Su FarmaPrivacy: circolari Federfarma n. 19 del 12/1/23; n. 509 del 10/11/22; n. 233 del 12/5/22; n. 19 del 11/1/22; n. 592 del 27/10/21; n. 13 dell'11/1/21; n. 60 del 13/2/20; n. 487 del 26/11/19; n. 53 del 30/1/19; n. 31 del 21/1/19; n. 381 del 5/10/18; n. 235 dell'8/6/18; n. 222 dell'1/6/18; n. 188 del 9/5/18; n.172 del 26/4/18; n.164 del 24/4/18.

Sulla piattaforma **FarmaPrivacy®**, in aggiunta ai recenti processi riguardanti la "vaccinazione in farmacia", i "tamponi/test Covid in farmacia", è stato inserito il processo "**Test diagnostici in farmacia**", in relazione a quanto previsto dall' articolo 1, comma 2, lettera e-quater e dal Protocollo d'intesa del 28 luglio 2022 (test diagnostici che prevedono il prelievo del campione biologico a livello nasale, salivare o orofaringeo). Al fine di utilizzare correttamente FarmaPrivacy e rispettare tale disposizione, le farmacie che eseguono test diagnostici dovranno:

- selezionare il nuovo processo "Test diagnostici in farmacia" e rispondere alle



"Test diagnostici  
in farmacia"  
ora disponibili  
su "FarmaPrivacy"



## Linea diretta con Federfarma

domande aggiuntive generate dal questionario

- qualora si avvalgano dell'aiuto di dipendenti e collaboratori, associare -nell'apposita sezione- il processo a queste persone e, conseguentemente, aggiornare la loro lettera d'incarico
- qualora si effettui la refertazione digitale, indicare il fornitore che, a tal fine, effettua il trattamento dei dati personali per conto della farmacia e

designarlo responsabile del trattamento dei dati

- scaricare la versione automaticamente aggiornata del registro del trattamento dei dati del titolare.
- utilizzare, nel modo già dettagliatamente indicato nella circolare n. 140 del 29 marzo 2023, la modulistica ivi riportata: in particolare, si tratta del consenso informato al test diagnostico, dell'informativa per l'effettuazione dello stesso e dell'eventuale consenso in caso di refertazione digitale; si segnala che la stessa modulistica è stata messa a disposizione anche nella sezione "Documenti" di FarmaPrivacy.

A breve verrà comunicata la data a partire dalla quale sarà possibile accedere al corso "Privacy e cybersecurity per farmacie"; il corso, riservato ai titolari di farmacia, che avranno sottoscritto il contratto, avrà la durata di 3 ore e consentirà il riconoscimento di 4,5 crediti formativi. Federfarma ricorda che l'assistenza alle farmacie che hanno sottoscritto il contratto è disponibile tramite i seguenti canali: e-mail: [farmaprivacy@promofarma.it](mailto:farmaprivacy@promofarma.it) -telefono: 06.7726841.

### Che cos'è FarmaPrivacy?

È una piattaforma informatica di Promofarma, la società di servizi di Federfarma, che consente alle farmacie di essere guidate nell'applicazione di tutti gli adempimenti privacy obbligatori previsti dal Gdpr. In particolare, attraverso una procedura guidata, la farmacia sarà messa in grado di redigere le lettere di incarico, le designazioni a responsabile del trattamento, le informative, il registro dei trattamenti eccetera. Successivamente alla compilazione di un questionario, potrà ricevere le raccomandazioni per rendere conforme la propria struttura al Gdpr.

Infine, sono previste specifiche modalità per adempiere all'obbligo di notifica al Garante di un eventuale *data breach* (violazione di sicurezza che può comportare la perdita o la diffusione non autorizzata di dati personali).

Il contratto può essere sottoscritto o rinnovato in modalità on line accedendo all'area riservata del sito [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it). Il pagamento deve essere effettuato on line con carta di credito o PayPal. Il costo complessivo del servizio, per ciascuna farmacia, è di euro 80,00 + Iva e ha validità dal 1° gennaio al 31 dicembre 2022.

20

Alcune associazioni hanno deciso di provvedere al pagamento del canone del servizio, relativamente all'anno 2022, in maniera centralizzata per tutte le farmacie associate. Per tali farmacie, che presumibilmente hanno già ricevuto specifica comunicazione dall'associazione di appartenenza, la funzione di pagamento risulterà pertanto inibita. Tuttavia, anche le farmacie di tali province dovranno procedere alla sottoscrizione del contratto sempre utilizzando la modalità on line. Qualora il sottoscrittore sia proprietario di più farmacie ovvero sia responsabile legale di una società titolare di più farmacie, dovrà sottoscrivere un contratto per ciascuna farmacia. (PROMO.GF-UL.BF - 6755/177 - 26.4.23)

## Iva e prestazioni sanitarie Fattura o scontrino parlante?

*In risposta a un interpello formulato da un laboratorio di analisi, l'Agenzia delle Entrate ha sostenuto che la struttura sanitaria che effettua attività per la prestazione di diagnosi di malattie deve documentare l'operazione necessariamente tramite fattura, anche se non richiesta dal proprio cliente.*



Federfarma segnala che l'Agenzia delle Entrate, con la risposta a interpello n. 275 del 4 aprile 2023, è intervenuta per riscontrare l'istanza di una struttura sanitaria autorizzata, aperta al pubblico, che svolge, presso il proprio laboratorio, analisi cliniche finalizzate alla diagnosi di malattie. I professionisti che effettuano gli esami sono dipendenti o collaboratori della struttura. La società rilascia a suo nome i referti e i documenti fiscali che, vengono poi trasmessi al Sistema Ts.

Con tale istanza il laboratorio ha chiesto all'Agenzia se per certificare la prestazione possa emettere, in sostituzione della fattura, lo "scontrino parlante" indicando la natura del servizio (esame diagnostico), la qualità dell'esame (per esempio, chimico clinico su sangue o microbiologico colturale da tampone) e il numero delle prestazioni sanitarie eseguite. A tal fine il laboratorio istante, a sostegno della sua tesi, riporta il chiarimento fornito con la risoluzione n. 60/2017, il cui argomento erano le prestazioni cliniche effettuate direttamente all'interno delle farmacie ai sensi del D.lgs. 153/2009.

Ad avviso dell'Agenzia, le fattispecie non sono assimilabili. Pertanto, non ha ritenuto accoglibile la soluzione prospettata dal laboratorio di analisi. Il documento di prassi ricorda, innanzitutto, che **le prestazioni sanitarie di diagnosi, come le prestazioni rese dal laboratorio di analisi istante, sono esenti da Iva ai sensi dell'art. 10, comma 1, n. 18), del Dpr 633/1972.**

Viene poi specificato quali sono le operazioni per le quali, al momento, non è obbligatoria l'emissione della

# SCOPRI DANACOL PLUS+



**L'UNICO CON 2,5g  
DI STEROLI VEGETALI\*  
PER RIDURRE  
IL COLESTEROLO**

**IN UN FORMATO STICK PRATICO E  
PRONTO DA BERE!**



## MA COSA SONO GLI STEROLI VEGETALI?

Sono molecole di origine 100% naturale in grado di ridurre il colesterolo nel sangue\*.

## E COME FUNZIONANO?

Competono con il colesterolo a livello intestinale riducendone l'assorbimento. Il loro meccanismo d'azione è quindi differente da quello della Monacolina K da riso rosso fermentato, che inibisce invece la sintesi del colesterolo a livello epatico.

\*Che riducono il colesterolo nel sangue. Il colesterolo in eccesso può causare problemi al cuore. L'effetto benefico si ottiene con l'assunzione quotidiana di 1,5-3 g di steroli vegetali. Le malattie cardiovascolari sono dovute a molteplici fattori, intervenire su uno solo di questi può anche non avere effetti benefici.  
Danacol® è un marchio registrato di Compagnie Gervais Danone, usato da Danone Nutricia S.p.A. Società Benefit in qualità di licenziataria.





## Linea diretta con Federfarma

fattura se non richiesta dal cliente, e documentabili attraverso la memorizzazione elettronica e la trasmissione telematica dei corrispettivi, e l'emissione del "documento commerciale". In particolare -prevede l'art. 22 del Dpr 633/1972- che **la fattura non è necessaria, sempre se non richiesta, per le attività elencate all'art. 10** dello stesso

decreto ai numeri da 1 a 5 e, poi, ai numeri 7, 8, 9, 16 e 22. **Tra queste non sono, quindi, ricomprese le "prestazioni sanitarie di diagnosi, cura e riabilitazione della persona"** indicate al n. 18 dello stesso articolo, che, di conseguenza, devono essere documentate con fattura anche in assenza di richiesta del cliente.

Sempre secondo l'Agenzia, la conferma di quanto evidenziato emerge anche dal successivo art. 36-bis del richiamato Dpr 633/1972, secondo cui *"Il contribuente che ne abbia data preventiva comunicazione all'ufficio è dispensato dagli obblighi di fatturazione e di registrazione relativamente alle operazioni esenti da imposta ai sensi dell'art. 10, tranne quelle indicate al primo comma, numeri 11), 18) e 19), e al terzo comma dello stesso articolo, fermi restando l'obbligo di fatturazione e registrazione delle altre operazioni eventualmente effettuate, l'obbligo di registrazione degli acquisti e gli altri obblighi stabiliti dal presente decreto, ivi compreso l'obbligo di rilasciare la fattura quando sia richiesta dal cliente"*. Inoltre, l'obbligo di fatturazione e l'esclusione dalla possibilità di scegliere strade alternative per le prestazioni in questione è stata ulteriormente ribadita anche dalla Circolare n. 15/1993.

Alla luce delle considerazioni espresse, l'Agenzia non ha condiviso la soluzione prospettata dalla società e, conseguentemente, essa deve emettere fattura anche se il paziente non la richiede.

Per quanto attiene al riferimento della nota Risoluzione n. 60/2017, si deve sottolineare che in quel caso è stato ammesso l'uso dello scontrino "parlante" da parte delle farmacie per le prestazioni svolte da professionisti per conto e presso i locali della farmacia stessa in quanto fatturate alla farmacia dai sanitari che le avevano effettuate. Diversamente, nella vicenda dell'interpello odierno, le prestazioni sono rese dall'istante stesso.

Al riguardo, si osserva che la citata Risoluzione n. 60/2017 -che richiama le prestazioni effettuabili dalle farmacie in base alle previsioni del D.lgs. 153/2009- è stata emanata in tempi antecedenti all'ampliamento delle stesse, poi operato dai successivi provvedimenti legislativi, che hanno determinato

22

l'inserimento, nell'art. 1, al comma 2, della lettera e-quater, il cui contenuto

viene di seguito riportato: *"la somministrazione, con oneri a carico degli assistiti, presso le farmacie, da parte di farmacisti opportunamente formati a seguito del superamento di specifico corso abilitante e di successivi aggiornamenti annuali, organizzati dall'Istituto superiore di sanità, di vaccini anti Sars-CoV-2 e di vaccini antinfluenzali nei confronti dei soggetti di età non inferiore a diciotto anni, previa presentazione di documentazione comprovante la pregressa somministrazione di analoga tipologia di vaccini, nonché l'effettuazione di test diagnostici che prevedono il prelevamento del campione biologico a livello nasale, salivare o orofaringeo, da effettuare in aree, locali o strutture, anche esterne, dotate di apprestamenti idonei sotto il profilo igienico-sanitario e atti a garantire la tutela della*

*riservatezza. Le aree, i locali o le strutture esterne alla farmacia devono essere compresi nella circoscrizione farmaceutica prevista nella pianta organica di pertinenza della farmacia stessa".*

Atteso quanto sopra, **è ragionevole pensare che anche le prestazioni che si sono aggiunte a quelle originariamente erogabili dalle farmacie possano, in analogia, essere certificate con l'emissione del documento**

**commerciale "parlante"**. Tuttavia, la deroga all'obbligo di emissione della fattura per le prestazioni sanitarie eseguite dalle farmacie dovrebbe essere opportunamente aggiornata, per tenere conto di detto ampliamento. In tal senso, sarà cura di Federfarma svolgere le opportune interlocuzioni con i competenti uffici dell'amministrazione finanziaria, per avere conferma di quanto espresso e comunicarne tempestivamente gli esiti.

(UTP.LC - 5973/164 - 13.4.23)

## Cinque per mille dell'Irpef Elenco di potenziali beneficiari

*I contribuenti, anche per l'anno 2023, possono destinare il 5 per mille dell'Irpef in sede di dichiarazione dei redditi per finalità di interesse sociale, volontariato e ricerca.*

**Precedenti:** Circolare Federfarma prot. n. 5748/159 dell'11/4/2023.

Federfarma rammenta che l'articolo 1, comma 154, della Legge 190/2014 (Legge di Stabilità 2015 - cfr. circolare Federfarma prot. n. 316/5 dell'8/1/2015), ha disposto, a regime, la possibilità per i contribuenti di destinare una quota pari al 5 per mille dell'Irpef a finalità di interesse sociale (sostegno del volontariato, finanziamento della ricerca scientifica e dell'università, finanziamento della ricerca sanitaria, sostegno delle attività sociali svolte dal Comune di residenza, sostegno alle associazioni sportive dilettantistiche riconosciute ai fini sportivi dal Coni che svolgono una rilevante attività di interesse sociale, tutela, promozione e valorizzazione dei



NUOVO

# Eumill®

## ALLERGY

• per un consiglio adatto anche a chi soffre di allergia oculare ma preferisce non usare farmaci

• l'allergia è considerata una delle principali cause dei disturbi oculari (la 4a causa tra le prime 10 viene citata come principale dal 22% dei sofferenti)\*

In campagna TV e digital da aprile a maggio



Gocce oculari

• **LUBRIFICANTI** • **LENITIVE** • **ANTIOSSIDANTI**

in formato pluridose e monodose



Per donare sollievo dalla tipica e fastidiosa sintomatologia allergica stagionale e perenne



Indicato per gli **stati di compromissione del film lacrimale** che causano

- infiammazione • irritazione • rossore • bruciore
- prurito • lacrimazione • fastidio a livello oculare

anche dovuti a **congiuntiviti allergiche**

**USO QUOTIDIANO**  
FINO A 30 GIORNI  
CONSECUTIVI

ANCHE CON  
**LENTI A CONTATTO**  
**INDOSSATE**

**ADATTO**  
**AI BAMBINI**  
SOPRA I 3 ANNI

**SENZA**  
**CONSERVANTI**

 **RECORDATI OTC**

Sono dispositivi medici CE 0051. Leggere attentamente le avvertenze o le istruzioni d'uso.

\*Fonte: ricerca "Il disturbo oculare e il mondo delle gocce oculari - dic. 2020" Lifecycle

Per maggiori informazioni  
contatta il tuo agente di zona  
[www.eumill.it](http://www.eumill.it)



## Linea diretta con Federfarma

riporta, di seguito, a titolo puramente esemplificativo e, soprattutto, non esaustivo, nonché in ordine rigorosamente alfabetico, un elenco di ulteriori soggetti, potenziali beneficiari del 5 per mille, che hanno inteso segnalare, più di recente, direttamente a Federfarma le proprie attività in relazione alla destinazione della quota Irpef per finalità sociali, di volontariato e ricerca.

- Associazione Cittadinanzattiva onlus (c.f. 80436250585)
- Agsas Onlus Associazione genitori soggetti autistici solidali (c.f. 97140630829)
- Associazione italiana contro le leucemie, linfomi e mieloma (c.f. 80102390582)
- Associazione "Insieme per Wamba" onlus (c.f. 90139650270)
- Comitato Farmacie della Provincia di Torino-Ets – Farmaonlus (c.f. 97748270010)
- Fondazione Banco Farmaceutico onlus (c.f. 97503510154)
- Fondazione Francesca Rava N.P.H. Italia onlus (c.f. 97264070158)
- Fondazione Irccs Istituto nazionale dei tumori (c.f. 80018230153)
- Fondazione nazionale Gigi Ghirotti onlus (c.f. 80188190583)
- Fondazione Piero e Lucille Corti (c.f. 91039990154)
- Fondazione Santobono Pausiilipon onlus (c.f. 06570281219)
- Fondazione Umberto Veronesi (c.f. 97298700150)
- Fondazione per il tuo cuore o Heart care foundation onlus (c.f. 94070130482)
- Istituto europeo di oncologia s.r.l. (c.f. 08691440153)
- Livia onlus (c.f. 97296430826) (organizzazione che raccoglie e distribuisce fondi per sostenere persone disagiate, soprattutto bambini e adolescenti)
- Museo della farmacia di Bressanone (c.f. 90021560215)
- Sif-Società italiana di farmacologia (c.f. 97053420150)
- Universitas Aromatariorum Urbis onlus (Nobile Collegio Chimico Farmaceutico) (c.f. 10066801001)

La scelta per la destinazione del 5 per mille va effettuata in sede di dichiarazione dei redditi, **apponendo la propria firma e indicando il codice fiscale del soggetto destinatario di tale quota**, traendolo dagli elenchi

24

predisposti dalle predette amministrazioni.  
(UTP.LC - 6754/176 - 26.4.23)

Farma 7 n. 8

beni culturali e paesaggistici). Inoltre, ai sensi del DI 148/2017 (decreto collegato alla manovra di bilancio 2018), è possibile destinare una quota pari al 5 per mille dell'Irpef al sostegno degli enti gestori delle aree protette.

Oltre che alla Fondazione Francesco Cannavò -che ha costituito oggetto di specifica comunicazione, citata tra i precedenti- Federfarma

*Sfi: censimento  
degli associati.  
Federfarma  
sollecita una  
rapida conferma*

## Sistema Farmacia Italia- FederFarma.Co

### Censimento degli associati Sfi

**Precedenti:** Circolare Federfarma prot. n. 4728/135 del 27 marzo 2023.

Facendo seguito a quanto comunicato con la Circolare citata alla voce "Precedenti" in relazione al rafforzamento delle attività di Sistema Farmacia Italia (Sfi) grazie al rapporto di collaborazione instaurato con FederFarma. Co, **si sottolinea l'importanza che le farmacie**

**associate a Sfi rispondano alla mail inviata dalla società e confermino i propri dati cliccando sull'apposito link contenuto nella mail in questione.** In tal modo Sfi potrà

completare la ricognizione delle farmacie associate e definire in modo mirato nuovi progetti, volti a rafforzare il ruolo della farmacia nell'attuale contesto sanitario e sociale.

Si ribadisce che Federfarma supporterà -a livello nazionale e locale- i progetti di Sfi attraverso una campagna di comunicazione dedicata. **Si**

**invitano, quindi, le organizzazioni territoriali a sollecitare le farmacie**

**del proprio territorio, qualora abbiano ricevuto la mail da parte di Sfi, a voler dare seguito a quanto richiesto nella mail medesima, alla quale fa seguito, in ogni caso, un contatto telefonico da parte del personale di Sfi.**

(URIS.PB - 6223/167 - 14.4.23)

## Regione Campania

### Screening su infezione attiva da Hcv

Federfarma ritiene utile segnalare un'interessante iniziativa volta a valorizzare il ruolo delle farmacie sul fronte della prevenzione di patologie di forte impatto sociale e sanitario. La Regione Campania, infatti, ha firmato un protocollo di intesa con le rappresentanze regionali di Federfarma e Assofarm per la partecipazione delle farmacie all'attuazione di uno screening per l'eliminazione dell'infezione attiva da Hcv (vedasi il sito [www.federfarma.it](http://www.federfarma.it)).

Il protocollo prevede che le farmacie intervengano per sensibilizzare la popolazione circa l'importanza dello screening attraverso la distribuzione di materiale informativo nonché azioni di counselling, somministrino il test a favore dei soggetti eleggibili (cioè, gli iscritti all'anagrafe sanitaria della Regione Campania nati tra il 1969 e il 1989), previa illustrazione della scheda informativa e acquisizione del consenso informato, e registrino sulla piattaforma regionale i test effettuati.

Le farmacie, che aderiranno al progetto su base volontaria, riceveranno un compenso di 4,00 euro (4,10

# Nuovo metodo per la gestione del peso

Lo sviluppo innovativo ha catturato l'attenzione degli esperti

**G**li esperti hanno gli occhi fissi su un'innovazione che offre un approccio diverso alla gestione del peso. Oltre a sciogliere i chili di troppo, fa qualcosa di ancora più importante: migliora la salute. L'innovazione, che in Italia si trova col nome Visislim LINE, fa sì che il corpo si gestisca da solo, e i risultati non sono influenzati dall'età o da quanto al di sopra della norma siamo.

## Fiduciosi nel proprio corpo

Gli ingredienti contenuti sono combinati per fornire una soluzione ai principali problemi associati ai chili di troppo. Bruciano i grassi, convertono le calorie in energia e trasformano il grasso in muscoli. Questo avviene senza stare a digiuno, senza diete e privazioni, e finalmente il corpo è modellato ed elegante e stiamo perfettamente bene nella nostra



pelle.

## Sani dentro, belli fuori

Gli esperti si affidano a Visislim LINE principalmente per i suoi effetti benefici sulla salute: stimola il metabolismo, che dopo i 40 anni è più lento. Ma non solo: ha anche un effetto benefico sui livelli di zucchero nel sangue. In questo modo vengono rimossi i fattori pericolosi che danneggiano la nostra salute e il nostro aspetto fisico.

## Risultati più rapidi

Visislim LINE funziona più velocemente perché è in una speciale forma liquida. Questo assicura il completo assorbimento degli ingredienti nel corpo e il loro lavoro a piene capacità. Il merito di tutto questo è della tecnologia brevettata LICAPS™ (liquido in capsula). Quest'ultima conserva al 100% le qualità degli ingredienti. Pertanto, in poche settimane dall'assunzione, otteniamo risultati che ci avrebbero richiesto mesi di tortura.



[visislim.com](http://visislim.com)

**DISPONIBILE PRESSO I PRINCIPALI GROSSISTI FARMACEUTICI!**

Informazione medico scientifica riservata ai medici e farmacisti. Prodotto incluso nel Registro degli integratori del Ministero della Salute, codice 78885



## Linea diretta con Federfarma

progetto avverrà presumibilmente entro l'estate 2023.  
(URIS.PB – 6872/180 – 27.4.23)

## Farmacopea Europea

### *In vigore l'undicesima edizione*

Sulla Gazzetta Ufficiale n. 85 dell'11/4/2023 è stato pubblicato il Decreto del ministro della Salute 29 marzo 2023 *“Entrata in vigore dei testi, nelle lingue inglese e francese, pubblicati nel supplemento 11.1 della 11ª edizione della Farmacopea europea”*.

Il decreto dispone che i testi nelle lingue inglese e francese dei capitoli generali e delle monografie pubblicati nel supplemento 11.1 della Farmacopea europea 11ª edizione, elencati nell'allegato, parte integrante del decreto stesso, sono in vigore nel territorio nazionale, come facenti parte della Farmacopea ufficiale della Repubblica italiana, dal 1º aprile 2023. Il decreto dispone, inoltre, che la monografia elencata nella sezione *“Testi eliminati”* dello stesso allegato sia eliminata dalla Farmacopea ufficiale della Repubblica italiana dal 1º aprile 2023.

Infine, il decreto prevede espressamente che i testi nelle lingue inglese e francese della Farmacopea Europea non sono soggetti all'obbligo di detenzione in farmacia e sono posti a disposizione di qualunque interessato per consultazione e chiarimenti presso il Segretariato della Commissione permanente per la revisione e pubblicazione della Farmacopea Ufficiale.

(UL.AC - 6043/165 - 13.4.23)

## Iva al 10%

### *Barrette proteiche e preparati in polvere*

*L'Agenzia delle Entrate ha chiarito che alle barrette a contenuto proteico contenente cacao, non vendute in confezioni di pregio e ai preparati in polvere ad elevato contenuto proteico si applica l'aliquota Iva ridotta del 10%.*

se rurali sussidiate) per ciascun test effettuato nonché ulteriori 2,00 euro per l'identificazione e la stratificazione degli assistiti eleggibili, domiciliati o assistiti nella Regione, nati tra il 1969 e il 1989. Attualmente è in corso la fase di adeguamento della piattaforma regionale e di acquisizione da parte della Regione dei test da distribuire alle farmacie. Il concreto avvio del

del parere tecnico reso dall'Agenzia delle Dogane, ha chiarito che alle barrette proteiche e ai preparati in polvere ad elevato contenuto proteico si applica l'aliquota IVA, nella misura ridotta del 10%.

In proposito, si rammenta che i cosiddetti integratori alimentari non beneficiano automaticamente dell'aliquota Iva ridotta, in quanto tali beni non sono previsti in alcuna delle parti della Tabella A, allegata al DPR 633/1972. L'eventuale applicazione agli stessi di un'aliquota Iva ridotta è, quindi, decisa caso per caso, in base al parere tecnico reso dall'Agenzia delle Dogane sulla base dell'analisi della relativa composizione e qualificazione merceologica. Qualora i componenti siano riconducibili ai prodotti indicati nella citata Tabella A, Parti II, II bis o III allegata al DPR 633/1972, si rende applicabile l'aliquota IVA del 4, del 5 o del 10%. In particolare, nel caso in esame, la società istante produce:

- barrette proteiche nutrizionalmente complete, ad alto contenuto di proteine e fibre, nei gusti lampone, caramello salato, banana e arachidi; il prodotto è confezionato singolarmente in un contenitore monouso su cui sono riportati gli ingredienti e le indicazioni caloriche e nutrizionali;
- un preparato in polvere, nutrizionalmente completo, ad alto contenuto di proteine e fibre, nei gusti vaniglia, banana, caramello salato, cioccolato, fragola e senza alcun gusto e sapore; anche questo prodotto è confezionato in un contenitore di plastica su cui sono riportati gli ingredienti e le indicazioni caloriche e nutrizionali. Per la preparazione dell'alimento, al prodotto vanno aggiunti acqua o latte parzialmente scremato.
- L'Agenzia delle Dogane ha classificato i preparati gusto caramello salato e cioccolato e le barrette proteiche nell'ambito del Capitolo 18 della Tariffa Doganale: *“Cacao e sue preparazioni”*, alla voce 1806 *“Cioccolato e altre preparazioni alimentari contenenti cacao”*; in particolare, le barrette rientrano nella sottovoce 180632 *“altre presentate in tavolette, barre o bastoncini”*, *“non ripiene”*. L'Agenzia delle Entrate ha conseguentemente condiviso questo parere, prendendo atto che i prodotti in questione sono riconducibili ai beni di cui al punto 64) della Tabella A, parte III, del più volte citato Dpr 633/1972, alle cui cessioni è applicabile l'aliquota Iva del 10%.

I preparati degli altri gusti sono stati classificati dall'Agenzia delle Dogane nell'ambito del Capitolo 21 della Tariffa Doganale *“Preparazioni alimentari diverse”*, alla voce 2106 *“Preparazioni alimentari non nominate né comprese altrove”*. Come confermato dall'Agenzia delle Entrate, i prodotti rientrano tra quelli di cui al n. 80) parte III, allegata al DPR 633/1972, le cui cessioni possono fruire dell'aliquota Iva ridotta del 10%.

(UTP.LC – 6349/170 – 18.4.23)

*Publicati in G.U.  
i testi in inglese  
e francese  
della XI edizione  
della Farmacopea  
Europea*



**NOVITÀ IN LANCIO**

Aristo Pharma Italy è lieta di annunciare l'uscita del medicinale

# Aribec

50 microgrammi/g + 0,5 mg/g gel

## Calcipotriolo/betametasone per il trattamento topico della psoriasi<sup>1</sup>

AIC n: 049447016 - 50 Microgrammi/G + 0,5 Mg/G Gel - Tubo da 30 G  
Prescrivibile SSN classe A - R/RR  
Prezzo al pubblico 20,21 euro



### Indicazioni terapeutiche<sup>1</sup>:

Trattamento per via topica della psoriasi del cuoio capelluto negli adulti.

Trattamento topico per la psoriasi a placche (*psoriasis vulgaris*) da media a moderata di altre parti del corpo negli adulti.

### Posologia<sup>1</sup>:

Aribec deve essere applicato sulle aree interessate una volta al giorno.

Il periodo di trattamento raccomandato è di 4 settimane per il cuoio capelluto e 8 settimane per le altre parti del corpo.

Se è necessario continuare o riprendere il trattamento dopo questo periodo di tempo, il trattamento deve essere continuato dopo il riesame medico e sotto regolare supervisione medica.

*Bibliografia: <sup>1</sup> Aribec Riassunto delle caratteristiche di prodotto*

QR code per RCP



Per la salute della pelle scelgo





## Linea diretta con Federfarma

### “Tregua Fiscale”

#### Conciliazione agevolata delle controversie

L'Agenzia delle Entrate ha chiarito che la conciliazione agevolata non si applica alle controversie con oggetto le sole sanzioni. Qualora gli importi pagati a titolo di riscossione provvisoria siano di ammontare superiore rispetto a quanto dovuto

per la conciliazione agevolata, il contribuente può ottenere il rimborso della differenza.

**Precedenti:** circolari Federfarma prot. nn. 820/27 del 17/1/2023 e 2069/60 del 6/2/2023.

L'Agenzia delle Entrate, con la circolare n. 9/E del 19 aprile 2023, ha fornito i chiarimenti sulla conciliazione delle controversie fuori udienza, una delle definizioni agevolate contenute nella legge di Bilancio 2023, alternativa alla più nota chiusura delle liti fiscali pendenti, anche a seguito delle novità introdotte dall'art. 17, comma 2 del D.L. 34/2023 (decreto “Bollette”, cfr. Circolare Federfarma prot. n. 5422/150 del 5/4/2023), che ha esteso, fra l'altro, l'applicazione dell'istituto definitorio alle controversie pendenti alla data del 15 febbraio 2023, anziché al 1° gennaio 2023, e ha previsto lo slittamento della sottoscrizione dell'accordo al 30 settembre 2023, e non più al 30 giugno.

Nel lasciare alla lettura completa del documento di prassi, per gli opportuni approfondimenti da parte degli interessati, ci si limita a segnalare che l'Agenzia, con riferimento alla pendenza della lite, ritiene sufficiente che a tale data, sia stata effettuata la notifica del ricorso alla controparte, non essendo richiesto, per

la definizione della lite, che al 15 febbraio 2023 sussista anche l'ulteriore presupposto della costituzione in giudizio, che dovrà comunque essere effettuata nei termini previsti dalla legge.

Riguardo alle controversie aventi ad oggetto atti impositivi che al 15 febbraio 2023 sono in fase di reclamo o mediazione, decorsi i novanta giorni (art. 17-bis, comma 2, D.Lgs. 546/1992) al ricorrente costituitosi in giudizio non è preclusa la possibilità di effettuare una proposta di conciliazione agevolata della lite. Il documento di prassi in esame precisa, altresì, che, ai fini della pendenza della lite innanzi alle Corti di Giustizia tributaria di secondo grado, è necessario che l'appello al 15 febbraio 2023 sia stato notificato alla controparte, non essendo sufficiente la mera pendenza del termine per impugnare la decisione di primo grado. Con riferimento alla possibilità di sottoscrivere la conciliazione agevolata, non rileva la circostanza che la proposta conciliativa sia stata presentata prima del 1° gennaio 2023

(data di entrata in vigore della Legge di Bilancio 2023), sempreché l'accordo venga sottoscritto successivamente e, comunque, entro il 30 settembre 2023.

Per quanto riguarda il pagamento delle somme dovute, l'Agenzia rammenta che dagli importi dovuti a titolo di conciliazione vanno computate in diminuzione le eventuali somme versate dal contribuente a titolo di iscrizione.

A tale proposito, nella circolare viene precisato che, qualora le somme già versate in pendenza del giudizio siano di ammontare superiore rispetto a quanto dovuto per la conciliazione agevolata, può essere rimborsata la differenza.

Si evidenzia, infine, che il mancato pagamento delle somme dovute dal contribuente conduce alla iscrizione a ruolo del nuovo credito derivante dall'accordo stesso e all'applicazione del conseguente regime sanzionatorio per l'omesso versamento. (UTPLC – 6873/181 – 27.4.23)



Pharmacy  
**SCANNER**

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

Iscriviti a

**pharmacyscanner.it**



**KRONO•S®**  
**LONGEVITÀ**

*La mia età  
non è un segreto.  
Ma ha un segreto*



**GIUSTO**



## LA PRIMA LINEA DI MICRONUTRIENTI ANTIAGING IN FARMACIA

Vitamine e minerali aiutano a **contrastare le infiammazioni**, supportano le **difese immunitarie**, favorendo il **corretto funzionamento di tutto l'organismo**, dalla mente al corpo.

Abbiamo creato **11 micronutrienti selezionati e potenziati in ottica antiaging**.

Tutti i micronutrienti della linea **KRONO•S** sono stati associati a uno specifico mix di polidatina e antiossidanti (vitamina C e selenio).

Il mix di antiossidanti **KRONO•S 100** contribuisce a rallentare i **processi degenerativi** che si innescano a causa dello **stress ossidativo**.

## I VANTAGGI DELLA FARMACIA KRONO•S

- **Novità assoluta**
- Nuova **occasione di business e fidelizzazione** del cliente
- Concessione **esclusiva di zona**
- Visibilità con **supporto pubblicitario** su media nazionale e sul punto vendita

800 123 662  
[www.giustofarma.com](http://www.giustofarma.com)



## News dal mondo

# GERMANIA: PROFONDO ROSSO PER LE FARMACIE ONLINE

Se ne sono andati 2,6 milioni di clienti in Germania e le attività di Zur Rose (la cui casa madre è la vecchia e più famosa DocMorris), la società che vende online farmaci in Germania e Svizzera, mostrano preoccupanti crepe. Se le attività svizzere hanno mostrato una crescita, il profondo rosso è tutto in terra tedesca, con un calo nel primo trimestre 2023 del 26%, ovvero 2,6 milioni di clienti che preferiscono trovare altri canali per poter soddisfare il loro bisogno di salute.

Come ci racconta *Apotheke Adhoc*, le vendite di Zur Rose sono in calo da un anno e ciò è dovuto esclusivamente ai mercati al di fuori della Svizzera, dove Zur Rose è nata e si è sviluppata. Il calo è legato alla disastrosa situazione finanziaria e all'elevato livello di indebitamento, ciò che ha portato alla rinuncia ad attività più redditizie in termini di capacità di spesa dei propri clienti. Da qui il crollo drastico del numero degli aficionados alla piattaforma online, che, lo ricordiamo, in Germania e Svizzera è in grado di veicolare non solo i farmaci da banco ma anche gli etici.

Facciamo parlare le cifre di questo primo trimestre. Il fatturato globale è calato del 14%, ma, all'interno della cifra totale, si nota un +10% per le attività svizzere e una riduzione del 26% delle attività in Germania. Le vendite nel resto d'Europa, che pur contano meno del 10% del fatturato fatto registrare in Svizzera, sono in calo del 21%.

Il crollo del numero di clienti attivi è particolarmente drammatico. Rispetto allo stesso trimestre dell'anno precedente è diminuito di circa 2,6 milioni, e solo dall'inizio dell'anno sono stati 900.000 in meno. Tale numero è oggi attualmente pari a 9,5 milioni. Il management della società lo giustifica con gli investimenti rivolti ai potenziali clienti di prescrizioni elettroniche in Germania, in particolare per i cronici. Ma i conti non tornano ancora, perché anche le vendite nel settore dei medicinali soggetti a prescrizione medica basati su prescrizioni cartacee sono nuovamente diminuite, del 19%.

E allora come si risolvono questi problemi di profondo rosso nei conti e di perdita cronica di clienti? Nel più classico dei modi. Nell'esercizio in corso, Zur Rose intende concentrarsi sull'attuazione delle misure di riduzione dei costi pianificate al fine di *"creare una base sostenibile per la redditività e la futura crescita delle vendite"*.

Gli aumenti di produttività introdotti nel 2022 dovrebbero quindi già avere il loro pieno effetto e la situazione degli utili dovrebbe *"migliorare nuovamente in modo significativo"*, il che significa che le perdite basate sull'Ebitda rettificato dovrebbero essere limitate a un valore compreso tra 20 e 40 milioni di franchi. Staremo a vedere se si tratti di una crisi temporanea o se il modello di farmacia online stia lentamente segnando il passo. (ML)

## IN PORTOGALLO RICETTE VALIDE PER DODICI MESI

Le prescrizioni mediche sia per i farmaci sia per la diagnostica e la terapia, ovvero analisi ed esami, saranno valide per un anno, secondo l'Ordinanza pubblicata lo scorso 31 marzo 2023 sulla Gazzetta Ufficiale portoghese. La misura è entrata in vigore il 1° aprile, ma la parte pubblica avrà un massimo di novanta giorni di tempo per adeguarsi. Secondo il Servizio sanitario nazionale, l'estensione a 12 mesi della scadenza per l'utilizzo delle ricette mediche e delle prescrizioni per gli esami ha lo scopo di ridurre le "incombenze burocratiche" dei medici e di ridurre il numero di visite verso

i centri sanitari e le altre unità sanitarie locali.

Nell'ottica di migliorare la risposta assistenziale nell'ambito delle cure primarie, in particolare per quanto riguarda la "sburocratizzazione dei processi", il Governo ha quindi deciso, su proposta della Direzione esecutiva del Servizio sanitario nazionale, di estendere il "periodo di validità della prescrizione di farmaci e mezzi diagnostici e terapeutici complementari, per 12 mesi", si legge nell'Ordinanza n. 97/2023 pubblicata nella Gazzetta Ufficiale portoghese, a firma del segretario di Stato per la Salute, **Ricardo Mestre**.



Durante un'audizione presso la Commissione parlamentare Salute, il dottor **Fernando Araújo**, direttore esecutivo del Ssn in Portogallo aveva anche sottolineato le diverse misure che si stanno adottando per ridurre la burocrazia pubblica, facendo l'esempio dell'autocertificazione di malattia per le assenze dal lavoro inferiori a tre giorni. *"Stiamo parlando di circa 600.000-700.000 mila casi all'anno. Il tempo impiegato dai medici per fare questi certificati potrebbe essere utilizzato per i consulti medici"*, ha spiegato il funzionario, affermando che questa misura avrà *"un impatto enorme"*. *"Era stata richiesta da più di 20 anni, era in cima alle priorità e non era mai stata attuata"*.



contenenti fino a tre copie, con l'indicazione "1ª copia", "2ª copia" o "3ª copia", che hanno validità di 12 mesi". Finora queste prescrizioni erano valide per sei mesi, quindi l'obiettivo è quello di alleggerire la burocrazia sia per i medici di famiglia sia per i cittadini. Come di consueto, il periodo decorre dal giorno in cui viene rilasciata la rispettiva prescrizione.

In un comunicato, il ministero della Salute ha inoltre chiarito che la misura si applica "alle prescrizioni del Servizio sanitario nazionale nonché per le ricette valide per strutture sanitarie del settore privato e sociale" e che "l'attuazione sarà progressiva".

Secondo l'ordinanza, infatti, la misura è entrata in vigore a partire da sabato 1° aprile. Tuttavia, nel testo si legge che i "sistemi e gli altri strumenti necessari per la corretta attuazione delle modifiche introdotte hanno un massimo di 90 giorni dall'entrata in vigore per l'implementazione definitiva". (EP)



Nuova

## Vitamina B12 IBSA

### UN MODO INNOVATIVO DI ASSUMERE LA VITAMINA B12

La **Vitamina B12** contribuisce al normale **metabolismo energetico**.

Film orodispersibile  
**Si scioglie in bocca**  
**Gusto lampone**



Integratore alimentare a base di **Vitamina B12**.



[www.vitaminab12ibsa.it](http://www.vitaminab12ibsa.it)



Caring Innovation



## Dal territorio

# NUOVI DIRETTIVI PER UNIONI E ASSOCIAZIONI

Proseguono in tutta Italia le operazioni di rinnovo dei direttivi delle unioni regionali e delle associazioni provinciali dei titolari aderenti a Federfarma. Pubblichiamo a seguire gli ultimi risultati pervenuti.

• **Federfarma Lazio:** presidente Eugenio Leopardi; vicepresidente urbano Giovanni Querqui; vicepresidente rurale Pierluigi Cortellini; segretario Giuseppe Palaggi; vicesegretaria rurale Maria Giovanna Giannantonio; tesoriere Felice Restaino; sindaci: Giuseppe Califano, Stefania Fortini, Pasquale Papagno, Daniela Persio (supplente), Stefano Torrisi (supplente); probiviri Edoardo Casali, Beatrice Molina, Ilaria Perugini; rappresentanti di Federfarma Lazio nel Consiglio nazionale di Federfarma Eugenio Leopardi, Giuseppe Palaggi, Pierluigi Cortellini (sostituiti Mario Coviello, Elda Conti, Maria Giovanna Giannantonio).

• **Federfarma Lombardia:** presidente Annarosa Racca; vicepresidente Luigi Zocchi; segretario Giampiero Toselli; tesoriere Enrico Beltramelli; comitato dei rurali Giuseppe Fornasa (presidente), Clara Mottinelli (vicepresidente), Dario Castelli (segretario); sindaci Massimo Ferri (presidente), Rosanna Galli, Giuseppe Fornasa, Cesare Guidi (supplente), Dario Castelli (supplente); probiviri Giovanni Gerosa, Franco Ceffa, Paolo Vintani, Stefania Orsi (supplente), Marco Branca (supplente); rappresentanti al Consiglio nazionale di Federfarma Attilio Marcantonio (delegato urbano), Marco Cavarocchi (delegato rurale), Rosanna Galli (delegato supplementare), Massimo Ferri (delegato urbano supplente), Luigi Romoli (delegato urbano supplente), Andrea Pomi (supplente delegato supplementare).

• **Federfarma Toscana:** presidente Andrea Giacomelli; vicepresidente rurale Roberto Giotti; vicepresidente urbano Marco Nocentini Mungai; segretario Paolo Natale; tesoriere Elio Rossi; consiglieri Pietro Brandi, Alfredo Discepoli, Riccardo Morelli, Paolo Nanni, Marco Venturi; collegio sindacale: Franco Falorni (presidente), Annalisa Bonci, Gennaro Brandi, Paolo Botteri (supplente), Luca Cesari (supplente); collegio dei probiviri: Nicola Piemontese, Paola Belcapo, Michele

Bianchi, Alessandro Pellegrini (supplente), Silvia Borchini (supplente); membri del consiglio nazionale di Federfarma: Marco Nocentini Mungai (urbano effettivo), Riccardo Morelli (urbano supplente), Roberto Giotti (rurale effettivo), Marco Venturi (rurale supplente).

• **Federfarma Biella Vercelli:** presidente Giuseppe Pennino; vicepresidente Vercelli Simone Redamante; vicepresidente Biella Giorgio Nicola Bona; presidente del comitato rurali Giacomo Guala; segretario Domenico Barrera; tesoriere Stefano Cantone; consiglieri Gisella Rozzati, Roberta Zanotti; revisori dei conti Michela Bruna, Carlo Rasario, Giulia Tonino (supplente); probiviri Piero Zantonnelli (presidente), Tiziana Faraci; delegati per Federfarma nazionale Giuseppe Pennino, Simone Redamante; delegati per Federfarma Piemonte Giorgio Nicola Bona, Giuseppe Pennino, Simone Redamante; delegati all'assemblea di Federfarma Piemonte Giorgio Nicola Bona, Giuseppe Pennino, Simone Redamante, Gisella Rozzati, Roberta Zanotti.

• **Federfarma Bologna:** presidente Gian Matteo Paulin; vicepresidente urbano Massimiliano Fracassi; vicepresidente rurale Alessandro Magnani; segretaria Maria Claudia Mattioli Oviglio; tesoriere Giovanni Cornallesi; consiglieri Maria Carolina Ferraro, Achille Gallina Toschi, Cristina Lolli, Giorgio Merli, Annamaria Osti, Alessia Ventura; revisori Nicolò Capodicasa, Michele Celadon, Paolo Penazzi, Stefan Lucjan Gwiazda (supplente), Mirco Preti (supplente); probiviri Stefano Alvisi, Giovanni Biagetti, Maurizio Falanelli

• **Federfarma Chieti:** presidente Giancarlo Visini; vicepresidente Anna Maria Coccaro; segretario Maurizio Del Corpo (responsabile rurale); tesoriere Bruno Di Nardo; consiglieri Luigi D'Alessandro, Raffaele Nasuti, Angelo Labrozzi; revisori dei conti Livio Antenucci (presidente), Federica Vinciguerra, Antonella Salvatore, Anna Pasquini (supplente); probiviri Giorgio Madonna, Domenico Falocchio, Maria Luisa Ferraresi; comitato dei rurali Marina Cespa.

• **Federfarma Genova:** presidente Giu-



## Dal territorio

seppe Castello; vicepresidente urbano Francesco Turrin; vicepresidente rurale Giancarlo Boero; segretaria Lucia Zucca; tesoriera Chiara Massardo; consiglieri Alice Diena, Lorenzo Manca, Paolo Piaggio, Marco Rognoni, Camillo Volpe, Federico Bruccoleri; sindaci Angelo Bodrato (presidente), Stefano Ferrari, Enrico Gamaleri, Federica Agrofoglio (supplente).

- **Federfarma L'Aquila:** presidente Alfredo Orlandi; vicepresidente urbana Anna Scoccia; responsabile rurale Nicola Di Vito; segretaria Chiara Frezza; tesoriera Teresa Marinelli;

consiglieri Maria Luisa Capuzza, Ada Corradetti, Antonella Danielli, Donatella Di Iorio, Alessia Caruso, Fabrizio Caputi, Flora Romanelli, Adriana Vesi (responsabile rurale); revisori Paola Ferrari, Marco Giampaolo, Cinzia Loggi, Massimo Boldrini (supplente), Teresa Cocco (supplente); probiviri Anna Lisa Fanini, Giuseppe Marras, Angela Zitella.

- **Federfarma Oristano:** presidente Pierluigi Annis; vicepresidente Daniela Urgu (rappresentante rurale); segretario Giuseppe Del Vais; tesoriera Maria Giuseppa Barracu; consiglieri Salvatore Gavino Cossu, Giorgia Mugheddu, Francesco Trogu; sindaci Aldo Manca, Andrea Pedrazzini, Salvatore Antonio A. Sechi, Luigi Annis (supplente), Alice Fiori (supplente); probiviri Maria Rita Mura, Michele Sulis, Enzo Mereu.

- **Federfarma Pavia:** presidente

Enrico Beltramelli; vicepresidente urbano Alessandra Cremaschi; vicepresidente rurale Maurizio Biscaldi; tesoriere Davide Manara; consiglieri Marco Branca, Cristina Braschi, Pietro Invernizzi, Marco Solaro, Riccardo Spalla, Paolo Ugolotti, Luigi Zucca; sindaci Franco Delucchi (presidente), Tiziana Carpinella, Giuseppe Felicioni; probiviri Enrico Rovello (presidente), Enrico Baiardi; Enrico Maverna.

- **Federfarma Pordenone:** presidente Francesco Innocente; vicepresidente Francesco Pozza; segretario Paolo Furlanis; tesoriera Sandra De Pizzol; consiglieri Roberta Avezzi, Stefania Barei, Giorgio Paludo, Emilia Romor, Alissa Quagliariello; revisore contabile unico Michela Marzinotto; responsabile del comitato rurale Paolo Furlanis.

- **Federfarma Teramo:** presidente Oreste Di Mattei Di Matteo; vicepresidente vicario e responsabile del comitato rurali Ottavio Pomilio; segretaria Rosella Del Vomano; tesoriera Giovanna Castagna; consiglieri Beatrice Di Plerro, Giuliano Merlini, Tommaso Maria Zuccarini; sindaci revisori dei conti Francesca Laviano (presidente), Rossella Di Felice, Giovanna Esposito, Isabella Celli (supplente), Stefania Di Clemente (supplente); probiviri Luigi Colleluori, Egle Guasti e Pierluigi Patroni.

- **Federfarma Udine:** presidente

Luca Degrassi; vicepresidente vicario Claudio Luigi Pancino; vicepresidente Elvy Zappetti; segretario Federico Debiasio; tesoriere Adriano Persolja; rappresentante dei rurali Luca Del Prato; consiglieri Luca Cadamuro, Claudio Corradini D'Elia, Alessio Piromalli, Stefania Spiz, Franco Santi; revisori dei conti Maria Grazia Flebus (presidente), Alfeo Clauser, Isabella Feresin, Mattia Minisini (supplente), Francesca Siega (supplente).

- **Federfarma Vicenza:** presidente Daniela Giovanetti; vicepresidente Lucia Monaco (presidente del comitato rurali); segretario Mario Cavazza Ceccato; tesoriera Dora C. Deodato; consiglieri Giambattista F. Boschetti, Alberto Liviero, Marco Pasin, Stefano Rossi, Giovanni Battista Scaroni; revisori dei conti Giulia Facchini, Antonio Perteghella, Mario Costantino Rausse; probiviri Ernesto Marchesini, Antonio Romanato, Matteo Zerbinato.

## FEDERFARMA ROMA: SCREENING GRATUITI AI CITTADINI

Importante iniziativa di educazione sanitaria realizzata da Federfarma Roma, che ha partecipato con uno stand alla manifestazione organizzata ai primi di maggio al Villaggio della Salute. "Race for the cure" è dedicata alla lotta contro il tumore al seno e al sostegno alle donne che devono affrontare questa patologia e anche nel 2023, come da undici anni a questa parte, le farmacie romane hanno aderito all'iniziativa, offrendo in questa occasione ai cittadini screening gratuiti

per la valutazione dei rischi cardiaci e la misurazione della glicemia.

Durante la manifestazione, i partecipanti hanno così potuto gratuitamente sottoporsi alla valutazione del loro rischio cardiaco presso lo stand di Federfarma Roma, dove un farmacista ha misurato la pressione ed effettuato l'elettrocardiogramma, collegato on line con un cardiologo. Inoltre, durante i quattro giorni di "Race for the cure 2023" è stata anche offerta gratuitamente la misura-

zione della glicemia, consentendo così di valutare un eventuale rischio di diabete.

Commenta il presidente di Federfarma Roma, Andrea Cicconetti: "Anche quest'anno abbiamo partecipato a questo importantissimo evento, tutto dedicato alla prevenzione del rischio cardiologico, per far scoprire sempre di più quella che è la farmacia dei servizi e quello che offrono quotidianamente le farmacie che i cittadini hanno sotto casa".



**AIFA**  
**comunica**

# I NUOVI FARMACI

## NUOVE ENTITÀ TERAPEUTICHE (NET)

dal 16 dicembre 2022 al 20 marzo 2023

Queste le novità farmacologiche, utili al farmacista "esperto del farmaco". Sono tratte dal n. 1/2023 di "Infofarma" ([www.ausl9.veneto.it](http://www.ausl9.veneto.it)) -trimestrale del Servizio farmaceutico Ulss 9 Scaligera, prezioso strumento d'informazione scientifica sul farmaco- pubblicate nella rubrica "Attualità in terapia" e rivisitate a cura della dottoressa Maria Sofia Cogato

### Net in attesa di definizione della rimborsabilità

Principio attivo	Specialità/Ditta/Prezzo	Indicazioni
<b>Anifrolumab</b>	Saphnelo® <b>Astrazeneca</b> Ev 150 mg/ml 2 ml (€ 1.528,35) Classe: CNN - Ricetta: OSP	Come terapia aggiuntiva per il trattamento di pazienti adulti affetti da lupus eritematoso sistemico (LES) attivo, autoanticorpi-positivo, in forma da moderata a severa, nonostante la terapia standard.

L'approvazione europea di anifrolumab rappresenta un momento di svolta molto importante nel trattamento dei pazienti affetti da LES. Anifrolumab è, infatti, il primo nuovo farmaco approvato dopo oltre un decennio per questa malattia ed è l'unico medicinale biologico ad avere un'indicazione non limitata ai pazienti con attività di malattia di grado elevato. È così il capostipite di una nuova classe di farmaci che funge da antagonista del recettore dell'interferone di tipo I.

L'EMA ha ritenuto che Saphnelo®, utilizzato come trattamento aggiuntivo, fornisca una riduzione modesta, ma clinicamente significativa, dell'attività della malattia nei pazienti con LES, per i quali esiste un'elevata necessità insoddisfatta di nuove terapie. Saphnelo® viene somministrato per infusione endovenosa. La dose raccomandata è di 300 mg somministrata in 30 minuti ogni quattro settimane. L'effetto indesiderato grave più comune (che può interessare fino a 1 persona su 100) è l'infezione da herpes zoster.

<b>Glicopirronio</b>	Axhidrox® Difa Cooper <b>Crema 2,2 mg/erogazione 50 g</b> (€ 54,00) Classe: CNN - Ricetta: RR	Trattamento topico dell'iperidrosi ascellare primaria grave negli adulti.
----------------------	---	---

La molecola di Glicopirronio, il cui nome commerciale è Axhidrox, è una crema indicata per il trattamento topico dell'iperidrosi ascellare primaria grave negli adulti. Il glicopirronio, in quanto antagonista competitivo, inibisce gli effetti parasimpatici indotti dall'acetilcolina sulla muscolatura liscia delle ghiandole sudoripare, ciò si traduce in una riduzione della sudorazione. È consigliato applicare due dosi di prodotto, preferibilmente alla sera, per 4 settimane. Dalla 5° settimana in poi, la frequenza di applicazione può essere ridotta a due volte alla settimana. Per mantenere l'effetto è necessario un trattamento continuo dell'iperidrosi ascellare. L'uso di Axhidrox può essere preso in considerazione durante la gravidanza, se necessario. Durante l'allattamento, il trattamento deve essere evitato, poiché la molecola di glicopirronio e i suoi metaboliti si distribuiscono e si concentrano nel latte.

<b>Sufentanil</b>	Dzuevo® Laboratoire Aguettant <b>5 cpr sublinguali 30 mcg</b> (€ 54,00) Classe: CNN - Ricetta: OSP	Gestione del dolore acuto da moderato a grave nei pazienti adulti.
-------------------	--	--

Il principio attivo sufentanil è un oppioide che agisce legandosi ai recettori  $\mu$ -oppioidi a livello cerebrale, alleviando il dolore del paziente; da utilizzare negli adulti per il trattamento del dolore acuto da moderato a grave. Il sufentanil è utilizzato da molto tempo come anestetico con azione adiuvante analgesica per via ev o epidurale; Dzuevo è ora disponibile invece in forma di compresse sublinguali. Gli effetti indesiderati più comuni (che possono riguardare più di 1 persona su 10) sono nausea, vomito e febbre.





PROGETTATA PER  
LA PELLE FRAGILE



# #GuariscimiDelicatamente

La gamma Leukoplast skin sensitive -  
**Adesione affidabile e rimozione delicata.**



**Leukoplast®**

La tua ferita in buone mani

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



**AIFA**  
**comunica**

## Nuovi dosaggi di farmaci equivalenti

Principio attivo	Specialità/Ditta/Prezzo	Prezzo	Indicazioni
<b>BUPRENORFINA/ NALOXONE</b> Farmaci usati nella dipendenza da oppioidi N07BC51	Buprenorfina/Naloxone G. L. Pharma® <b>7 cpr 4 + 1 mg</b> <b>28 cpr 4 + 1 mg</b> <b>7 cpr 8 + 2 mg</b> <b>28 cpr 8 + 2 mg</b> Classe: A PT PHT - MMR	€ 5,32 € 21,25 € 8,81 € 42,51 (prezzo ex- factory) - 45% rispetto a Suboxone® 4 + 1 mg il cui costo è di € 38,64 (confezione da 28 cpr) e Suboxone® 8 + 2 mg il cui costo è di € 77,28 (confezione da 28 cpr)	Trattamento sostitutivo per la dipendenza da oppioidi, nell'ambito di un trattamento medico, sociale e psicologico. L'obiettivo del componente naloxone è scoraggiare l'uso improprio per via endovenosa. Il trattamento è indicato in adulti e adolescenti di età > 15 anni che abbiano accettato di essere trattati per la loro dipendenza.
<b>CARBAMAZEPINA</b> Antiepilettici N03AF01	Carbamazepina Zentiva® <b>30 cpr 400 mg RP</b> Classe: A RR	€ 4,85 - 25% rispetto a Tegretol® il cui costo è di € 6,47	- Epilessia: crisi generalizzate tonico-cloniche e crisi parziali. Il farmaco è indicato nei pazienti con epilessia di nuova diagnosi e nei pazienti non controllati o che non sono in grado di tollerare la propria attuale terapia anticonvulsivante. Carbamazepina non è generalmente efficace nel trattamento delle assenze (piccolo male) e crisi miocloniche; - Dolore parossistico della nevralgia del trigemino; - Profilassi delle psicosi maniaco-depressive nei pazienti che non rispondono alla terapia con litio.

Si tratta di due importanti farmaci generici, avente la stessa composizione qualitativa e quantitativa in termini di sostanze attive e la stessa forma farmaceutica del relativo medicinale di riferimento, nonché una bioequivalenza con il medicinale di riferimento dimostrata da studi appropriati di biodisponibilità.

Il farmaco generico Buprenorfina/Naloxone, il cui originator è il Suboxone, appartiene alla categoria degli Analgesici oppioidi + disassuefanti e nello specifico, farmaci usati nella dipendenza da oppioidi. Ha un prezzo molto più vantaggioso del Suboxone per il Ssn (-45%).

Altro farmaco equivalente è la Carbamazepina, appartenente alla famiglia degli antiepilettici, capace di stabilizzare le membrane nervose ipereccitate riducendo in tal modo la propagazione sinaptica degli impulsi eccitatori. Si presenta sotto forma di compresse a rilascio prolungato, da assumere prima, durante o dopo i pasti. Rispetto al farmaco originale (Tegretol), la Carbamazepina dell'azienda Zentiva, ha una riduzione di prezzo del -25%.

<b>FENTANIL</b> Oppioidi N02AB03	Ifyltan G.L. Pharma® <b>15 past 200 mg</b> <b>15 past 400 mg</b> <b>15 past 600 mg</b> <b>15 past 800 mg</b> <b>15 past 1.200 mg</b> <b>15 past 1.600 mg</b> Classe: A RNR	€ 77,79 -45% rispetto ad Aqtig® il cui costo è di € 141,43	Trattamento del dolore episodico intenso in pazienti già in terapia di mantenimento con un oppioide per il dolore cronico da cancro. Per dolore episodico intenso si intende una esacerbazione transitoria del dolore che si ha in aggiunta al dolore persistente controllato. I pazienti già in terapia di mantenimento con un oppioide sono quei pazienti che assumono almeno 60 mg di morfina orale al giorno, almeno 25 microgrammi di fentanil transdermico l'ora, almeno 30 mg di ossicodone al giorno, almeno 8 mg di idromorfone orale al giorno oppure una dose di un altro oppioide di pari efficacia analgesica per almeno una settimana o più a lungo.
--	---	---	--

Il famoso "lecca-lecca" Aqtig, a base del principio attivo Fentanil, ora può essere sostituito da un altro farmaco equivalente, sempre a base di Fentanil, chiamato Ifyltan. Questa nuova formulazione, in commercio dal 28/02/2023, si presenta sotto forma di pastiglie che si dissolvono in bocca ed è indicata per il trattamento del dolore episodico intenso, in pazienti già in terapia di mantenimento con un oppioide per il dolore cronico di origine tumorale. Ifyltan può essere usato prima o dopo i pasti; è importante ricordare al paziente di non bere né mangiare nulla durante l'assunzione del farmaco.



## Venexan: il nutraceutico che supporta il benessere del microcircolo

**C**on il ritorno della bella stagione, le temperature più calde e le giornate all'aperto, la necessità di supportare il benessere delle gambe si fa sempre più urgente, specialmente per chi soffre di fastidiose problematiche come pesantezza e gonfiore, che si accentuano proprio con l'aumento delle temperature.

Oltre a consigliare al paziente salutari abitudini quotidiane -come evitare una vita sedentaria, e i bagni troppo caldi, adottare un'alimentazione ricca di frutta e verdura e un'adeguata assunzione di acqua- il farmacista può anche suggerire un'efficace integrazione alimentare.

Alla voglia di sensazione di leggerezza si aggiunge, dunque, anche l'esigenza di riattivare il microcircolo attraverso un alleato che agisca "dall'interno",

meglio se in grado di tutelare la pelle dagli inestetismi causati dalla fragilità capillare.

**Venexan** di Nutrifarma è l'integratore alimentare formulato con una combinazione di fitoestratti per migliorare il microcircolo, indicato in caso di stasi venosa, gambe pesanti, piedi gonfi, varici ed emorroidi. Con centella e ippocastano, Venexan favorisce la funzionalità del microcircolo grazie alla perfetta sinergia dei suoi ingredienti. In particolare, **la centella** stimola la sintesi di collagene, agisce sul tono della parete vasale e contribuisce all'elasticità dei vasi, mentre **l'ippocastano**, titolato in escina, svolge un'attività a livello dei vasi sanguigni: aumenta il tono venoso e la resistenza capillare, riduce la permeabilità capillare, con un'azione antiedemigena utile a rimuovere i liquidi interstiziali accumulatisi.

La presenza della **diosmina**, flebotropo vasotonico, riduce, poi, la capacità, distensibilità e la stasi dei grandi vasi, riduce la permeabilità dei piccoli vasi, favorisce il drenaggio linfatico e regola i fenomeni infiammatori vasali. Infine, la **cumarina** estratta dal meliloto è utilizzata per il trattamento dell'insufficienza linfatica, dell'insufficienza venosa cronica e dei disturbi a essa associati, come gonfiore, sensazione di gambe pesanti, dolore e crampi notturni alle gambe.

Venexan di Nutrifarma è disponibile in farmacia in confezione da 30 compresse al costo di 17,80 euro.





## AIFA comunica

Sul proprio sito internet (nella sezione "Sicurezza dei farmaci") l'Agenzia italiana del farmaco ha pubblicato una Nota informativa importante (datata 30.3.2023), concordata con Aifa, nella quale l'azienda interessata fornisce agli operatori sanitari indicazioni relative all'utilizzo del farmaco *Desmopressina*.  
Riportiamo il testo della Nota

[aifa.gov.it](http://aifa.gov.it)

# NOTA IMPORTANTE SU DESMOPRESSINA

**M**inirin/DDAVP  
(Desmopressina)  
50mcg/ml spray nasale,  
soluzione: introduzione

**delle avvertenze riguardo ai rischi potenziali di aritmia e tossicità riproduttiva derivanti dall'esposizione all'eccipiente Clorbutanolo**

L'azienda Ferring S.p.A, in accordo con l'Agenzia italiana del farmaco (Aifa), desidera informare gli operatori sanitari su quanto di seguito riportato.

- *Minirin/DDAVP 50mcg/ml spray nasale, soluzione, contiene l'agente stabilizzante Clorbutanolo*

- *L'esposizione al Clorbutanolo in seguito alla somministrazione endovenosa (Iv) è stata associata a un prolungamento dell'intervallo Qt comportando un potenziale rischio di aritmia*

- *Studi preclinici hanno dimostrato che il Clorbutanolo può causare tossicità riproduttiva*

- *Non è noto in che misura il Clorbutanolo è disponibile a livello sistemico in seguito alla somministrazione nasale di Minirin/DDAVP 50mcg/ml spray nasale, soluzione,*

*ma, se completamente assorbito, l'esposizione stimata supera la soglia di esposizione giornaliera consentita (0,5 mg/giorno)*

- *Anche se dai dati di sicurezza post-commercializzazione non sono stati identificati problemi di sicurezza relativi a cardiotossicità o tossicità riproduttiva per Minirin/DDAVP 50mcg/ml spray nasale, soluzione, le informazioni del prodotto sono state aggiornate a causa della gravità dei potenziali effetti nocivi dovuti all'esposizione al Clorbutanolo*

- *L'utilizzo di Minirin/DDAVP 50mcg/ml spray nasale, soluzione, deve essere preso in considera-*

*zione solo qualora non siano disponibili formulazioni alternative di Desmopressina senza Clorbutanolo o queste non siano adatte all'uso*

## Ulteriori informazioni sulla sicurezza

Minirin/DDAVP 50 mcg/ml spray nasale, soluzione, medicinale contenente il principio attivo Desmopressina è indicato per il trattamento di: diabete insipido ipofisario, idiopatico o sintomatico; poliuria e polidipsia post-chirurgiche, reversibili o permanenti e per la diagnosi differenziale del diabete insipido e prove di funzionalità renale. Inoltre, contiene l'agente stabilizzante Clorbutanolo. Non sono disponibili dati sull'uomo ottenuti da studi controllati sugli effetti farmacologici/tossicologici del Clorbutanolo. Studi preclinici in

vitro sulla cardiotossicità e dati di sicurezza post-marketing relativi alle formulazioni endovenose contenenti Clorbutanolo indicano che il Clorbutanolo può potenzialmente prolungare l'intervallo Qt; ciò può comportare un rischio di aritmia, in particolare in sinergia con altre sostanze che prolungano

l'intervallo Qt.

Inoltre, studi preclinici in vitro e in vivo hanno dimostrato che dosi elevate e ripetute di Clorbutanolo possono causare tossicità riproduttiva. Non è noto in che misura il Clorbutanolo sia assorbito dopo somministrazione nasale, ma, se completamente assorbito, l'esposizione stimata supera la soglia di esposizione giornaliera consentita di 0,5 mg/giorno. Per evitare potenziali effetti dannosi in seguito a esposizione al Clorbutanolo, l'utilizzo di Minirin/DDAVP 50mcg/ml spray nasale deve essere preso in considerazione soltanto in si-

*Nuove avvertenze  
sui rischi di aritmia  
e tossicità riproduttiva  
derivanti dall'eccipiente  
Clorbutanolo*



tuazioni in cui formulazioni alternative di Desmopressina non siano adatte all'uso.

## Aggiornamento del Foglio illustrativo

Ferring S.p.A commercializza da 40 anni formulazioni di Desmopressina nasali contenenti Clorbutanolo e in questo lasso di tempo non ha riscontrato nessun problema di sicurezza riguardante la cardiotoxicità o la tossicità riproduttiva. Nonostante ciò, basandosi su dati pubblicati, dati di post-marketing e studi preclinici su formulazioni endovenose contenenti Clorbutanolo, le informazioni del prodotto sono state aggiornate in via precauzionale riportando i potenziali effetti dell'eccipiente Clorbutanolo:

- *Aggiornamento della sezione 4.4 (Avvertenze speciali e precauzioni d'uso) del Riassunto delle caratteristiche del prodotto (Rcp) per evidenziare il potenziale rischio di prolungamento dell'intervallo Qt e tossicità riproduttiva dopo esposizione al Clorbutanolo e per evidenziare che Minirin/DDAVP 50mcg/ml spray nasale, soluzione, deve essere preso in considerazione solo in situazioni in cui formulazioni alternative di Desmopressina non siano adatte all'uso.*

- *Aggiornamento della sezione 4.6 (Gravidanza e allattamento) del Rcp per sottolineare che Minirin/DDAVP 50mcg/ml spray nasale, soluzione, contenente Clorbutanolo non deve essere utilizzato durante la gravidanza o in donne che intendono iniziare una gravidanza.*

- *Aggiornamento della sezione 5.3 (Dati di sicurezza preclinici) del Rcp con le informazioni relative ai dati preclinici sulla tossicità riproduttiva in seguito alla somministrazione di dosi elevate e ripetute di Clorbutanolo nei ratti.*

Il Foglio illustrativo è aggiornato di conseguenza.

## Il rapporto benefici-rischi

La Desmopressina è di fondamentale importanza per il trattamento del diabete centrale insipido. In accordo con quanto riportato in Rcp, le formulazioni nasali di Desmopressina devono essere utilizzate solo in pazienti a cui non è possibile somministrare formulazioni orali. Pertanto, nonostante il potenziale rischio di prolungamento Qt e l'associato rischio di aritmia e la possibile tossicità

riproduttiva dell'eccipiente Clorbutanolo, i benefici della somministrazione di Minirin/DDAVP 50mcg/ml spray nasale, soluzione, in pazienti non in grado di ottenere una titolazione ottimale con le formulazioni orali di Desmopressina continuano a superare questi potenziali rischi.

## Segnalazione di reazioni avverse

Si ricorda agli operatori sanitari di continuare a segnalare le reazioni avverse sospette associate all'utilizzo di Desmopressina in conformità al sistema nazionale di segnalazione spontanea, tramite l'Agenzia italiana del farmaco, sul sito web: [www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse](http://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse)

## Referenze

SWP response to CMDh questions on Chlorobutanol, 17-March 2021, EMA/CHMP/SWP/482438/2020 corr. 1\* [www.ema.europa.eu/en/documents/scientific-guideline/chmp-safety-working-party-response-cmdh-questions-chlorobutanol\\_en.pdf](http://www.ema.europa.eu/en/documents/scientific-guideline/chmp-safety-working-party-response-cmdh-questions-chlorobutanol_en.pdf)

### Farmaci di classe A e H Le tabelle aggiornate

L'Agenzia italiana del farmaco pubblica sul proprio sito le tabelle dei farmaci di fascia A e H. "Al fine di consentire la prescrizione per principio attivo disposta dall'articolo 15, comma 11-bis, del Decreto legge 6 luglio 2012 n. 95, convertito con modificazioni dalla Legge 7 agosto 2012 n. 135 -si legge in una nota del 3 aprile 2023- l'Agenzia italiana del farmaco rende disponibili per tutti gli operatori sanitari le tabelle contenenti l'elenco dei farmaci di fascia A e H, dispensati dal Servizio sanitario nazionale, ordinati rispettivamente per principio attivo e per nome commerciale".

"Tali tabelle -spiega l'Alfa- costituiscono uno strumento tecnico e includono sia medicinali presenti nella Lista di trasparenza Aifa sia i medicinali coperti da tutela brevettuale, sia i medicinali di cui è scaduta la tutela brevettuale, ma per i quali non è prevista la sostituibilità".

A differenza delle liste di trasparenza Aifa -chiarisce l'Agenzia- "le tabelle contenenti l'indicazione del raggruppamento per principio attivo non fissano prezzi massimi di rimborso". Le tabelle di fascia A e H includono ogni confezione di specialità medicinali che al 15 novembre 2022 risulta commercializzata.

I prezzi dei medicinali sono espressi al netto della riduzione temporanea di legge disposta con Determinazione Aifa 3 luglio 2006 e dell'ulteriore riduzione del 5% ai sensi della determinazione Aifa del 27 settembre 2006 (laddove non sia stata sospesa a esito di successivo provvedimento di payback del 5%), e della riduzione ai sensi dell'art. 11, comma 9, del DI 78/2010 convertito con modificazioni dalla Legge del 30 luglio 2010, n.122.

Le liste aggiornate sono consultabili nella sezione Elenchi farmaci di classe A e H, accessibile dal box "Link correlati" Maggiori informazioni e approfondimenti sono contenuti nel testo integrale (qui sintetizzato) del comunicato di Aifa del 3 aprile 2023, consultabile su [www.aifa.gov.it](http://www.aifa.gov.it)



## AIFA comunica

Sul proprio sito internet (nella sezione "Sicurezza dei farmaci") l'Agenzia italiana del farmaco ha pubblicato una Nota informativa importante (datata 14.4.2023), concordata con Aifa, nella quale l'azienda interessata fornisce agli operatori sanitari indicazioni relative all'interruzione della commercializzazione del farmaco Atomoxetina. Riportiamo il testo della Nota

[aifa.gov.it](http://aifa.gov.it)

# NOTA IMPORTANTE SU ATOMOXETINA

## **Interruzione definitiva della commercializzazione di Strattera® (Atomoxetina) capsule rigide**

Eli Lilly Italia desidera informare gli operatori sanitari relativamente all'interruzione definitiva della commercializzazione di Strattera (Atomoxetina) capsule rigide, attualmente disponibile in Italia in capsule rigide da 10, 18, 25, 40, 60, 80 e 100 mg. Eli Lilly Italia interromperà la commercializzazione di Strattera capsule rigide in Italia dal 30 settembre 2023: l'interruzione è dovuta a limiti di fornitura e non a problemi di sicurezza o di efficacia. Dopo la scadenza dei lotti attualmente in commercio, non saranno disponibili nuovi lotti di medicinale.

Per assicurare un'interruzione sicura del trattamento con Strattera capsule rigide e, se necessario, per passare a una terapia alternativa:

- i pazienti devono consultare i propri medici prescrittori e non interrompere l'assunzione di Strattera capsule rigide senza consultare il proprio medico
- si consiglia ai medici prescrittori di non emettere prescrizioni nuove o ripetute di Strattera capsule rigide
- si consiglia ai medici prescrittori di rivalutare i pazienti attualmente in trattamento e di passare a un trattamento alternativo adeguato
- si consiglia ai farmacisti di indirizzare i pazienti al proprio medico o ad altro medico prescrittore per un consiglio sulla

terapia

- informazioni sull'interruzione del trattamento con Strattera capsule rigide sono riportate nel Riassunto delle caratteristiche del prodotto e nel Foglietto illustrativo, consultabili nella Banca Dati Farmaci dell'Aifa al link <https://farmaci.agenziafarmaco.gov.it/bancadatifarmaci/farmaco?farmaco=037063>

Per qualsiasi aggiornamento sullo stato della carenza si prega di fare riferimento all'elenco dei medicinali carenti pubblicato sul sito Aifa all'indirizzo [www.aifa.gov.it/web/guest/farmaci-carenti](http://www.aifa.gov.it/web/guest/farmaci-carenti).

## **Segnalazione di eventi avversi**

Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo [www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse](http://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse). Gli eventi avversi possono essere segnalati contattando Eli Lilly Italia al numero verde 800.117678.

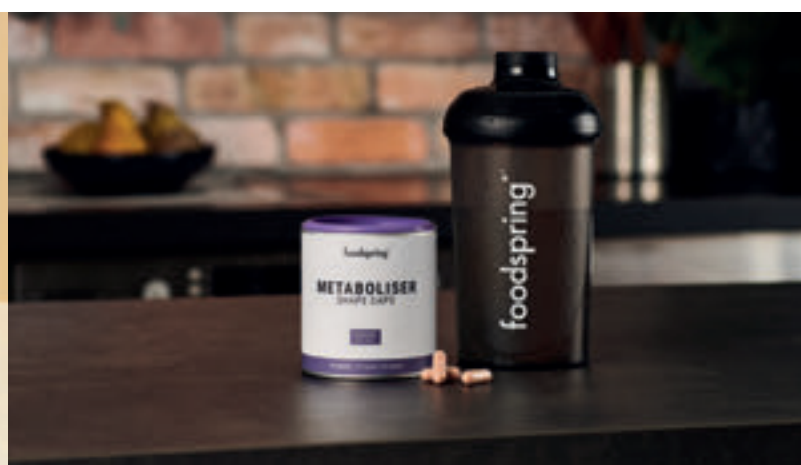
Questa Nota non prevede una descrizione completa dei rischi associati all'utilizzo di Strattera. Si prega di contattare Eli Lilly Italia S.p.A. al numero verde 800.117678 in caso di qualsiasi domanda sulle informazioni contenute in questa lettera, o sull'utilizzo sicuro ed efficace di Strattera.

Aifa ricorda l'importanza della segnalazione delle sospette reazioni avverse da farmaci, quale strumento indispensabile per confermare un rapporto beneficio-rischio favorevole.

*La commercializzazione del farmaco sarà interrotta il 30.9.2023: indicazioni per gli operatori sanitari*

# foodspring®

## Shape Shots & Metaboliser Shape Caps



### SHAPE SHOTS: UN PRATICO SUPPORTO PER LA PERDITA DI PESO

**Shape Shots** è un prodotto realizzato con il glucomannano, una fibra 100% naturale nota anche come radice di Konjac. Consumato sotto forma di bevanda prima di un pasto, occupa spazio nello stomaco e contribuisce al senso di sazietà per prevenire la sovralimentazione\*.

Disponibile in due deliziosi gusti, **lampone** e **frutto della passione**, Shape Shots è **perfetto per coloro che:**

- sono alla ricerca di un'alternativa alle pillole dimagranti deliziosa e facile da bere
- vogliono assumere il controllo dell'alimentazione alla fonte, attraverso il controllo dell'appetito.
- desiderano essere liberi di mangiare il cibo che amano, con la consapevolezza che ne assumeranno una quantità adeguata.

Come consumare il prodotto?

Si mescola con abbondante acqua e si beve prima dei pasti (colazione, pranzo e cena).

### METABOLISER SHAPE CAPS: UNA NUOVA FORMULAZIONE, PER MIGLIORI RISULTATI

Le capsule di Metaboliser, 100% vegane, forniscono all'organismo micronutrienti essenziali, di cui l'organismo ha bisogno per scomporre i grassi e altri macronutrienti allo scopo di produrre energia<sup>1,3,4,5</sup>.

La **colina**, presente nelle capsule, nutriente essenziale, aiuta a ricavare energia dalla fonte più importante, i grassi, e quindi a scomporre efficacemente i depositi di grasso<sup>1</sup>.

Il **croco** svolge un ruolo importante nel mantenere costanti i livelli di zucchero nel sangue<sup>2</sup>.

La dose consigliata è di 4 capsule prima dell'allenamento o a colazione. Tutti gli ingredienti sono stati selezionati secondo le più recenti evidenze scientifiche e sviluppati appositamente per favorire un metabolismo sano.

\*Il glucomannano contribuisce alla perdita di peso come parte di una dieta ipocalorica. L'effetto benefico si ottiene con un'assunzione giornaliera di 3 g di glucomannano in tre dosi da 1 g ciascuna, insieme a 1-2 bicchieri d'acqua prima dei pasti

<sup>1</sup> La colina contribuisce al normale metabolismo dei lipidi

<sup>2</sup> Il croco contribuisce al mantenimento di livelli normali di glucosio nel sangue

<sup>3</sup> Le vitamine B6 e B12, la biotina, la tiamina e la riboflavina coadiuvano il normale metabolismo energetico

<sup>4</sup> Zinco e croco coadiuvano il normale metabolismo dei macronutrienti

<sup>5</sup> Lo zinco contribuisce al normale metabolismo dei carboidrati



## Gestione del farmaco

### RIMBORSO DI RIFERIMENTO: NUOVO ELENCO AIFA

L'Agenzia italiana del farmaco ha reso disponibile sul proprio sito internet, all'indirizzo [www.aifa.gov.it/](http://www.aifa.gov.it/), l'elenco dei farmaci in commercio interessati dal sistema del rimborso di riferimento, aggiornato al 17 aprile 2023. 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 rispettivi assessorati regionali 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.AA - 6334/169 - 17.4.23)

### COMUNICAZIONI DALLE AZIENDE

La società Ecupharma Srl comunica di essere il nuovo concessionario, a far data dal 21 aprile 2023, del prodotto medicinale **Ecutin\*os gtt 60ml 10mg/ml - Aic 047171018.**

\* \* \*

La società Avas Pharmaceuticals srl comunica di essere il nuovo concessionario, a far data dall'8 aprile 2023, dei seguenti prodotti medicinali:

- **Temgesic\*im iv 5f 1ml 0,3mg - Aic 025215017**
- **Temgesic\*10cpr subling 0,2mg - Aic 025215043**

\* \* \*

La società Essential Pharma (m) Ltd comunica di essere il nuovo titolare, a far data dal 14 aprile 2023, delle seguenti specialità medicinali:

- **Methergin\*im ev 6f 1ml 0,2mg/m - Aic 004225025**
- **Methergin\*15cpr riv 0,125mg - Aic 004225037**

\* \* \*

La società Viatrix Pharma Srl comunica la cessazione definitiva della commercializzazione, del prodotto medicinale **Xalibur\*coll 30fl0,2ml 50mcg/ml - Aic 038611036.**

\* \* \*

La società Dompé Farmaceutici Spa, comunica la cessazione della commercializzazione, a far data dal 1° settembre 2023, della specialità medicinale **Euclorina 2,5%\*1fl 500ml - Aic 032056071.**

\* \* \*

La società Pfizer Srl comunica la cessazione della commercializzazione, a far data dal 4 maggio 2023, delle seguenti specialità medicinali:

- **Pemetrexed Pfi\*1fl polv 100mg - Aic 044555011**
- **Pemetrexed Pfi\*1fl polv 500mg - Aic 044555023**
- **Pemetrexed Pfi\*1fl polv 1000mg - Aic 044555035**

\* \* \*

La società Pfizer Italia Srl comunica la cessazione della commercializzazione dei seguenti prodotti medicinali:

- **Accuretic\*14cpr riv 20+12,5mg - Aic 028295018**
- **Accuprin\*28cpr riv 5mg - Aic 027217013**
- **Accuprin\*14cpr riv 20mg - Aic 027217037**

\* \* \*

La società Mylan Spa comunica la cessazione definitiva della commercializzazione, dei seguenti prodotti medicinali:

- **Paclitaxel My\*ev 16,7ml 6mg/ml - Aic 037771021**
- **Paclitaxel My\*ev 5ml 6mg/ml - Aic 037771019**

### CARENZE DI FARMACI

L'azienda Novo Nordisk S.p.A., in accordo con l'Agenzia europea per i medicinali (Ema) e con l'Agenzia italiana del farmaco (Aifa), ha diffuso una nota informativa importante, destinata agli operatori sanitari, diretta a segnalare la carenza del medicinale Ozempic® (Semaglutide)



soluzione iniettabile in penna preriempita. Ozempic® (Semaglutide) è indicato in Italia per il trattamento di adulti affetti da diabete mellito tipo 2 non adeguatamente controllato. Qualsiasi altro uso, anche per la gestione del peso, rappresenta un uso off-label e attualmente mette a rischio la disponibilità di Ozempic® per la popolazione indicata.

Una tardiva consapevolezza della situazione di esaurimento delle scorte -avverte la nota- può comportare l'impossibilità per i pazienti di acquisire le dosi necessarie, con possibili conseguenze cliniche come l'iperglicemia. Nello specifico, la situazione inerente alla disponibilità di Ozempic risulta essere la seguente:

- **Ozempic® 0,25 mg soluzione iniettabile uso sottocutaneo cartuccia vetro in penna preriempita 1,5 ml (1,34 mg/ml), 1 penna preriempita + 4 aghi, Aic 046128029: disponibile**
- **Ozempic® 0,5 mg soluzione iniettabile uso sottocutaneo cartuccia vetro in penna preriempita 1,5 ml (1,34 mg/ml), 1 penna preriempita + 4 aghi, Aic 046128031: in distribuzione contingentata presumibilmente fino al 20/3/2023. In tale periodo i medici prescrittori sono invitati a prescrivere una sola confezione per volta**
- **Ozempic® 1 mg soluzione iniettabile uso sottocutaneo cartuccia vetro in penna preriempita 3 ml (1,34 mg/ml), 1 penna preriempita + 4 aghi, Aic 046128056: in carenza. A partire da maggio 2023 il medicinale sarà nuovamente disponibile con probabili forniture discontinue: per tale motivo i medici prescrittori sono invitati a prescrivere una sola confezione per volta**

Per ogni aggiornamento sullo stato di carenza si consiglia di fare riferimento all'Elenco dei medicinali carenti, aggiornato periodicamente e pubblicato al seguente link: [www.aifa.gov.it/farmaci-attualmente-carenti](http://www.aifa.gov.it/farmaci-attualmente-carenti).

\*\*\*

In applicazione del protocollo d'intesa sottoscritto tra Federfarma, Farminindustria e le altre associazioni della filiera distributiva concernente la temporanea carenza di farmaci sul territorio,



## Pharmacy SCANNER

**IL TUO APPUNTAMENTO  
CON IL MERCATO E  
L'INFORMAZIONE DI FILIERA**

*Retail, catene, tendenze di consumo,  
flash extracanalale*

**ISCRIVITI ALLA NEWSLETTER SU [PHARMACYSKANNER.IT](http://PHARMACYSKANNER.IT)**



## Gestione del farmaco

si ha cura di comunicare le segnalazioni pervenute a Federfarma relative alla temporanea carenza dei farmaci sottoindicati:

AIC	Farmaco	Periodo presumibile di carenza	Presunto ripristino forniture
027244110	Flomax*bb 10supp 400mg (Chiesi Farmaceutici)	24 marzo 2023	31 maggio 2023
038085054	Pergoveris*sc 1pen 450ui+225ui (Merck Serono)	7 aprile 2023	26 aprile 2023
042000024	Fluibron Gola*Spray 15ml (Chiesi Italia)	12 aprile 2023	30 giugno 2023
034373011	Zeroflog*Collut 1fl 200ml (Valeas Ind. Chim. Farmac.)	14 aprile 2023	Sarà cura della ditta comunicare l'avvenuto ripristino delle forniture
024227023	Panacef*8cps 500mg (Valeas Ind.Chim.Farmac.)	Prolungamento carenza	30 aprile 2023
022991032	Broncovaleas*Scir120ml 2mg/5ml (Valeas Ind.Chim. Farmac.)	Prolungamento carenza	30 aprile 2023
033232012	Gadral*40cpr mast 800mg (Neopharmed Gentili)	23 gennaio 2023	25 giugno 2023
025833029	Gynocanesten*12cpr vag 100mg (Bayer)	Fine maggio 2023	Luglio 2023
028309019	Finastid*15cpr riv 5mg (Neopharmed Gentili)	10 aprile 2023	15 maggio 2023
036737017	Naos*Os Nebul 15ml0,375+0,075% (Neopharmed Gentili)	23 gennaio 2023	15 maggio 2023
023097013	Velamox*12cps 500mg (Neopharmed Gentili)	17 aprile 2023	15 giugno 2023
027743032	Zomacton*Sc 1fl 4mg+F 3,5 solv (Ferring)	1 giugno 2023	31 dicembre 2023
004763619	Aspirina C*40cpr Eff 400+240mg (Bayer)	13 aprile 2023	Fine novembre 2023
035023023	Yasmin*63cpr riv 3mg+0,03mg (Bayer)	1 giugno 2023	Sarà cura della ditta comunicare l'avvenuto ripristino delle forniture
024519023	Gutron*os gtt fl 30ml 0,25% (Ist. Lusofarmaco d'Italia)	1 giugno 2023	Inizio gennaio 2024
024519011	Gutron*30cpr div 2,5mg (Ist. Lusofarmaco d'Italia)	1 giugno 2023	Inizio gennaio 2024
038085054	Pergoveris*sc 1pen 450ui+225ui (Merck Serono)	7 aprile 2023	28 aprile 2023
036720023	Rosiced*crema 30g 0,75% (Pierre Fabre Italia)	24 aprile 2023	4 settembre 2023

La società Teofarma Srl informa che sono nuovamente disponibili presso i propri depositi, i seguenti prodotti medicinali:

- **Stemetil\*5supp 10mg - Aic 014284020**
- **Lentokaliu\*40cps 600mg - Aic 024036042**
- **Plactidil\*30cpr 300mg - Aic 025627047**
- **Temetex\*cr idrofila 30g 0,1% - Aic 023682089**
- **Onco Carbide\*20cps 500mg - Aic 021510019**
- **Rinofrenal\*rinol soluz fl 15ml - Aic 023754043**

\*\*\*

La società Bayer Spa comunica la ripresa della disponibilità dei seguenti specialità medicinali:

- **Gynocanesten\*12cpr Vag 100mg - Aic 025833029**
- **Aspirina\*Os Grat 10bust 500mg - Aic 004763405**
- **Aspi Gola\*16pastl Lim Miele - Aic 041513033**
- **Aspi Gola\*24pastl Lim Miele - Aic 041513045**

\*\*\*

La società S.f. Group Srl comunica la fine dello stato di carenza del prodotto medicinale **Cordiax\*28cpr riv 200mg - Aic 025655010.**

# Pharmacy SCANNER

## IL TUO APPUNTAMENTO CON IL MERCATO E L'INFORMAZIONE DI FILIERA

*Retail, catene, tendenze di consumo, flash extracanal*



ISCRIVITI ALLA NEWSLETTER SU  
**PHARMACYSKANER.IT**



## Gestione del farmaco

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

Direttore editoriale: **Roberto Tobia**  
Vicedirettore: **Alberto D'Ercole**  
Comitato editoriale: **Achille Gallina Toschi, Michele Pellegrini Calace, Giovanni Petrosillo, Renato Usai**  
Redazione Romana: **Patrizia Prezioso, Paolo Betto, Silvia Martello**  
(tel. 06/70380222 - fax: 06/70476584 - e-mail: [farma7roma@federfarma.it](mailto:farma7roma@federfarma.it)).  
Collaborano, inoltre, **Andrea Agnello, Paola Bottari, Aurelio Calcaterra, Ettore Colotta, Luigi Coltellacci, Bruno Foresti, Mauro Lanzilotto, Erminia Pietrobono, 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@giorنالidea.it](mailto:farma7@giorنالidea.it), [pubblicita@giorنالidea.it](mailto:pubblicita@giorنالidea.it)  
Stampa: **Roto3 Industria Grafica S.r.l.**  
Via Turbigo 11, 20022 - Castano Primo (MI), Tel. 0331-889611.

Registrazione Tribunale di Milano N. 358 del 21-6-1986 - Iscritta al Registro degli operatori di comunicazione n. 1223 - Prezzo € 0,82 - 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 € 49,00. 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)  
**Foto:** Adobe Stock

*Federfarma non risponde della regolarità, correttezza, qualità delle pubblicità pubblicate. Questo numero è stato chiuso in tipografia il 27.4.2023*

## IMMISSIONI IN COMMERCIO DI SPECIALITÀ GIÀ AUTORIZZATE

SPECIALITÀ	N. AIC	PREZZO	CLASSE
Sitagliptin Met San*50+850mg (Sandoz)	049931013	26,65	A
Sitagliptin Met San*50+1000mg (Sandoz)	049931037	26,65	A
Sitagliptin Met Krka*56cpr (Krka Farmaceutici Milano)	048420350	26,65	A
Sitagliptin Met Krka*56cpr (Krka Farmaceutici Milano)	048420475	26,65	A
Sitagliptin Met Pen*50+1000mg (Towa Pharmaceutical)	050064043	31,09	A
Sitagliptin Met Pen*50+850mg (Towa Pharmaceutical)	050064029	31,09	A
Olmetrivart*28cpr 20+5+12,5mg (Mylan)	047997010	8,72	A
Olmetrivart*28cpr 40+5+12,5mg (Mylan)	047997034	8,72	A
Olmetrivart*28cpr 40+5+25mg (Mylan)	047997073	8,72	A
Olmetrivart*28cpr 40+10+12,5mg (Mylan)	047997059	8,72	A
Olmetrivart*28cpr 40+10+25mg (Mylan)	047997097	8,72	A
Faxilex*28cpr 100mg rp (Neuraxpharm Italy)	049821097	23,50	C
Imovane*14cpr riv div 7,5mg (Sanofi)	028299028	9,90	C
Seprapat*4cer transd 5mcg/H (G.L. Pharma)	049142019	21,94	A
Seprapat*4cer transd 10mcg/H (G.L. Pharma)	049142021	24,37	A
Seprapat*4cer transd 20mcg/H (G.L. Pharma)	049142033	27,33	A
Mayzent*28cpr riv 1mg (Novartis Farma)	048440073	1.482,32	A
Pirfenidone Ze*63cpr 267mg (Zentiva Italia)	050042011	630,37	H
Pirfenidone Ze*252cpr 267mg (Zentiva Italia)	050042023	2.521,48	H
Pirfenidone Ze*84cpr 801mg (Zentiva Italia)	050042098	2.521,48	H
Ziclor*Gel Oft 20fl 0,25g (Alfa Intes (Ind.Ter.Splendore)	048192037	In definizione	Cn

## IMMISSIONI IN COMMERCIO DI FARMACI VETERINARI

SPECIALITÀ	N. AIC	DITTA
Bovalto Respi Intr*5d+2ml solv	105169041	Boehringer Ing.anim.h.it.spa



### Farma Post

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.* 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.

Si potranno esercitare i diritti di accesso, di cui agli articoli 7 e seguenti del Codice, rivolgendosi a **Editoriale Giornalidea Srl - Tel. 02.6888775 - e-mail [a.scotti@giorنالidea.it](mailto:a.scotti@giorنالidea.it)**

### Vendite

• Appennino Tosco-Emiliano: a 800 mslm, in zona turistica a mezz'ora di macchina dall'Abetone e da Pistoia, vendesi farmacia ristrutturata nel 2009, con una superficie di 90 mq. Per contatti telefonare al 392.9781350.

• Provincia dell'Aquila: vendesi farmacia rurale sussidiata. Richiesta e fatturato interessanti. Per contatti telefonare al numero 333.8644774.

• Provincia di Roma: a 6 km da uscita autostradale, vendesi farmacia rurale sussidiata di giro medio-piccolo

incrementabile. Unica sede, ditta individuale. Per contatti inviare un'e-mail, con nominativo e recapito per essere ricontattati, a [girivari@alice.it](mailto:girivari@alice.it).

• Provincia di Rieti: non distante da Ascoli Piceno, vendesi farmacia rurale sussidiata, di giro piccolo. Per contatti telefonare al 391.4136263.

### Lavoro

• Pinzolo (Trento): la farmacia Scaglia cerca tre farmacisti/e collaboratori/trici, anche neo laureati/e. Per contatti inviare un'e-mail a [info@farmaciapinzolo.it](mailto:info@farmaciapinzolo.it) oppure telefonare allo 0465.501058 o al 345.3269425.



# DOLORI MUSCOLARI E ARTICOLARI?

**DRITTO  
AL PUNTO  
CON UNA SCHIUMA  
3% PRINCIPIO ATTIVO.**



Schiuma Dicloream antinfiammatorio locale, con un principio attivo al 3%, si assorbe rapidamente e agisce a lungo.

**Schiuma Dicloream antinfiammatorio locale.**

**Dritto al punto contro il dolore.**

È un medicinale. leggere il foglio illustrativo. Autorizzazione del 08/09/2021

**Dicloream**  
antinfiammatorio locale  
3% SCHIUMA CUTANEA

## VALORIZZA IL BUSINESS DELLA TUA FARMACIA CON

# FARMA MANAGER ACADEMY



Diventa un farmacista manager o accresci la competitività della tua farmacia, acquisendo competenze manageriali, gestionali e soft skills per distinguerti nella tua professione

FARMACADEMY 

Oltre 50 corsi di formazione manageriale

FARMAJOB 

Curriculum online e opportunità di carriera

FARMAPOST 

La più grande bacheca di annunci della farmacia

BIBLIOFARMA 

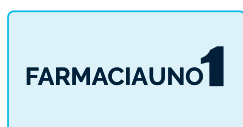
La biblioteca dedicata al farmacista

ISCRIVITI E INIZIA A FARE LA DIFFERENZA  
TI ASPETTIAMO SU

[WWW.FARMAMANAGER.ACADEMY](http://WWW.FARMAMANAGER.ACADEMY)

# Unisciti alle nostre storie di successo

Centinaia di farmacie in Italia hanno scelto Migliorshop



Ogni nostro cliente ha un' immagine personalizzata per differenziarla dalla concorrenza e ottenere un grado di riconoscibilità e di fidelizzazione superiori alla media.





**MIGLIORSHOP**  
L'E-COMMERCE PER LA FARMACIA

Hai già un eCommerce  
ma non decolla?



Con Migliorshop puoi far  
volare le tue vendite!



Gestiamo le tue campagne pubblicitarie su Google e su tutti i principali canali per ottenere il meglio dal tuo sito eCommerce!



Ottieni il 100% dalle tue  
campagne Google

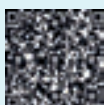
☎ 02.45.076.435

✉ info@migliorshop.it

🌐 migliorshop.it

## Salvatore **Aranzulla**

« A confermare la qualità delle soluzioni offerte c'è il fatto che Migliorshop esiste dal 2006 e che nel corso di questi anni ha contribuito al successo delle più importanti realtà del panorama italiano per quanto concerne le farmacie online »



Leggi la recensione completa su Migliorshop di Salvatore Aranzulla

**CORRIERE DELLA SERA**

**la Repubblica**

**MIANO FINANZA**

**adnkronos**

**M** migliorshop.it