

## INDICE:

- [Come calcolare crediti da ottenere nel triennio 2017/2019](#)
- [Riepilogo dispensazione medicinali stupefacenti](#)
- [Chiusura uffici segreteria per festività](#)
- [Quesito ritiro Ranitidina \*\*NEW\*\*](#)
- [Riepilogo adempimenti professionali e scadenze di fine anno \*\*NEW\*\*](#)
- [Bilancio di previsione dello stato per l'anno finanziario 2020 e bilancio pluriennale per il triennio 2020-2022 – approvazione definitiva \*\*NEW\*\*](#)
- [Integratori contenenti estratti e preparati di piante del genere curcuma: termine vendibilità prodotti non conformi \*\*NEW\*\*](#)
- [Cronoprogramma servizi in Farmacia – Regione Emilia – Romagna \*\*NEW\*\*](#)
- [Cambio password casella Pec Aruba assegnata dall'Ordine \*\*NEW\*\*](#)
- [Concorso per n.2 posti per dirigente farmacista in Farmacia Ospedaliera presso l'Azienda Ospedaliera Universitaria di Ferrara \*\*NEW\*\*](#)
- [Avviso per il conferimento di n.2 borse di studio presso l'AUSL di Bologna \*\*NEW\*\*](#)
- [Notizie importanti dei settimanali precedenti](#)
- [Corsi ecm per farmacisti](#)

VUOI CONSULTARE O SCARICARE ORDINE-RE NEWS? LO PUOI FARE VISITANDO IL NOSTRO SITO [WWW.ORDINEFARMACISTI.RE.IT](http://WWW.ORDINEFARMACISTI.RE.IT) E TROVERAI NELLA HOME PAGE IL NUMERO DELLA SETTIMANA IN CORSO. CLICCANDO A DESTRO NELLA HOME PAGE SULL'ICONA DEL SETTIMANALE POTRAI TROVARE I NUMERI PRECEDENTI

**IL CONSIGLIO DELL'ORDINE DEI FARMACISTI DI REGGIO EMILIA  
ESPRIME I MIGLIORI AUGURI DI BUON ANNO A TUTTI GLI  
ISCRITTI**

## COME CALCOLARE I CREDITI DA OTTENERE NEL TRIENNIO 2017/2019

OBBLIGO FORMATIVO STANDARD	<b>150 CREDITI</b> -
RIDUZIONE ANNI PRECEDENTI	<b>30 CREDITI</b> se nel triennio 2014/2016 si sono ottenuti da 121 a 150 crediti <b>15 CREDITI</b> se nel triennio 2014/2016 si sono ottenuti da 80 a 120 crediti
RIDUZIONE DOSSIER FORMATIVO	<b>30 CREDITI</b> verranno assegnati se si è attivato un Dossier Formativo individuale o di gruppo
RIDUZIONI ESONERI	<b>PARI ALL'OBBLIGO FORMATIVO DI UN ANNO OPPURE 1 CREDITO OGNI 3 ORE SE SONO MENO DI 60 CFU</b>
RIDUZIONI ESENZIONI	<b>2 CREDITI</b> ogni 15 giorni consecutivi
OBBLIGO FORMATIVO STANDARD - RIDUZIONI =	<b>= OBBLIGO FORMATIVO INDIVIDUALE DEL TRIENNIO</b>

IL TOTALE CREDITI CHE VI RISULTERA' CALCOLANDO IL VOSTRO OBBLIGO FORMATIVO SARANNO I CREDITI CHE DOVRETE ACQUISIRE NEL TRIENNIO.

**ALMENO IL 40 % DELL'OBBLIGO FORMATIVO DEVE ESSERE  
ACQUISITO COME PARTECIPANTE A CORSI ECM**

**IL RESTANTE 60% PUO' ESSERE OTTENUTO IN QUESTO MODO:**



- **PARTECIPAZIONE A CORSI ECM RESIDENZIALI O FAD**
- **PARTECIPAZIONE A CORSI ECM COME DOCENTE O  
RELATORE**
- **PUBBLICAZIONI SCIENTIFICHE**
- **SPERIMENTAZIONI CLINICHE**
- **TUTORAGGIO PRE-LAUREA** (VIENE ASSEGNATO 1 CREDITO OGNI 15 ORE DI  
TUTORAGGIO SVOLTO - PER ESEMPIO SE IL RAGAZZO DEVE SVOLGERE 900 ORE DI  
TIROCINIO I CREDITI ASSEGNATI SARANNO  $900:15= 60$  CREDITI)
- **ATTIVITA' DI FORMAZIONE INDIVIDUALE ALL'ESTERO**
- **AUTOFORMAZIONE (NON PIU' DEL 20% DELL'OBBLIGO  
FORMATIVO)**
  - LETTURA DI RIVISTE SCIENTIFICHE
  - LETTURA DEL GIORNALE FOFI "IL FARMACISTA ON-LINE" (1 CREDITO AL MESE)
  - LETTURA SETTIMANALE DELL'ORDINE DEI FARMACISTI DI REGGIO EMILIA "ORDINERE  
NEWS" (0,25 CREDITI OGNI PUBBLICAZIONE)
    - PARTECIPAZIONE A EVENTI, INCONTRI ORGANIZZATI DALL'ORDINE DEI FARMACISTI  
DI REGGIO EMILIA

RIEPILOGO DISPENSAZIONE MEDICINALI STUPEFACENTI

Tabella dei Medicinali	Sezione A			Sezione B	Sezione C	Sezione D				Sezione E
	Allegato III bis (terapia del dolore)	Allegato III bis (non per terapia del dolore, es. disassuefazione)	Non Allegato III bis			Allegato III bis prima 16/06/09	Allegato III bis dopo 16/06/09 (Transitati)	Non Allegato III bis		
Medicinali (esempi)	Morfina, Metadone Temgesic fi e cpr	Metadone, Morfina Temgesic fi e cpr	Deca-durabol, Roipnol, Ritalin	Alcover Sativex Med. orig. vegetale a base di Cannabis (prep. magistrali)	Luminale, Gardendale Soliphen (uso vet.)	Co-Efferalgan, Tachidol, Depaligos 5/10, Oxycotin 5/10	MS Contin, Duragesic, Oramorph, Depaligos 20, Oxycotin 20-40-80, Jurnista, Transiec, Palexia	Valium fi En fi	Tavor, Lexotan, Valium os, Paracodina, Rivotril	
Tipo di ricetta richiesta	RM/R SSN	RM/R	RM/R	RNR su carta int. (bianca) / RNR/L (Sativex, Alcover) / *Med. orig. veg. Cannabis per paz. assistiti in ER scheda inf. piatt. Sole / SSN (Ter. dolore)	RNR su carta intestata (bianca) SSN	RM/R SSN RNR su carta intestata (bianca)	RM/R SSN RNR su carta intestata (bianca)	RNR su carta intestata (bianca)	RR SSN	
Validità della ricetta (escluso giorno di emissione)	30	30	30	30	30	30	30	30	30	
Numero di confezioni dispensabili	RM/R: Fino a 2 farmaci (o 2 dosaggi dello stesso farmaco) per ricetta; fino a 30 gg di terapia; Ric. SSN: 2 conf./3 conf. con cod. pat./fino a 30 gg e 2 dosaggi per ricetta con cod. TD101	Un solo farmaco per ricetta; fino a 30 gg di terapia; se dispensa SSN max 2 conf./3 con es. pat. metadone; anche 2 dosaggi per ricetta con cod. TD101	Un solo farmaco per ricetta; fino a 30 gg di terapia	Ric. su carta int. (bianca) a pagamento; quantità prescritta Med. orig. veg. Cannabis Ric. su carta int. (bianca) a pagamento; quant. presc. *Per Ass. ER: scheda inf. piatt. Sole conc. SSR secondo Disp. Reg. - 30 gg terapia	Ric. SSN: 2 conf. / fino a 6 (con es. pat.) Ric. Su carta int. (bianca) a pagamento; quantità prescritta	Ric. SSN: 6 conf. con cod. pat./fino a 30 gg di terapia con cod. TD101; Ric. su carta int. (bianca) a pagamento; quantità prescritta	Ric. SSN: 6 conf. cod. pat./fino a 30 gg di terapia con cod. TD101; Ric. su carta int. (bianca) a pagamento; quantità prescritta	Ric. Su carta int. (bianca) a pagamento; quantità prescritta	Ric. SSN: 2 conf. / fino a 6 (con es. pat.); Ric. su carta int. (bianca) a pagamento; quantità prescritta; se prescritta 1 conf. fino a 3 conf. in 30 gg	
Registro Entrata/Uscita	SI	SI	SI	SI	SI	NO	NO	NO	NO	
Ripetibilità	NO	NO	NO	NO	NO	NO	NO	NO	SI	
Annotazione Nome Cognome e documento acquirente	SI	SI	SI	NO	NO	NO	Solo su ricetta bianca; annotazione Nome, Cognome e documento di riconoscimento	NO	NO	
Formalismi richiesti	Per il Medico: Nome e cognome del paziente; Dose prescritta; modo e tempi di somministrazione; Indirizzo e num. tel. professionali del Medico Per il Farmacista: annotazione dati dell'acquirente			Nome e cognome o codice fiscale del paziente Med. origine veg. Cannabis (prep. mag.); Prescr. Off-label - Legge 94/98 (Di Bella) - cod. num. / alfa numerico (no nome e cognome)	Nome e cognome o codice fiscale del paziente	Nome e cognome o codice fiscale del paziente			Nessuno	
Conservazione ricette	In originale / copia se ric. SSN, per 2 anni dalla chiusura del registro E/U	In originale per 2 anni dalla chiusura del registro E/U	In originale per 2 anni dalla chiusura del registro E/U	Med. orig. veg. Cannabis: ric. su carta int. (bianca) in orig. per 2 anni da chius. Reg. *Per Ass. ER: sch. inf. Sole, in originale / copia se conc. SSR, per 2 anni da chius. reg.	In originale / copia se ric. SSN, per 2 anni dalla chiusura del registro E/U	Ric. Su carta intestata (bianca) a pagamento: 6 mesi dalla data di spedizione	Ric. Su carta intestata (bianca) a pagamento: 2 anni dalla data di spedizione	Ric. Su carta intestata (bianca) a pagamento: 6 mesi dalla data di spedizione	Nessuna	

\*Delibera Regione Emilia Romagna (DGR N.1250/2016)

**Legenda:** RMR – Ricetta ministeriale a ricalco; RNRL – Ricetta non ripetibile limitativa; RNR – Ricetta non ripetibile; RR-Ricetta ripetibile; SSN-Ricetta Servizio Sanitario Nazionale

Grazie alla collaborazione del nostro Consiglio Direttivo e dell'Ordine di Bologna alleghiamo un prospetto riepilogativo utile per la dispensazione dei medicinali stupefacenti.

Segnaliamo che questo riepilogo deve servire per una visione generale della materia ma per i singoli casi specifici consigliamo di continuare a consultare la normativa vigente.

Potrai trovare la tabella anche sul nostro sito Farmacie/Tabella riepilogo dispensazione medicinali stupefacenti oppure [clicca qui](#)

## **CHIUSURA UFFICI SEGRETERIA PER FESTIVITA'**

Vi informiamo che gli uffici dell'Ordine dei Farmacisti di Reggio Emilia resteranno chiusi nella giornata del 24/12 e dal 31/12/2019 al 06/01/2020 compresi. Nelle altre giornate si rispetteranno i normali orari di segreteria.

## **QUESITO RITIRO RANITIDINA**

A seguito al provvedimento AIFA riguardante il ritiro dei lotti di MITOMICINA, ABESART, ULCEX, RANITIDINA, RANIDIL, RANIBEN, ZANTAC abbiamo posto un quesito alla FOI per sapere se fosse ancora possibile dispensare lo ZANTADINE, farmaco veterinario, disponibile sottoforma di soluzione liquida da somministrare per via orale o in fiale iniettabili, essendo lo stesso non presente nella lista AIFA dei farmaci ritirati.

In risposta la Fofi ci ha segnalato che non risultano provvedimenti di ritiro/divieto di utilizzo del medicinale veterinario ZANTADINE.

[Clicca qui](#) per scaricare il quesito e la risposta della Federazione.

## **RIEPILOGO ADEMPIMENTI PROFESSIONALI E SCADENZE DI FINE ANNO**

Si fornisce di seguito un breve riepilogo degli adempimenti professionali e delle scadenze di fine anno:

### **ADEMPIMENTI PER I PROFESSIONISTI**

#### **Registro di entrata ed uscita e distruzione stupefacenti (artt. 60, 62 e 68 D.P.R. n. 309/1990)**

Il registro di entrata ed uscita stupefacenti deve essere chiuso il 31 dicembre di ogni anno. La chiusura si compie mediante scritturazione riassuntiva di tutti i dati comprovanti i totali delle qualità e quantità dei prodotti avuti in carico e delle quantità e qualità dei prodotti impiegati o commercializzati durante l'anno, con l'indicazione di ogni eventuale differenza o residuo.

L'art. 68 del D.P.R. 309/1990 stabilisce, inoltre, che chiunque non ottemperi alle norme sulla tenuta dei registri di entrata e uscita è punito con l'arresto sino a due anni o con l'ammenda da 1.549,37 € a 25.822,84, salvo che il fatto costituisca più grave reato.

Come si ricorderà, con la modifica introdotta dalla L. 38/2010, qualora le irregolarità riscontrate siano relative a violazioni della normativa regolamentare sulla tenuta dei registri di cui al comma 1, si applica la sanzione amministrativa del pagamento di una somma da euro 500 a euro 1.500.

Pertanto, nel caso in cui si verificano incongruenze tra le movimentazioni inserite nel registro e le giacenze di magazzino, sarà necessario denunciare tempestivamente alle competenti autorità di polizia il furto o lo smarrimento dei medicinali, in modo da poter regolarizzare la situazione, annotando sul registro la denuncia.

Da un punto di vista operativo, si consiglia di sostituire annualmente il registro dopo la chiusura e, a tal proposito, si rammenta che la L. 38/2010 ha modificato l'art. 60 del D.P.R. 309/1990, introducendo la durata di due anni per l'obbligo di conservazione del registro.

In proposito, si evidenzia che, a seguito dell'entrata in vigore del decreto del Ministero della Salute 9 novembre 2015, in materia di produzione nazionale di sostanze e preparazioni di origine vegetale a base di cannabis (cfr circolari federali n. 9623 del 14.12.2015; 9674 del 18.1.2016, n. 10242 del 16.12.2016; n. 10336 del 27.2.2017, n. 10749 del 18.12.2017; n. 11234 del 23.11.2018), sul registro di entrata e uscita deve ora essere registrata anche la movimentazione relativa alle sostanze attive di origine vegetale a base di cannabis.

Con riguardo alla distruzione di medicinali stupefacenti, si ritiene opportuno specificare quanto segue.

Con nota del 24.5.2011, il Ministero della Salute ha fornito alcuni chiarimenti sulla distruzione delle sostanze e composizioni medicinali stupefacenti scadute o deteriorate non utilizzabili farmacologicamente.

In particolare, il Ministero, nel riepilogare la procedura prevista per le farmacie, ha precisato quanto segue.

**- I medicinali stupefacenti scaduti o deteriorati non utilizzabili farmacologicamente, soggetti ad obbligo di registrazione** (tabella II, sezioni A, B e C), devono essere oggetto di una constatazione da parte della ASL con redazione del relativo verbale.

I prodotti da distruggere, sigillati in un contenitore con contrassegni d'ufficio, sono affidati al farmacista, su indicazione del quale viene concordato se incaricare della termodistruzione la ASL o un'azienda autorizzata allo smaltimento:

Termodistruzione effettuata dalla ASL

La ASL concorda la data della distruzione con le Forze di Polizia ed eventualmente con l'azienda autorizzata allo smaltimento. Al ritiro dei medicinali, il farmacista può scaricare i medicinali dal registro. Delle operazioni di distruzione le Forze di Polizia redigono apposito verbale.

Termodistruzione effettuata da una azienda autorizzata allo smaltimento

L'azienda autorizzata allo smaltimento concorda con le Forze di polizia la data della distruzione. All'atto del ritiro dei medicinali, l'azienda autorizzata allo smaltimento dei rifiuti consegna al farmacista il relativo documento di presa in carico, con cui il farmacista scarica il registro. Delle operazioni di distruzione le Forze di Polizia redigono apposito verbale i cui estremi sono annotati dal farmacista quale giustificativo finale dell'uscita delle composizioni medicinali dal registro degli stupefacenti; una copia del verbale viene inviata dalla farmacia alla ASL.

**- I medicinali stupefacenti scaduti o deteriorati, non utilizzabili farmacologicamente, non soggetti ad obbligo di registrazione** (tabella II, sezioni D ed E), possono essere avviati dal farmacista a termodistruzione e trattati come gli altri rifiuti sanitari.

Con riguardo allo smaltimento del residuo di estrazione delle infiorescenze di cannabis, si evidenzia che, secondo la procedura indicata dal Ministero della Salute, la sostanza attiva vegetale (non soggetta ad obbligo di registrazione), dopo l'estrazione, deve essere accantonata e smaltita come i medicinali inutilizzabili. E' inoltre opportuno che il farmacista provveda a degradare opportunamente l'eventuale THC ancora presente nel residuo prima di avviarlo allo smaltimento. Per tale degradazione non risultano metodiche validate.

\* \* \*

### ***Trasmissione all'AIFA dei dati relativi ai principi attivi vietati per doping***

Con Decreto 16 aprile 2018 è stata approvata la nuova lista delle sostanze e pratiche mediche il cui impiego è considerato doping (cfr circolare federale n. 11012 del 20.06.2018).

In proposito, si rammenta che, in base a quanto previsto dal DM 24.10.2006, come modificato dal DM 28 febbraio 2019 (cfr circolare federale n. 11549 del 29.5.2019), i farmacisti sono tenuti a trasmettere, esclusivamente in modalità elettronica, **entro il 31 gennaio 2020**, al Ministero della Salute, i dati riferiti all'anno 2019 relativi alle quantità utilizzate e vendute di ogni singolo principio attivo vietato per doping, secondo le modalità indicate sul sito internet del Ministero della Salute all'indirizzo [www.salute.gov.it](http://www.salute.gov.it), nella sezione "Antidoping" (ove è possibile scaricare il modulo per la trasmissione dei dati e le relative istruzioni per la compilazione e l'invio).

Non sono soggetti a trasmissione i dati relativi alle quantità di:

mannitolo utilizzate per via diversa da quella endovenosa;

principi attivi di cui alla classe S9 (Corticosteroidi) utilizzate per le preparazioni per uso topico, ivi comprese quelle per uso cutaneo, oftalmico, auricolare, nasale ed orofaringeo.

In proposito si rammenta che, a seguito dell'eliminazione, nella nuova Lista delle sostanze e pratiche mediche il cui impiego è considerato doping - approvata con decreto 16 aprile 2018 - delle voci Alcool etilico (etanolo) e Glicerolo (cfr circolare federale n. 11012 del 20.6.2018), tali principi, già non soggetti a trasmissione ai sensi del citato DM 24.10.2006, non sono più compresi tra quelli dopanti.

Il farmacista è tenuto a conservare, in originale o in copia, le ricette o i fogli di lavorazione che giustificano l'allestimento di tutti i preparati contenenti sostanze vietate per doping soggetti a trasmissione dei dati, per sei mesi a decorrere dal 31 gennaio dell'anno in cui viene effettuata la trasmissione.

\* \* \*

### ***Fatturazione elettronica e sistema tessera sanitaria***

Lo scorso 17 dicembre il Senato ha approvato definitivamente il ddl n. 1638, collegato alla manovra finanziaria, di conversione in legge, con modificazioni, del D.L. 124/2019 recante disposizioni urgenti in materia fiscale e per esigenze indifferibili. Il provvedimento, che a breve sarà pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale, introduce alcune novità in materia di fatturazione elettronica e sistema tessera sanitaria.

Per quanto riguarda la fatturazione elettronica, si segnala che l'articolo 15 del decreto estende al periodo d'imposta 2020 l'esonero dall'obbligo di fatturazione elettronica, già previsto dalla normativa vigente per il periodo d'imposta 2019, in relazione a prestazioni sanitarie effettuate nei confronti delle persone fisiche.

Si rammenta in proposito, che, come chiarito dall'Agenzia delle Entrate con circolare n. 14 del 17 giugno 2019 (cfr circolare federale n. 11589 del 21.06.2019), i soggetti tenuti all'invio dei dati al Sistema TS devono continuare a certificare le prestazioni sanitarie rese nei confronti delle persone fisiche/consumatori finali mediante fatture in formato cartaceo – ovvero in formato elettronico senza utilizzare lo SdI come canale di invio – e a trasmettere i relativi dati al sistema TS secondo le tipologie evidenziate negli allegati ai decreti ministeriali che disciplinano le modalità di trasmissione dei dati al suddetto sistema. Nel caso di fatture miste contenenti sia spese sanitarie sia voci di spesa non sanitarie, occorre distinguere due ipotesi: 1) se non è possibile distinguere la quota di spesa sanitaria da quella non sanitaria, l'intera spesa va trasmessa al Sistema TS con la tipologia "altre spese" (codice AA); 2) se, invece, dal documento di spesa è possibile distinguere la quota di spesa sanitaria da quella non sanitaria, entrambe le spese vanno comunicate distintamente al Sistema TS con le seguenti modalità: - i dati relativi alla spesa sanitaria vanno inviati e classificati secondo le tipologie evidenziate negli allegati ai decreti ministeriali che disciplinano le modalità di trasmissione dei dati al Sistema TS; - i dati relativi alle spese non sanitarie vanno comunicati con il codice AA "altre spese".

Inoltre, l'Agenzia ha precisato che, anche se l'operatore fattura separatamente le spese sanitarie rispetto a quelle non sanitarie, queste ultime devono essere fatturate elettronicamente solo se non contengono alcun elemento da cui sia possibile desumere informazioni relative allo stato di salute del paziente.

Il comma 2 dell'articolo 15 del D.L. 124/2019, invece, interviene in materia di memorizzazione elettronica e trasmissione telematica all'Agenzia delle entrate dei dati relativi a tutti i corrispettivi giornalieri.

Come si ricorderà (cfr circolare federale 11530 del 17.05.2019), dal 1° luglio 2019 i soggetti (tra cui le farmacie) con volume d'affari superiore a 400.000 euro hanno l'obbligo di trasmettere telematicamente all'Agenzia delle entrate i dati dei corrispettivi giornalieri. A decorrere dal 1° gennaio 2020, il suddetto obbligo riguarderà tutti gli esercizi commerciali presenti sul territorio nazionale, indipendentemente dal volume d'affari.

Con D.L. 124/2019 è stato ora disposto che, a decorrere dal 1° luglio 2020, i soggetti tenuti all'invio dei dati al Sistema tessera sanitaria (tra cui le farmacie) adempiono all'obbligo di memorizzazione elettronica e trasmissione telematica dei corrispettivi giornalieri esclusivamente mediante la memorizzazione elettronica e la trasmissione telematica dei dati relativi a tutti i corrispettivi giornalieri al Sistema tessera sanitaria, mediante strumenti tecnologici che garantiscano l'inalterabilità e la sicurezza dei dati, compresi quelli che consentono i pagamenti con carta di debito e di credito.

Al riguardo si rammenta che le modalità di trasmissione telematica delle spese sanitarie al Sistema Tessera Sanitaria da parte delle farmacie, sono state individuate con DM 31 luglio 2015 (cfr circolare federale n. 9490 dell'8.9.2015) e che, con due distinti decreti, DM 2 agosto 2016 e DM 1 settembre 2016, l'obbligo in questione è stato esteso rispettivamente ad ulteriori strutture, tra cui quelle riferite alla vendita al dettaglio dei medicinali veterinari (grossisti autorizzati alla vendita diretta – cfr circolare federale n. 10094 del 9.9.2016) ed alle parafarmacie (cfr circolari federali n. 10108 del 16.9.2016 e 10203 del 17.11.2016).

**In particolare, si evidenzia che la trasmissione dei dati deve essere effettuata entro il 31 gennaio dell'anno successivo** (ad es. per le spese sanitarie sostenute nell'anno 2019, la trasmissione telematica dei relativi dati deve essere effettuata entro il 31/1/2020), come indicato dal DM 31/7/2015.

\* \* \*

### ***Prodotti cosmetici da risciacquo che non contengono microplastiche***

Come previsto dalla legge n. 205/2017 (comma 546 - cfr circolare federale n. 10791), a decorrere dal 1° gennaio 2020, è vietato mettere in commercio prodotti cosmetici da risciacquo ad azione esfoliante o detergente contenenti microplastiche.

La violazione del suddetto divieto è punita con la sanzione amministrativa pecuniaria del pagamento di una somma da 2.500 euro a 25.000 euro, aumentata fino al quadruplo del massimo se la violazione riguarda quantità ingenti di prodotti cosmetici oppure un valore della merce superiore al 20 per cento del fatturato del trasgressore.

[Clicca qui](#) per scaricare la circolare Fofi completa

# **BILANCIO DI PREVISIONE DELLO STATO PER L'ANNO FINANZIARIO 2020 E BILANCIO PLURIENNALE PER IL TRIENNIO 2020-2022 – APPROVAZIONE DEFINITIVA**

Nella seduta notturna di lunedì 23 dicembre, la Camera, con il voto di fiducia, ha approvato in via definitiva il disegno di legge AC 2305, recante “*Bilancio di previsione dello Stato per l'anno finanziario 2020 e bilancio pluriennale per il triennio 2020-2022*”. La legge, dopo la pubblicazione in Gazzetta Ufficiale, entrerà in vigore il 1 gennaio 2020.

Si illustrano i contenuti di principale interesse per il settore farmaceutico.

## ***Farmacia dei servizi (art. 1, commi 461-462)***

Un risultato importante per la professione del farmacista è rappresentato dalle norme che riguardano l'attuazione della Farmacia dei servizi.

Nello specifico, il comma 461 prolunga la sperimentazione della farmacia dei servizi di un altro biennio (2021 e 2022) e la estende, per il medesimo periodo, a tutte le Regioni a statuto ordinario (come si ricorderà, al momento, sono nove le Regioni coinvolte), con una integrazione di risorse, pari a 25,3 milioni di euro per ciascuno degli anni 2021 e 2022, per un importo complessivo di 50,6 milioni di euro.

Il comma 462, invece, prevede, per la presa in carico dei pazienti cronici, la possibilità di usufruire presso le farmacie, in collaborazione con i medici di medicina generale ed i pediatri di libera scelta e comunque nel rispetto di prescrizioni mediche, di un servizio di accesso personalizzato ai farmaci. A tal fine, attraverso le procedure della ricetta elettronica, i medici di medicina generale e i pediatri di libera scelta che effettuano le prescrizioni possono intrattenere ogni forma di collaborazione con le farmacie prescelte dal paziente per l'erogazione dei servizi, anche attraverso le funzionalità del dossier farmaceutico. Le farmacie, quanto alle suddette prestazioni, forniranno ai pazienti interessati ogni utile e completa informazione sulle cure prestate e sulle modalità di assunzione e conservazione personalizzata dei farmaci prescritti, nonché ogni volta che risulti necessario, informeranno il medico di medicina generale, il pediatra di libera scelta o il medico prescrittore della regolarità o meno dell'assunzione di farmaci da parte dei pazienti o su ogni altra notizia reputata utile, compresa la necessità di rinnovo delle prescrizioni di farmaci per garantire l'aderenza alla terapia.

Le disposizioni sulla sperimentazione dei nuovi servizi costituiscono un traguardo fondamentale nel percorso di evoluzione del ruolo del farmacista all'interno del processo di cura, a vantaggio della professione e della collettività, nonché di trasformazione della farmacia, delineato dalla Federazione degli Ordini fin dal 2006 con il Documento di Palazzo Marini. Come più volte sottolineato, il successo della sperimentazione consentirà di dimostrare la validità e l'efficacia del progetto sia in termini di miglioramento della salute che di ottimizzazione della spesa sanitaria. Pertanto, si rinnova l'invito a tutti i Presidenti a sensibilizzare gli iscritti sull'importanza di tale progetto per il futuro della comunità professionale dei farmacisti italiani.

## ***Esenzione compartecipazione alla spesa sanitaria (comma 334)***

La norma prevede, modificando l'articolo 8, comma 16, della legge n. 537/1993, che dal 1° gennaio 2020 siano esentati dalla partecipazione alla spesa sanitaria (per farmaci e prestazioni diagnostiche) i minori privi di sostegno familiare per i quali l'autorità giudiziaria abbia disposto un provvedimento di tutela o intervento di protezione delle pubblica autorità (di cui agli articoli 343 e 403 del codice civile). La norma dispone, inoltre, che agli oneri previsti da tale misura si provvede a valere sul Fondo sanitario nazionale.

## ***Obbligo di esposizione del numero telefonico nazionale anti violenza e stalking (commi 348-352)***

La norma prevede l'obbligo per le pubbliche amministrazioni nei locali in cui erogano servizi all'utenza – quindi, anche per gli Ordini provinciali – e per altri soggetti, tra cui le farmacie, di esporre al pubblico un cartello recante il numero verde di pubblica utilità per il sostegno alle vittime di violenza e stalking. Con decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri da adottare entro novanta giorni dalla data di entrata in vigore della legge, saranno definiti i modelli dei cartelli, i relativi contenuti, le lingue utilizzate nonché le modalità e le tempistiche di esposizione.

## ***Detrazioni fiscali per spese veterinarie (comma 361)***

La norma innalza da 387,34 euro a 500 euro il limite massimo annuo delle spese veterinarie sulle quali è possibile calcolare la detrazione IRPEF. Rimane confermata la franchigia fissata in 129,11 euro.



## ***Abolizione della quota fissa di partecipazione al costo delle prestazioni sanitarie (commi 446 – 448)***

La norma abolisce, a decorrere dal 1° settembre 2020, la quota di partecipazione al costo per le prestazioni di assistenza specialistica ambulatoriale per gli assistiti non esentati, di cui all'articolo 1, comma 796, lettera p), primo periodo, della legge n. 296 del 2006, ovvero la quota pari a 10 euro (c.d. "superticket"). Dalla stessa data cessano le misure alternative adottate dalle regioni ai sensi del comma 796, lettera p-bis).

La norma incrementa conseguentemente il livello del finanziamento del fabbisogno sanitario nazionale standard cui concorre lo Stato di 185 milioni di euro per l'anno 2020 e di 554 milioni di euro annui a decorrere dal 2021.

## ***Apparecchiature sanitarie dei medici di medicina generale (commi 449-450)***

La norma autorizza un contributo pari a 235,834 milioni di euro, a valere sull'importo fissato dall'articolo 20 della legge n. 67 del 1988, come rifinanziato da ultimo dall'articolo 1, comma 555, della legge n. 145 del 2018, nell'ambito delle risorse non ancora ripartite alle regioni. Tale contributo è destinato a fare fronte al fabbisogno di apparecchiature sanitarie finalizzate a garantire l'espletamento delle prestazioni di competenza dei medici di medicina generale o dei medici di assistenza primaria anche dipendenti delle Aziende sanitarie locali, al fine di migliorare il processo di presa in cura dei pazienti nonché di ridurre il fenomeno delle liste d'attesa e al fine di istituire ed alimentare dei flussi informativi sanitari istituzionali.

Il comma 450 prevede che le predette apparecchiature sanitarie di proprietà delle aziende sanitarie, siano messe a disposizione dei medici secondo modalità individuate dalle aziende medesime.

## ***Fondo per il sostegno all'acquisto di sostituti del latte materno (commi 456-457)***

La norma istituisce un Fondo, presso il Ministero della salute, per il sostegno all'acquisto di sostituti del latte materno con una dotazione pari a 2 milioni di euro per il 2020 e 5 milioni a decorrere dall'anno 2021. Il contributo, erogato a carico delle risorse del Fondo, è riconosciuto, fino ad un massimo annuo di 400 euro per neonato, alle donne affette da condizioni patologiche che impediscono la pratica naturale dell'allattamento sulla base delle condizioni e modalità che saranno stabilite con un successivo decreto del Ministro della salute.

## ***Rete nazionale dei registri dei tumori e dei sistemi di sorveglianza (comma 463)***

La norma autorizza la spesa di 1 milione di euro a decorrere dall'anno 2020 per l'attivazione degli interventi di cui alla legge n. 29/2019, volti a istituire la Rete nazionale dei registri dei tumori e dei sistemi di sorveglianza, al fine di garantire l'accesso tempestivo dei registri tumori ai flussi informativi amministrativi e sanitari.

## ***Disposizioni in materia di medicinali omeopatici (comma 464)***

La norma prevede che i medicinali omeopatici interessati da un procedimento di rinnovo depositato in AIFA entro la data del 30 giugno 2017 siano mantenuti in commercio fino al completamento della valutazione da parte dell'AIFA. Gli altri medicinali omeopatici presenti nel canale distributivo al 1° gennaio 2020 sono mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta e comunque non oltre il 1° gennaio 2022.

## ***Tracciabilità delle detrazioni (commi 679-680)***

Le norme subordinano la fruizione della detrazione IRPEF per oneri di cui all'articolo 15 del D.Lgs. 917/1986 (TUIR) all'utilizzo di metodi di pagamento tracciabili (comma 679). La disposizione non si applica alle spese sostenute per l'acquisto di medicinali e di dispositivi medici e alle spese per prestazioni sanitarie rese da strutture pubbliche o da strutture private accreditate al Servizio sanitario nazionale, le quali rimangono detraibili anche se pagate in contanti (comma 680).

## ***Rifinanziamento della Nuova Sabatini (commi 226-229)***

Le norme prevedono il rifinanziamento dell'autorizzazione di spesa di cui all'articolo 2, comma 8, del DL 69/2013 (cosiddetta Nuova Sabatini) per 105 milioni di euro nell'anno 2020, di 97 milioni di euro per ciascuno degli anni dal 2021 al 2024 e di 47 milioni di euro per l'anno 2025.

\*

Si segnala, infine, che nel corso della medesima seduta è stato accolto l'ordine del giorno 9/2305/395, a firma degli On. Mandelli e Cassinelli, che impegna il Governo a valutare, nel rispetto dei vincoli di finanza pubblica, anche con successive modifiche normative, la possibilità di regolamentare lo status contrattuale ed economico dei laureati in farmacia che afferiscono alle scuole di specializzazione di area sanitaria – disciplinate dai decreti del Ministro dell'istruzione, dell'università e della ricerca 1° agosto 2005 e 4 febbraio 2015 – equiparandolo a quello dei laureati in medicina e chirurgia.

[Clicca qui](#) per scaricare la circolare Fofi completa

# INTEGRATORI CONTENENTI ESTRATTI E PREPARATI DI PIANTE DEL GENERE CURCUMA: TERMINE VENDIBILITA' PRODOTTI NON CONFORMI

Si fa seguito alla circolare 11667 del 9.8.2019, per ricordare che gli integratori alimentari contenenti estratti e preparati di piante del genere Curcuma devono essere conformati alle nuove disposizioni, contenute nel decreto del 26 luglio 2019, non oltre il 31 dicembre 2019. Pertanto, eventuali prodotti con etichettatura non conforme potranno essere commercializzati esclusivamente entro tale data.

Pertanto, come chiarito dal Ministero della salute, a partire dal 1° gennaio 2020, l'etichetta di tutti gli integratori alimentari contenenti preparati ed estratti di piante del genere Curcuma presenti sul mercato:

- dovrà riportare l'avvertenza supplementare di cui sopra, introdotta dal decreto 26 luglio 2019;
- non dovrà più riportare l'indicazione di effetti fisiologici relativi a "funzione epatica", "funzione digestiva" e "funzionalità del sistema digerente".

Come si ricorderà, con il citato decreto, è stato modificato l'allegato I del D.M. 10.8.2018, con l'introduzione della seguente avvertenza supplementare per l'etichettatura di ingredienti derivati da piante del genere Curcuma: *"In caso di alterazioni della funzione epatica, biliare o di calcolosi delle vie biliari, l'uso del prodotto è sconsigliato. Se si stanno assumendo farmaci, è opportuno sentire il parere del medico"*. Inoltre, per evitare equivoci interpretativi e contraddizioni, sono state eliminate dalle linee guida ministeriali sugli effetti fisiologici ammessi per estratti e preparati di piante del genere Curcuma le indicazioni riferite alla *"funzione epatica"*, alla *"funzione digestiva"* e alla *"funzionalità del sistema digerente"*, che pertanto non potranno essere più utilizzate.

[Clicca qui](#) per scaricare la circolare completa.

## CRONOPROGRAMMA SERVIZI IN FARMACIA – REGIONE EMILIA ROMAGNA

A seguito dell'approvazione in data 17/10/2019, da parte della Conferenza Stato Regioni dell'Accordo tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano, del documento recante "Linee di indirizzo per la sperimentazione dei nuovi servizi nella Farmacia di comunità", la nostra Regione ha recepito l'atto con deliberazione di Giunta regionale n.1967 del 11/11/2019.

L'atto deliberativo ha al contempo conferito mandato alla scrivete Direzione di attuarne i contenuti.

Si è pertanto provveduto, come previsto nell'Accordo 17 ottobre, ad elaborare il cronoprogramma delle attività nei seguenti ambiti:

- servizi cognitivi: riconciliazione della terapia farmacologica e monitoraggio dell'aderenza;
- servizi di front-office: attivazione del servizio fascicolo sanitario elettronico e supporto al cittadino nella sua fruizione;
- analisi di I istanza: servizi di telemedicina e supporto allo screening del sangue occulto nelle feci per la prevenzione del tumore del colon retto.

Per ciascun ambito di attività sono stati descritti:

- tempi, modalità coinvolgimento e arruolamento dei pazienti;
- tempi, modalità coinvolgimento e numero arruolamento, criteri di remunerazione delle Farmacie;
- tempi e modalità di raccolta dati per le attività del monitoraggio.

[Clicca qui](#) per scaricare il cronoprogramma elaborato e sottoscritto dalle Associazioni di categoria delle farmacie convenzionate della regione e si resta in attesa di conoscere gli esiti della valutazione.

## **CAMBIO PASSWORD CASELLA PEC ARUBA ASSEGNATA DALL'ORDINE**

Vi informiamo che Aruba ha recentemente modificato la password policy del servizio di Posta Elettronica Certificata. Pertanto, ha avviato un'attività di comunicazione finalizzata a richiedere di modificare la password della casella PEC entro il 15/01/2020 ad alcuni utenti che non risultano aver cambiato la chiave di accesso negli ultimi 3 mesi. In particolare, riceverete una comunicazione al cui interno si chiede di provvedere a modificare la password d'accesso secondo i requisiti previsti dalla nuova policy entro il 15/01/2020. A seguito di tale data, come riportato nella stessa comunicazione, sarà eseguita una procedura di reset password su tutte le caselle PEC sulle quali, nonostante il sollecito, non risulteranno modificate le chiavi di accesso.

## **CONCORSO PER N.2 POSTI PER DIRIGENTE FARMACISTA IN FARMACIA OSPEDALIERA PRESSO L'AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA DI FERRARA**

E' indetto un pubblico concorso in forma congiunta tra l'Azienda Ospedaliero Universitaria e l'Azienda USL di Ferrara per titoli ed esami per la copertura di n.2 posti di Dirigente Farmacista – disciplina Farmacia Ospedaliera. Le domande devono essere inviate entro le ore 12 del trentesimo giorno non festivo dalla data di pubblicazione dell'estratto del presente bando nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana.

[Clicca qui](#) per scaricare il bando completo

## **AVVISO PER IL CONFERIMENTO DI N.2 BORSE DI STUDIO PRESSO L'AUSL DI BOLOGNA**

Si segnala che è attivo il bando n.3150 relativo al conferimento di n.2 borse di studio per lo svolgimento di attività di studio e di ricerca di Data Manager nell'ambito del progetto "Gestione di sperimentazioni cliniche di tumori cerebrali sia profit che non profit" da svolgersi presso l'UO Oncologia Ospedale Bellaria (SC) dell'Azienda USL di Bologna della durata di 12 mesi. Scadenza 2 gennaio 2020.

[Clicca qui](#) per scaricare il bando completo

## **LETTERA ON.DR.MANDELLI – PRESIDENTE FOFI - A TUTTI GLI ISCRITTI**

Cara collega, caro collega,  
come sai bene la nostra Professione vive un momento di profonde trasformazioni che sono in gran parte determinate dal contesto in cui siamo chiamati ad operare- Le variabili demografiche, i costi dell'innovazione scientifica, la sostenibilità del nostro modello di sanità con i costi sempre maggiori prodotti dal governo delle patologie croniche determinano importanti ricadute sulla tenuta economica delle farmacie e producono una preoccupante erosione del nostro ruolo tradizionale di dispensazione. Ma aprono altresì nuove e importanti prospettive che possono vederci protagonisti dei processi di cura, di presa in carico del paziente e di sentinelle della prevenzione sul territorio. Tale contesto ci impone di proseguire la complessa "riconversione culturale" che è presupposto per ampliare il perimetro dei nostri compiti che devono potersi integrare alla fondamentale attività di dispensazione del farmaco con l'erogazione di servizi, prevalentemente cognitivi, necessari a rilanciare e sostenere il nostro Servizio Sanitario Nazionale.

In questo scenario richiamo in modo diretto e informale la tua attenzione sull'imminente avvio della sperimentazione della "farmacia dei servizi" prevista dalla Legge di Bilancio 2018 nelle 9 regioni a suo tempo individuate cui si andranno ad aggiungere le altre che decideranno di usufruire dei finanziamenti che la Conferenza Stato Regioni ha chiesto vengano messi a disposizione per dare attuazione al progetto su tutto il territorio nazionale.

Come potrai comprendere si tratta di una svolta epocale che coinvolgerà la comunità professionale, con il riconoscimento istituzionale di un ruolo sanitario rilevante per i Farmacisti e per la Farmacia italiana, da cui deriveranno anche importanti traguardi economici, intesi come remunerazione delle

prestazioni professionali rese al cittadino.

L'avvio della sperimentazione non chiude un percorso ma lo apre, non è il traguardo ma il nastro di partenza davanti al quale dobbiamo presentarci pronti e motivati per l'avvio di un nuovo percorso professionale nel quale lo storico rapporto di fiducia che ci lega alle comunità di riferimento, la nostra competenza tecnico-scientifica, il rilancio delle sinergie interprofessionali a partire dai medici di medicina generale e la capillare distribuzione delle farmacie sul territorio rappresentano un prezioso patrimonio.

Questa è la sfida che ci attende! E non ci sono alternative per confermare l'utilità di un ruolo che deve evolvere per intercettare sempre meglio i bisogni del paziente e del cittadino sano ma potenzialmente a rischio.

Questa che ci si presenta, dopo averla tenacemente costruita dal 2006 a oggi, è l'occasione per dimostrare che la farmacia italiana è un presidio polifunzionale del territorio e che può contribuire alla cura del paziente, all'efficienza del Servizio sanitario e al buon governo della spesa pubblica. Sono consapevole che non sarà un percorso semplice, si farà fatica! Innanzitutto perché non saranno ammesse scorciatoie: le linee di indirizzo prevedono una serie di passaggi obbligati, dai quali dipende la possibilità stessa di valutare i risultati della farmacia dei servizi in modo metodologicamente corretto, sia sul piano del miglioramento della salute dei pazienti presi in carico sia in termini di costo-efficacia delle prestazioni, tutte le prestazioni, che andremo a erogare.

E vorrei essere chiaro: questa è l'ultima possibilità di sottrarre la farmacia italiana a un declino inevitabile di cui vediamo da tempo i segnali. O ampliamo il nostro ruolo professionale aumentando il livello della percezione sociale, dimostrando di saper essere utili nei nuovi processi di tutela della salute e operando come il punto di ingresso al Servizio Sanitario Nazionale o saremo costretti ben presto a competere, con attori molto più attrezzati di noi, per mantenere una funzione puramente logistica nell'ambito della dispensazione di prodotti maturi. Se si fallisce questa prova non ci sarà possibilità di riportare l'innovazione farmacologica sul territorio, non sarà possibile spostare la competizione dal piano del prezzo a quello della professionalità e della competenza. Non ci sarà più spazio, in breve, per la farmacia impresa professionale e per il farmacista professionista della salute a tutti gli effetti.

Non possiamo permetterci errori, sottovalutazioni, scetticismi. Non possiamo permetterci personalismi e divisioni perché il fallimento di uno può tradursi nella sconfitta di tutti.

Sono certo che anche tu condividi la necessità di non sprecare questa occasione e sono certo che vorrai dare senza riserve il tuo contributo in termini di competenza, impegno e, soprattutto, di fiducia nel futuro. Resto accanto a te con rinnovato impegno e con il mio augurio più sincero.

**Andrea Mandelli**

*Non possiamo pretendere che le cose cambino, se continuiamo a fare le stesse cose. La crisi è la più grande benedizione per le persone e le nazioni, perché la crisi porta progressi. La creatività nasce dall'angoscia come il giorno nasce dalla notte oscura. E' nella crisi che sorge l'inventiva, le scoperte e le grandi strategie. Chi supera la crisi supera sé stesso senza essere 'superato'.*

**Albert Einstein**

## **COMUNICAZIONI OBBLIGATORIE DI ASSUNZIONE E DISMISSIONE COLLABORATORE, NOMINA E SOSTITUZIONE DIREZIONE**

L'articolo 12 del DPR 1275/71 prevede che il Titolare della Farmacia debba comunicare alla Az.USL la data di assunzione e di cessazione dal servizio del personale laureato di cui inizia a valersi o ha cessato di valersi la Farmacia e l'eventuale sostituzione di Titolare e Direttore di società. Tali comunicazioni devono avvenire contestualmente all'inizio o alla cessazione del servizio o in caso di sostituzione di direzione e la mancata comunicazione comporta una sanzione amministrativa (Art.358 2^ comma TULS) da 3 a 18 milioni/Lire.

Segnaliamo inoltre che di tale invio è utile ed importante **inviarne copia anche all'Ordine Professionale** ai fini della certificazione di servizio del farmacista collaboratore.

Rinviamo la modulistica da utilizzare per tali comunicazioni e Vi segnaliamo che la Farmacia deve provvedere direttamente e non tramite il consulente paghe all'invio al Servizio Farmaceutico dell'Asl, utilizzando l'indirizzo mail

PEC: [farmaceutico@pec.ausl.re.it](mailto:farmaceutico@pec.ausl.re.it) e all'Ordine mail: [info@ordinefarmacisti.re.it](mailto:info@ordinefarmacisti.re.it) oppure [ordinefarmacistere@pec.fofi.it](mailto:ordinefarmacistere@pec.fofi.it)

In accordo con la Dr.ssa Iori Elisa, Dipartimento Farmaceutico referente area Vigilanza, l'Ordine ha predisposto 4 moduli che possano facilitare i Vostri adempimenti, a cui deve essere apposta firma e timbro farmacia. Vi ricordiamo che per quanto riguarda l'invio della comunicazione di sostituzione direzione il Titolare/Direttore della Farmacia può assentarsi brevemente (anche per un intero giorno e fino a tre giorni consecutivi) per necessità personali, familiari e organizzative, diversamente dal quarto giorno in poi è obbligatoria la notifica **all'Azienda USL e all'Ordine dei Farmacisti di Reggio Emilia**.

Qualora l'assenza per malattia abbia una certa durata temporale, Vi invitiamo ad allegare opportuna documentazione medica che comprovi l'effettivo stato di malattia da parte del Titolare/Direttore.

[Modulo per assunzione farmacista collaboratore](#)

[Modulo per dismissione farmacista collaboratore](#)

[Modulo per sostituzione direzione](#)

[Modulo per nomina direttore](#)

Gli stessi moduli potete trovarli sul nuovo sito dell'Ordine [www.ordinefarmacisti.re.it/Farmacia/Moduli per comunicazione Azienda USL e Ordine](http://www.ordinefarmacisti.re.it/Farmacia/Moduli_per_comunicazione_Azienda_USL_e_Ordine)

## **MASTER UNIVERSITARIO DI II LIVELLO IN FARMACIA DEI SERVIZI – UNIVERSITA' DI PAVIA**

Informiamo che il Dipartimento di Scienze del Farmaco dell'Università di Pavia bandisce la seconda edizione del Master Universitario di II livello in Farmacia dei Servizi con le finalità di formare farmacisti di elevata professionalità, con le competenze richieste per organizzare le molteplici attività di assistenza alla persona che possono essere offerte all'interno della farmacia.

La riorganizzazione dell'assistenza sanitaria vedrà un importante contributo delle farmacie nella continuità dell'assistenza tra ospedale e territorio, nella presa in carico del paziente e nel monitoraggio delle terapie, pertanto richiede una figura di farmacista con le conoscenze e le competenze specifiche necessarie per collaborare con i medici di medicina generale e gli specialisti.

Il Master si propone di ampliare ed approfondire le conoscenze acquisite nel corso degli studi e nella pratica professionale, le competenze informatiche e gestionali a disposizione della farmacia al fine di preparare un consulente sanitario in grado di operare all'interno di un sistema di qualità nonché un imprenditore capace di trarre da queste attività le risorse per crescere e per creare profitto.

Tali obiettivi saranno conseguiti attraverso un percorso formativo strutturato in didattica assistita (lezioni frontali e seminari tenuti da docenti universitari e da esperti esterni altamente qualificati - esercitazioni pratiche di laboratorio) ed attività di tirocinio pratico/stage svolto presso farmacie territoriali ed ospedaliere.

Il Master, di durata annuale, è rivolto a laureati in Farmacia e Chimica e Tecnologia Farmaceutiche in possesso dell'abilitazione alla professione di Farmacista.

[Clicca qui](#) per essere indirizzato al sito del Master

## **AVVIO FAD-FCR SU PROGETTO REGIONALE “RUOLO DEI FARMACISTI NEI PERCORSI DI PRESA IN CARICO DEI PAZIENTI CON BPCO”**

In applicazione dell'intesa tra Regione Emilia Romagna e Associazioni di categorie in tema di distribuzione dei farmaci, assistenza integrativa e farmacia dei servizi 2019/2020 è stato attivato un percorso di formazione di presa in carico dei pazienti con BPCO che consiste nella realizzazione di un team multidisciplinari presso ogni Azienda USL locale a cui è stato affidato il compito di trasmettere i contenuti di un corso regionale ai farmacisti convenzionati che si è svolto in data 11/10/2019.

Per tale obiettivo si comunica che dal giorno **18 Novembre 2019 al giorno 31 Dicembre 2019** sarà attivo e disponibile per i primi 2000 farmacisti convenzionati della regione un corso FAD -FCR, sulla piattaforma FCR e-learning "[www.fadfarmacisti-er.com](http://www.fadfarmacisti-er.com)" dal titolo **“IL RUOLO DEL FARMACISTA NEI PERCORSI DI PRESA IN CARICO DEI PAZIENTI CON BPCO.”**

*Ai fini dell'accreditamento è necessario svolgere il programma educativo proposto e svolgere il questionario di valutazione ECM e l'esercitazione al termine di ogni modulo. Sarà possibile per tutti gli aventi diritto scaricare*

*direttamente dal sito l'attestato ECM. I crediti saranno erogati al superamento della prova di apprendimento con almeno il 75% delle risposte corrette. Nello specifico il corso FAD è propedeutico all'avvio della concreta attuazione del modello assistenziale previsto dal progetto.*

Durata effettiva dell'attività formativa: 5 ore.

Crediti assegnati: 5

Segnaliamo che in fase di iscrizione al corso dovrete attendere almeno 24 ore per ricevere la mail di conferma dell'avvenuta registrazione.

[Clicca qui](#) per scaricare la circolare completa della Regione Emilia Romagna.

## **AGGIORNAMENTO DELLE PROCEDURE DI VIGILANZA SUI FARMACI- AZIENDA USL DI REGGIO EMILIA**

Si segnala che nell'ambito della Vigilanza sui Farmaci il Dipartimento Farmaceutico dell'Azienda USL di Reggio Emilia ha aggiornato le procedure operative. La procedura riguarda la modalità di segnalazione di sospette reazioni avverse a farmaci da parte di tutto il personale sanitario operante sul territorio della AUSL di Reggio Emilia, compreso i privati cittadini, aggiornata nel rispetto del regolamento trattamento e tutela dei dati personali all'interno dell'Azienda USL di Reggio Emilia

[Clicca qui](#) per scaricare la circolare USL completa di delibera, modulo segnalazione cittadino e il modulo segnalazione farmacista

## **ENPAF – INIZIATIVE IN CORSO**

Il sistema di assistenza dell'Enpaf prevede accanto alle iniziative "ordinarie" per accedere alle quali è necessario inoltrare domanda per il tramite dell'Ordine dei farmacisti di appartenenza, una serie di ulteriori iniziative "una tantum" per le quali è prevista l'individuazione di uno stanziamento "ad esaurimento" e/o un termine di decadenza per presentare la domanda direttamente a Enpaf. Si ritiene utile riportare di seguito la scheda riepilogativa delle suddette iniziative che sono ancora in corso.

Ulteriori informazioni sono disponibili sul sito internet dell'Enpaf [www.enpaf.it](http://www.enpaf.it) nella sezione relativa all'assistenza.

<b>TIPOLOGIA DI PRESTAZIONE EROGATE</b>	<b>SCADENZA INIZIATIVA</b>
CONTRIBUTO UNA TANTUM IN FAVORE DI FARMACISTI TITOLARI O SOCI DI PARAFARMACIE	31 DICEMBRE 2019
CONTRIBUTO PER FARMACISTI ISCRITTI AD UNA SCUOLA DI SPECIALIZZAZIONE DEL SETTORE FARMACEUTICO	IN CORSO FINO AD ESAURIMENTO DELLO STANZIAMENTO
INTERVENTI PER FAVORIRE L'OCCUPAZIONE: A FAVORE DI TITOLARI DI FARMACIA E PARA-FARMACIA CHE ASSUMONO FARMACISTI DI ETÀ' NON SUPERIORE A 30 ANNI O DISOCCUPATI CON ALMENO 50 ANNI DI ETÀ'	DOMANDE A PARTIRE DA SETTEMBRE 2019 FINO AD ESAURIMENTO DELLO STANZIAMENTO

Come già anticipato nel numero precedente di OrdineRE-News Vi ricordiamo che dal mese di ottobre, per ragioni tecniche, l'invio dei moduli di domanda riguardanti i Servizio Contributi e Prestazioni (riduzioni, pensioni, assistenza e indennità di maternità) dovrà avvenire verso il nuovo indirizzo PEC [posta@pec.enpaf.it](mailto:posta@pec.enpaf.it).



# **CONVENZIONE WALL STREET ENGLISH – ORDINE FARMACISTI REGGIO EMILIA**

Come già anticipato nel settimanale Ordine-RE News N.36, siamo lieti di comunicarVi che l'Ordine dei Farmacisti di Reggio Emilia ha stipulato una convenzione con la scuola di inglese Wall Street English. Qui di seguito potrete scaricare:

- [il coupon da compilare per poter usufruire del mese gratuito da consegnare compilato tassativamente entro il 30/11/2019](#)
- [accordo tra wall street English e l'Ordine dei Farmacisti Reggio Emilia in cui viene evidenziata l'erogazione dei crediti ecm grazie ai corsi della wall street english](#)

Per informazioni chiama il numero 0522/1753182 oppure invia una mail a: [reggioemilia@wallstreet.it](mailto:reggioemilia@wallstreet.it)

## **CO.GE.A.P.S. – AGGIORNAMENTO DATABASE CREDITI ECM**

Il 15 ottobre u.s. si è tenuta l'Assemblea del Co.Ge.A.P.S., all'interno della quale sono emerse alcune rilevanti criticità e problematiche nella gestione dei dati ECM e delle pratiche di inserimento di crediti formativi. In particolare si evidenzia che l'attività del consorzio, rispetto alla funzione costitutiva di anagrafe della sola formazione accreditata, ha avuto nel tempo uno sviluppo crescente sia per l'acquisizione dei crediti individuali (relativi ad autoformazione, tutoraggi, pubblicazioni scientifiche, sperimentazioni e formazione all'estero) sia per l'imputazione di esoneri ed esenzioni. Ne è conseguito un incremento via via maggiore del numero di richieste dei professionisti sanitari e delle correlate pratiche da evadere spropositate rispetto alle risorse umane ed economiche gestite dal Consorzio. Al fine di risolvere le suddette problematiche in maniera organica e decisiva, si è proceduto con una modifica della convenzione sottoscritta con l'Age.Na.S., all'assegnazione al Consorzio di risorse economiche e strutturali/strumentali. La Fofi, alla luce delle sopra evidenziate criticità e al fine di favorire il soddisfacimento dell'obbligo formativo da parte del maggior numero possibile di farmacisti, ha intenzione di proporre alla Commissione Nazionale per la Formazione Continua in Medicina -CNFC, una proroga del termine (fissato attualmente il 31/12/2019) per lo spostamento dei crediti acquisiti nel triennio in corso (2017/2019) a quello precedente (2014/2016), utilizzando la specifica funzione nell'Area riservata sul sito del Co.Ge.A.P.S. e, conseguentemente, la previsione di un periodo transitorio e di attesa (pari a 6/9 mesi dalla conclusione del triennio formativo) prima di procedere alle verifiche sulle posizioni ECM dei singoli professionisti sanitari, per consentire la completa trasmissione e ricezione della Formazione FAD, dei crediti ECM di tutte le Regioni e la completa registrazione sul portale del Co.Ge.A.P.S. di tutti i dati (inclusi quelli relativi alla formazione individuale, agli esoneri e alle sanzioni trasmesse dai professionisti). **Consigliamo pertanto a tutti gli iscritti, dato il rallentamento nell'aggiornamento dei dati sui crediti ECM presenti nel portale informatico, di verificare nuovamente le posizioni personali nell'arco dei prossimi mesi.**

[Clicca qui](#) per scaricare la circolare completa.

## **MODELLO DI SEGNALAZIONE DI REAZIONE AVVERSA A FARMACI E VACCINI**

Come si ricorderà, con DM 30 aprile 2015 (cfr circolare federale n. 9422 del 8.7.2015) sono state adottate le procedure operative e le soluzioni tecniche per un'efficace azione di farmacovigilanza al fine di adeguare l'ordinamento italiano alla normativa comunitaria in materia. In particolare, con tale decreto è stata recepita in Italia la nuova nozione di reazione avversa adottata in ambito comunitario e sono state quindi ampliate e riformulate le disposizioni sulla compilazione e trasmissione del modello di segnalazione di reazione avversa a farmaci e vaccini contenute nel D.M. 12 settembre 2003. In proposito, si rammenta che la normativa europea sulla farmacovigilanza richiede a tutti gli operatori sanitari ed ai cittadini di segnalare qualsiasi sospetta reazione avversa (grave e non grave, nota e non nota).

Al fine di rendere coerente la normativa nazionale alla sopravvenuta normativa comunitaria, con particolare riguardo alla segnalazione delle sospette reazioni avverse a farmaci o vaccini anche attraverso l'utilizzo di sistemi informatici, con decreto 31 maggio 2019, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 216 del 14.9.2019, è stata disposta l'abrogazione del sopra citato decreto 12 dicembre 2003.

Il decreto in oggetto precisa, quindi, che le schede di segnalazione di sospetta reazione avversa (ADR) a farmaci

o vaccini per il paziente, nonché la scheda di segnalazione di sospetta reazione avversa (ADR) per i medici e altri operatori sanitari con la relativa guida alla compilazione, sono predisposte dall'Agenzia italiana del farmaco, ai sensi D.M. 30 aprile 2015 sopra richiamato e pubblicate sul sito istituzionale della medesima Agenzia.

In proposito, si evidenzia quanto segue:

- E' possibile effettuare una segnalazione di sospetta reazione avversa secondo una delle seguenti modalità:
  - compilando la scheda di segnalazione di sospetta reazione avversa (elettronica o cartacea), e inviandola al Responsabile di farmacovigilanza della propria struttura di appartenenza via e-mail o fax;
  - oppure
  - direttamente online sul sito VigiFarmaco (applicazione resa disponibile dall'AIFA) seguendo la procedura guidata.Sarà cura del Responsabile di farmacovigilanza procedere alla registrazione e/o validazione delle segnalazioni nella Rete Nazionale di farmacovigilanza dell'AIFA connessa a EudraVigilance, la banca dati europea di raccolta delle ADR gestita dall'Agenzia Europea dei Medicinali (EMA).
- In alternativa, la segnalazione di sospetta reazione avversa può essere comunicata al Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio (AIC) del medicinale che si sospetta abbia causato la reazione avversa.
- Le schede di segnalazione per Operatore Sanitario e Cittadino sono disponibili nella sezione Modulistica del sito [www.aifa.gov.it](http://www.aifa.gov.it) (Area tematica "Sicurezza dei farmaci").

[Clicca qui](#) per scaricare la circolare completa

## **REVISIONE DELLA LISTA DEI FARMACI, DELLE SOSTANZE BIOLOGICAMENTE O FARMACOLOGICAMENTE ATTIVE E DELLE PRATICHE MEDICHE, IL CUI IMPIEGO E' CONSIDERATO DOPING.**

Nella Gazzetta Ufficiale n. 221 del 20.9.2019 è stato pubblicato il decreto 11 giugno 2019, in vigore dal 20 settembre u.s., recante la nuova lista delle sostanze e pratiche mediche il cui impiego è considerato doping.

La lista, che recepisce l'elenco elaborato dall'Agenzia Mondiale Antidoping (WADA-AMA) in vigore dal 1° gennaio 2019, è così composta:

Sezione 1: classi vietate;

Sezione 2: principi attivi appartenenti alle classi vietate;

Sezione 3: medicinali contenenti principi attivi vietati;

Sezione 4: elenco in ordine alfabetico dei principi attivi e dei relativi medicinali;

Sezione 5: pratiche e metodi vietati.

Si evidenziano le seguenti novità.

- per la classe S8 è stato esplicitamente escluso il Cannabidiolo CBD;
- sono state inserite le seguenti sostanze:
  - per la classe S2 follitropina gamma; daprodustat (GSK12788663); macimorelina (vedi mimetici della grelina); vadadustat (AKB-6548);
  - per la classe S4 androstatrienedione (androst-1,4,6-triene-3,17-dione); 2-androstenolo (5alfa-androst-2-en-17-olo); 3-androstenolo (5alfa-androst-3-en-17-olo); 3-androstenone (5 alfa-androst-3-en-17-one); antagonisti funzionali dell'attivina come i recettori IIB dell'attivina difettivi (ad es. ACE-031); anticorpi anti recettore dell'attivina di tipo IIB (ad es. bimagrumb); anticorpi neutralizzanti la miostatina (ad es. domagrozumab, landogrozumab, stamulumab); anticorpi



neutralizzanti l'activina A; SR9009 (vedi attivatori della proteinchinasi AMP-attivata); proteine leganti la miostatina (ad es. follistatina, propeptide della miostatina).

Si rammenta che, in base a quanto previsto dal DM 24.10.2006, come modificato dal DM 28.2.2019 (cfr circolare federale n. 11549 del 29.5.2019), i farmacisti sono tenuti a trasmettere, esclusivamente in modalità elettronica, **entro il 31 gennaio di ogni anno**, al Ministero della Salute, i dati riferiti all'anno precedente relativi alle quantità utilizzate e vendute di ogni singolo principio attivo vietato per doping, secondo le modalità indicate sul sito internet del Ministero della Salute all'indirizzo [www.salute.gov.it](http://www.salute.gov.it), nella sezione "Antidoping" (ove è possibile scaricare il modulo per la trasmissione dei dati e le relative istruzioni per la compilazione e l'invio).

Si ricorda, altresì, che, ai sensi del medesimo decreto sopra citato, non sono soggetti a trasmissione i dati relativi alle:

- quantità di mannitolo utilizzate per via diversa da quella endovenosa;
- quantità dei principi attivi di cui alla classe S9 - Corticosteroidi, utilizzate per le preparazioni per uso topico, ivi comprese quelle per uso cutaneo, oftalmico, auricolare, nasale ed orofaringeo.

Il farmacista è tenuto a conservare, in originale o in copia, le ricette o i fogli di lavorazione che giustificano l'allestimento di tutti i preparati contenenti sostanze vietate per doping soggetti a trasmissione dei dati, per sei mesi a decorrere dal 31 gennaio dell'anno in cui viene effettuata la trasmissione.

[Clicca qui](#) per scaricare la circolare completa.

## **DISTRIBUTORI AUTOMATICI NELLE FARMACIE**

Il Consiglio dell'Ordine dei Farmacisti ha predisposto un riepilogo informativo sui "DISTRIBUTORI AUTOMATICI IN FARMACIA" al fine di rispondere ai quesiti posti da alcune Farmacie sulle corrette modalità di utilizzo dei distributori automatici che possono essere installati all'esterno della Farmacia.

Tale modalità presentata nella nota allegata è stata concordata e visionata dall'Ufficio Farmaceutico dell'Azienda USL Dr.ssa Iori Elisa.

La vendita di prodotti al dettaglio (sia alimentari che non alimentari) può essere effettuata a mezzo di apparecchi (distributori automatici) installati presso attività commerciali già in esercizio, quindi anche nelle farmacie, oppure attraverso l'allestimento di spazi dedicati esclusivamente a tali distributori.

La normativa che disciplina i distributori automatici è contenuta negli artt. 5 e 17 del D. Lgs. 114/1998 nonché, eventualmente, nelle relative disposizioni regionali e nei regolamenti comunali.

Non si applica, tuttavia, ai farmacisti e ai direttori di farmacie delle quali i comuni assumono l'impianto e l'esercizio ai sensi della legge 2 aprile 1968, n. 475, e successive modificazioni, e della legge 8 novembre 1991, n. 362, e successive modificazioni, qualora vendano esclusivamente prodotti farmaceutici, specialità medicinali, dispositivi medici e presidi medico-chirurgici.

### **Requisiti per l'esercizio dell'attività**

La vendita dei prodotti al dettaglio per mezzo di apparecchi automatici è soggetta ad apposita comunicazione al comune competente per territorio. Nella comunicazione deve essere dichiarata la sussistenza del possesso dei requisiti di cui all'articolo 5 del D. Lgs. 114/1998, il settore merceologico e l'ubicazione, nonché, se l'apparecchio automatico viene installato sulle aree pubbliche, l'osservanza delle norme sull'occupazione del suolo pubblico.

### **Comunicazione al comune**

Per svolgere l'attività, la farmacia deve presentare **Segnalazione certificata di inizio attività al SUAP** come previsto dall'articolo 19 della [Legge 07/08/1990, n. 241](#). La Segnalazione certificata di inizio attività deve essere presentata solo per **avviare l'attività di distribuzione degli apparecchi**. Sui siti web dei comuni sono indicate le modalità (anche on line) di trasmissione della comunicazione.

La vendita con apparecchi automatici effettuata in apposito locale ad uso esclusivo, è soggetta alle stesse disposizioni dell'apertura di un **esercizio di vicinato** (articolo 17 del [Decreto Legislativo 31/03/1998, n. 114](#)), con modulistica differente.

L'attività può essere iniziata trascorsi 30 giorni dall'avvenuta comunicazione.

Copia della S.C.I.A., corredata degli estremi dell'avvenuta ricezione da parte del Comune, deve essere presentata al Registro delle Imprese della CCIAA entro 30 giorni successivi all'effettivo verificarsi del fatto (inizio attività).

### **Quali prodotti possono essere inseriti all'interno dei distributori automatici**

Sulla base delle disposizioni vigenti, è vietata la dispensazione dei **medicinali** attraverso distributori automatici, ovunque collocati. L'articolo 122 del R.D. 27 luglio 1934, n. 1265 (TULS), infatti, stabilisce espressamente che "la vendita al pubblico di medicinali a dose o forma di medicamento non è permessa che ai farmacisti e deve essere effettuata nella farmacia sotto la responsabilità del titolare della medesima."

Attualmente, infatti, le modalità previste e regolate dalla legge – e pertanto consentite – di cessione al pubblico di SOP e OTC sono la dispensazione al "banco" e il commercio elettronico, quest'ultimo disciplinato con rigore e dettagli dall'art. 112-quater del D.Lgs. 219/2006, aggiunto dal D.Lgs. 17/2014.

Quindi, la distribuzione di OTC e SOP mediante un distributore automatico è in principio illecita.

La dispensazione di medicinali attraverso distributori automatici comporta l'applicazione della sanzione amministrativa da € 51,65 ad € 516,46, sempre che la condotta non integri gli estremi di un reato (art. 348 c.p. - esercizio abusivo della professione; art. 443 c.p. - commercio o somministrazione di medicinali guasti).

Per quel che riguarda, invece i **prodotti parafarmaceutici, questi possono essere inseriti all'interno dei distributori.**

#### **Approfondimento**

L'11 marzo 2019, il ministero della Salute ha emanato una nota in risposta ad una richiesta di parere formulata da Federfarma in relazione a talune modalità di vendita e dispensazione al pubblico di medicinali Sop, che includono l'uso di distributori automatici. Il ministero ha preso una posizione molto restrittiva sul punto, fornendo un'interpretazione rigorosa della normativa applicabile. Il ministero ha ritenuto che l'attività in questione sia illegittima in quanto si configura come vendita di medicinali al di fuori dei canali autorizzati, in violazione dell'articolo 122 del regio decreto n. 1265/1934, in base al quale "la vendita al pubblico di medicinali a dose o forma di medicamento non è permessa che ai farmacisti e deve essere effettuata nella farmacia sotto la responsabilità del titolare della medesima" (oggi anche nelle parafarmacie ai sensi del D.L. n. 223/2006).

## **LETTURA DI ORDINERE NEWS – OTTENIMENTO CREDITI ECM**

Nel ricordare a tutti gli iscritti che per completare l'obbligo formativo del triennio 2017/2019 è possibile ricorrere anche all'istituto dell'autoformazione nella misura massima del 20% dell'obbligo formativo triennale, e sulla scia della FOFI che ha deliberato che la lettura delle pubblicazioni ufficiali della Federazione – la rivista cartacea "Il Farmacista" e la relativa versione digitale [www.ilfarmacistaonline.it](http://www.ilfarmacistaonline.it) consentano di acquisire un massimo di n.1 credito al mese, **anche il Consiglio dell'Ordine nella seduta del 21/06/2019 ha deciso che la lettura del presente settimanale "OrdineRE News" farà ottenere a tutti gli iscritti che ne faranno richiesta, 0,25 crediti ogni pubblicazione letta.** Per inviare la richiesta è sufficiente scaricare la documentazione dal sito dell'Ordine seguendo il percorso Farmacista/ECM/Autocertificazioni oppure [cliccando qui](#) compilare l'autocertificazione ed inviarla all'Ordine tramite mail [info@ordinefarmacisti.re.it](mailto:info@ordinefarmacisti.re.it), una volta all'anno elencando tutti i settimanali letti inserendo il numero dell'edizione e la data.

## **MODIFICA DATI ANAGRAFICI ISCRITTI ORDINE DI REGGIO EMILIA E CONSULTAZIONE PEC**

In vista degli invii da parte di Enpaf dei Mav per i pagamenti dei contributi previdenziali e della quota dell'Ordine, rammentiamo a tutti gli iscritti **che è fondamentale comunicare ogni tipo di variazione anagrafica** (residenza, contatto telefonico, mail, mail pec) ai nostri uffici che provvederanno ad inoltrare la suddetta modifica all'Enpaf oppure accedere al nostro sito [www.ordinefarmacisti.re.it](http://www.ordinefarmacisti.re.it) cliccare su area riservata logarsi e modificare autonomamente i dati variati.

Si ricorda inoltre che a seguito richiesta di attivazione da parte dei farmacisti iscritti all'Albo di Reggio Emilia di una casella di Pec **è doverosa la consultazione costante della stessa** in quanto potrebbe contenere notifiche di cartelle esattoriali, avvisi di accertamento, intimazioni di pagamento, sanzioni ecc. Per coloro che utilizzano la pec assegnata dall'Ordine vi consigliamo di accedere scegliendo uno di questi due modi:

- 1) scaricare l'app "Aruba Pec Mobile" da un qualsiasi cellulare seguire le istruzioni per l'attivazione
- 2) entrare nel nostro sito [www.ordinefarmacisti.re.it/Farmacisti/PecFofi/Accesso mail Pec](http://www.ordinefarmacisti.re.it/Farmacisti/PecFofi/Accesso mail Pec)

L'iscritto ha la possibilità di consultare il sito di INIPEC Indice Nazionale degli indirizzi di posta elettronica certificata per cercare l'indirizzo di PEC di proprio interesse.



### CORSI FAD AZ.FCR

Desideriamo segnalare a tutti gli iscritti che sulla piattaforma raggiungibile all'indirizzo [www.assofadfarm.com](http://www.assofadfarm.com), è disponibile il corso FAD realizzato dal Servizio di Informazione e Documentazione Scientifica (SIDS) di FCR, in collaborazione con il provider OCM Comunicazioni. Il corso, che consente di conseguire **48 crediti formativi**, da qualche anno affronta anche tematiche più lontane dal sapere tradizionale del farmacista, per evitare che rimanga un "soggetto passivo" di fronte alla necessità di un continuo aggiornamento imposta soprattutto dall'immissione sul mercato di nuovi farmaci.

Questi gli argomenti del corso 2019 (**evento n.237-265323**) che sarà disponibile dal **17/06/2019**.

**Formarsi per trasformarsi 2019: in vista delle nuove sfide professionali**

- Analgesici stupefacenti nel trattamento del dolore
- Il farmacista e la cannabis per uso medico
- Osteoporosi post-menopausale. Quale ruolo per il farmacista

Per gli iscritti all'Ordine di Reggio Emilia il corso ha un costo di € 50 (anziché € 150). Si allega il modulo per trasmettere al SIDS i dati per l'iscrizione.

Per qualsiasi chiarimento contattare per mail [sids@fcr.re.it](mailto:sids@fcr.re.it) o telefonare al n. 0522/543452

[Clicca qui](#) per scaricare l'informativa completa e il modulo di iscrizione

### CORSI FAD FOFI

Accedendo al sito [www.fadfofi.it](http://www.fadfofi.it) sono disponibili per tutti i farmacisti 3 nuovi corsi fad:

TITOLO DEL CORSO	ATTIVO DAL	SINO AL	CREDITI
LE INTERAZIONI FARMACO-CIBO. UN RISCHIO SOTTOSTIMATO	30/07/2018	31/12/2019	10,5
GESTIONE NUTRACEUTICA DEL RISCHIO CARDIO E CEREBRO-VASCOLARE IN FARMACIA: DALLE DISLIPIDEMIE AI SINTOMI DEL PAZIENTE AFFETTO DA SCOMPENSO CARDIACO	30/07/2018	31/12/2019	4
FARMACISTI, VACCINI E STRATEGIE VACCINALI	30/07/2018	31/12/2019	10,5
LA NORMATIVA DELLA RICETTA VETERINARIA – RICETTA ELETTRONICA VETERINARIA	15/04/2019	31/12/2019	6

### CORSI FAD ECM A DISTANZA

Con la presente Vi segnaliamo che anche per l'anno 2019 l'Ordine di Reggio Emilia, proseguirà la collaborazione con la Società Imagine, offrendoVi la possibilità di acquistare i corsi di formazione a distanza ad un prezzo a voi riservato di 12€ che da quest'anno andranno pagati direttamente ad Imagine Srl.

Si propongono di seguito i titoli dei **4 nuovi corsi FAD**, accreditati presso Age.na.s. (provider: Imagine srl, n° rif. 6) e realizzati da una Faculty di Docenti Formatori altamente qualificati:

**1) VENDITA E DISPENSAZIONE DI MEDICINALI VETERINARI: APPROFONDIMENTO SUL NUOVO MODELLO DI RICETTA ELETTRONICA 15 crediti ECM**

*Paola Minghetti - Professore associato, Facoltà di Farmacia, Università degli Studi di Milano*

*Dott. Roberto Villa - Dipartimento di Scienze veterinarie per la salute, la produzione animale e la sicurezza alimentare - Università degli Studi di Milano*

**2) DERMATOSI STAGIONALI: APPROCCIO SISTEMATICO A PATOLOGIE CUTANEE DA INSETTI, AGENTI MARINI, FITODERMATOSI E COMUNI DERMATOSI DA FREDDO E DA CALDO 10 crediti ECM**

*Dott. Luigi Gnechi - ASST SANGERARDOMONZA - Dirigente Medico Livello con alta specialità in Dermatologia pediatrica*

**3) SISTEMA IMMUNITARIO E NUTRIZIONE 15 crediti ECM**

*Dott.ssa Silvia Scaglioni - Medico Chirurgo specializzato in Pediatria e Endocrinologia*

**4) IL RUOLO DEL FARMACISTA DI COMUNITÀ NEL SUPPORTO AL PAZIENTE CON PATOLOGIE CRONICHE: L'ESEMPIO DEL DIABETE 15 crediti ECM**

*Dott. Enrico Keber - Farmacista e ricercatore SIFAC, Società Italiana di Farmacia Clinica*

L'offerta formativa include inoltre i seguenti corsi FAD ECM che proseguono dal catalogo 2018:

**1) ASSOCIAZIONE FARMACI-NUTRACEUTICI NELLE PATOLOGIE DISMETABOLICHE 10 crediti ECM**

*Prof. Alberto Martina - Dipartimento di scienze del farmaco, Università di Pavia*

**2) PROTEGGIAMO LA SALUTE CON CORRETTE SCELTE ALIMENTARI: FOCUS SUGLI ZUCCHERI 15 crediti ECM**

*Dott.ssa Silvia Scaglioni - Medico Chirurgo specializzato in Pediatria e Endocrinologia*

**3) ECZEMI E DERMATITI: RICONOSCIMENTO CLINICO E TRATTAMENTO IN FARMACIA 15 crediti ECM**

*Ambra Pedrazzini - Farmacista clinico*

**4) FARMACI BIOTECNOLOGICI: ASPETTATIVE E PECULIARITÀ 15 crediti ECM**

*Paola Minghetti - Professore associato, Facoltà Farmacia Università degli Studi di Milano*

*Alberto Corsini - Direttore del Dipartimento di Scienze Farmacologiche e Biomolecolari, Università degli Studi di Milano*

Tutti i corsi saranno online su <http://ordini.ecmadistanza.it> e avranno scadenza il 31/12/2019

## **SCUOLA DI MEDICINA OMEOPATICA DI VERONA**

Vi segnaliamo che la Scuola di Medicina Omeopatica di Verona ha presentato le attività che proporrà per l'Anno Accademico 2019/2020. [Cliccando qui](#) potete visionare il programma completo di corsi e seminari oppure consultare il loro sito [www.omeopatia.org](http://www.omeopatia.org)

## **CORSO DI PERFEZIONAMENTO SU MANAGEMENT DELLA FARMACIA**

Segnaliamo che dal 06 marzo 2020 presso il Complesso di Santa Lucia, Via Ariosto, 35 si terrà il Corso di perfezionamento in Management della Farmacia, organizzato dall'Università degli Studi di Ferrara, nell'intento di fornire un percorso sintetico ed efficace sulle tecniche di gestione della farmacia. Il Corso intende altresì offrire la possibilità di scambio con accademici ed esperti del settore per approfondire le principali leve manageriali (bilancio e contabilità, marketing, gestione del magazzino e delle risorse umane, gestione del laboratorio galenico, ecc.). Si tratta di un percorso formativo di 72 ore in lezione frontale, che dà diritto a 9 crediti universitari. Inoltre, la direzione ha richiesto l'accreditamento del Corso per il rilascio di 50 crediti ECM. La scadenza per le iscrizioni è il 14 Febbraio 2020.

[Clicca qui](#) per scaricare la brochure dove è possibile trovare le informazioni circa i contenuti del corso ed il calendario delle lezioni.

Inoltre, è possibile visitare il sito del corso <http://www.unife.it/cdp/management-farmacia> contenente le informazioni necessarie per l'iscrizione ed i requisiti per l'accesso.