

N°22 – 20 giugno 2018

In questo numero:

- Dal 12 luglio foglietti aggiornati anche in formato digitale
- Esposizione del cartellino identificativo: in arrivo un modello stampabile
- Informativa e Consenso al trattamento dei dati personali
- Nuova soluzione di noradrenalina da non diluire
- Il Comune decide così la zona di pertinenza della farmacia
- Poca informazione al momento della dimissione

PRIMO PIANO

Dal 12 luglio foglietti aggiornati anche in formato digitale

La legge 124/2017 (ex DdL Concorrenza) è intervenuta anche sulle regole per lo smaltimento delle scorte dei medicinali di cui è stato modificato il foglietto illustrativo. Di conseguenza, ora il cittadino può scegliere se ritirare il foglietto illustrativo aggiornato in formato cartaceo o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi. Il tutto senza oneri per la finanza pubblica. Alla fine di maggio l'AIFA ha stabilito i criteri di applicazione della nuova normativa, che sarà in vigore dal 12 luglio 2018. Da quella data, il farmacista, a seguito dell'autorizzazione allo smaltimento delle scorte, consegnerà ai cittadini il foglio illustrativo aggiornato e conforme a quello autorizzato, in relazione alle variazioni AIC indicate nella determina dell'Agenzia; al momento della consegna del medicinale, l'utente sceglie la modalità per il ritiro del foglietto illustrativo aggiornato e conforme a quello autorizzato, in formato cartaceo o mediante l'utilizzo di metodi digitali alternativi (e-mail, sms...). Come già previsto in precedenza, in caso di inosservanza da parte del farmacista delle disposizioni in materia di smaltimento delle scorte, l'Agenzia si riserva di segnalare la condotta del professionista inadempiente al competente Ordine professionale.

VITA DELL'ORDINE

Esposizione del cartellino identificativo: in arrivo un modello stampabile

Alla luce delle nuove disposizioni previste dall'articolo 7 del Codice Deontologico (si veda lo scorso numero di QuiOrdine) l'Ordine sta realizzando, all'interno della Scheda personale, una nuova funzionalità on line che consentirà a tutti gli iscritti di stampare il cartellino identificativo completo dei dati necessari. Nel frattempo è possibile prendere visione del modello di cartellino identificativo, integrato anche con il distintivo, [cliccando qui](#).

Informativa e Consenso al trattamento dei dati personali

Ai sensi dell'art. 13 del Regolamento Generale per la Protezione dei Dati Personali (GDPR UE 679/2016), ogni iscritto può prendere visione della informativa sul trattamento dei dati personali ed esprimere il proprio consenso accendendo alla Scheda personale dalla voce "Iscritto" del sito

dell'Ordine. Al momento dell'accesso, anche per coloro che sono già in possesso delle credenziali, sarà necessario effettuare la richiesta di una nuova password, cliccando sulle parole "Richiesta password". La nuova password verrà inviata all'email comunicata dall'iscritto all'Ordine ed inserendola alla voce "Vecchia password" sarà possibile impostare la password desiderata, anche se già usata in precedenza.

FARMACOVIGILANZA

Nuova soluzione di noradrenalina da non diluire

La società Laboratoire Aguettant ha concordato con l'AIFA una comunicazione importante relativa all'entrata in commercio della nuova formulazione di Noradrenalina Tartrato Aguettant 0,5 MG/ML soluzione per infusione, in flaconcino da 50 ml. Questo prodotto è diverso dagli altri esistenti contenenti Noradrenalina tartrato sia per la concentrazione sia nella forma farmaceutica (soluzione per infusione anziché concentrato per soluzione per infusione) e dunque anche nella confezione. Si tratta infatti di una soluzione già pronta per l'uso rispetto agli altri prodotti già in commercio che sono concentrati per soluzione per infusione e per i quali è invece necessaria la diluizione prima dell'uso. Esiste dunque un potenziale rischio di errore medico se non si tiene conto delle concentrazioni: ogni ml di soluzione per infusione contiene 0,5 mg di Noradrenalina tartrato, equivalenti a 0,25 mg di Noradrenalina base, di conseguenza, ogni flaconcino da 50 ml contiene 25 mg di Noradrenalina tartrato, equivalenti a 12,5 mg di Noradrenalina base.

[La nota informativa importante](#)

NORMATIVA

Il Comune decide così la zona di pertinenza della farmacia

Con la sentenza n. 3062/2018 (all.1), il Consiglio di Stato si è pronunciato sulla legittimazione del Comune ad individuare le zone di pertinenza delle singole sedi farmaceutiche, confermando la sentenza di primo grado del TAR Toscana n. 203/2016. La sentenza ha chiarito che il compito, attribuito dal legislatore statale ai Comuni, di individuare le zone in cui collocare le farmacie è frutto di valutazioni ampiamente discrezionali e risponde all'esigenza di assicurare un ordinato assetto del territorio, corrispondente agli effettivi bisogni della collettività alla quale concorrono fattori diversi dal numero dei residenti, quali - in primo luogo - l'individuazione delle maggiori necessità di fruizione del servizio che si avvertono nelle diverse zone del territorio, situazioni ambientali, topografiche e di viabilità e le distanze tra le diverse farmacie.

PHARMACEUTICAL CARE

Poca informazione al momento della dimissione

La Care Quality Commission inglese ha pubblicato l'edizione 2017 dell'Adult Inpatient Survey (Indagine sui pazienti ospedalizzati adulti), di cui la rivista della Royal Pharmaceutical Society ha messo in evidenza i risultati riguardanti l'informazione sul farmaco ricevuta alla dimissione. Il dato più cospicuo è che il 43% dei pazienti (su un campione di oltre 72.000) ha dichiarato di non aver ricevuto nessuna informazione sui possibili effetti collaterali dei nuovi farmaci prescritti. E alla domanda se qualcuno dello staff aveva indicato potenziali segnali d'allarme cui fare attenzione una

volta a casa, il 36% ha detto di aver ricevuto informazioni incomplete. Molto migliore il dato relativo all'illustrazione dell'indicazione e delle finalità delle nuove prescrizioni: solo il 9% lamenta di non aver ricevuto nessuna spiegazione. (Over 40% of patients not told about side effects of their medicines. The Pharmaceutical Journal, online. DOI: 10.1211/PJ.2018.20205022)

[L'articolo del Pharmaceutical Journal](#)