

N. 37 – 12 ottobre 2023

**In questo numero:**

- Appuntamento il 19-20-21 ottobre con la X Edizione di FarmacistaPiù
- Laurea in Farmacia e Farmacia Industriale: sottoscritto il Protocollo sul tirocinio pratico-valutativo
- Test diagnostici in farmacia: eseguibili anche quelli ad uso professionale se i referti non devono essere firmati da un medico di laboratorio
- Nuove regole sull'obbligo di registrazione e conservazione dell'identificativo di dispositivi medici e dispositivi medico-diagnostici in vitro: in vigore da gennaio 2024
- Cannabidiolo ad uso orale, il TAR del Lazio sospende il Decreto ministeriale del 7 agosto

**PROFESSIONE**

**Appuntamento il 19-20-21 ottobre con la X Edizione di FarmacistaPiù**

Il **19-20-21 ottobre** prossimi si terrà, in modalità phygital, la **X Edizione di FarmacistaPiù**, l'annuale Congresso dei farmacisti italiani realizzato su iniziativa di Fondazione Cannavò, Federfarma, Utifar e Unione Tecnica Italiana Farmacisti, con il patrocinio della FOFI. Il Congresso, dal titolo **"Scienza, competenza, innovazione, prossimità – Il farmacista protagonista di una nuova alleanza per l'efficienza del SSN"**, approfondirà i temi di maggiore attualità scientifica e professionale. Sono inoltre previste sessioni dedicate all'assegnazione dei Premi alla Professione e all'esposizione di Poster Scientifici.

Il **programma** completo dei lavori congressuali è disponibile a questo [link](#).

- Il **19 ottobre** si terrà la **cerimonia inaugurale** del Congresso, dalle **ore 16:30**, presso le Corsie Sistine di Santo Spirito in Sassia a Roma (Borgo Santo Spirito, 2), con **trasmissione in diretta streaming** sul sito del Congresso. La partecipazione in presenza è subordinata a procedura di accreditamento. Alla cerimonia inaugurale seguiranno la **sessione plenaria sull'evoluzione della professione farmaceutica e l'assegnazione dei Premi FarmacistaPiù 2023**.
- I **lavori congressuali** proseguiranno nei giorni **20 e 21 ottobre** in modalità **digitale**.

Per seguire i lavori sarà sufficiente accedere al sito ufficiale del Congresso [www.farmacistapiu.it](http://www.farmacistapiu.it), dove saranno disponibili sia i convegni in corso di svolgimento (live streaming) sia i convegni già conclusi (playback). Sarà inoltre possibile visionare l'area dei Poster scientifici.

Si segnala che la partecipazione a FarmacistaPiù permette di ottenere crediti individuali ECM per attività di autoformazione (sulla base dell'impegno orario autocertificato). [Clicca qui](#) per consultare la disciplina.

**Laurea in Farmacia e Farmacia Industriale: sottoscritto il Protocollo sul tirocinio pratico-valutativo**

La Federazione degli Ordini e la Conferenza dei Rettori delle Università Italiane (CRUI) hanno sottoscritto il **Protocollo in materia di tirocinio curriculare pratico-valutativo (TPV)** nell'ambito del nuovo corso di laurea abilitante in Farmacia e Farmacia industriale (LM-13). Il TPV costituisce parte integrante della formazione universitaria, completandola con le competenze attinenti agli aspetti tecnico-scientifici e pratico-operativi per lo svolgimento delle attività del farmacista nell'ambito del Servizio Sanitario Nazionale. Si svolge attraverso la partecipazione assistita e verificata dello studente alle attività della farmacia ospitante.

**Il Protocollo definisce i requisiti formativi minimi del tirocinio, nonché le modalità di attivazione, svolgimento e valutazione dello stesso**, e si applica in sostituzione dei regolamenti sinora sottoscritti dagli Atenei e dagli Ordini provinciali. Al fine di attestare il corretto svolgimento del tirocinio, il Protocollo prevede l'impiego di un registro informatizzato, il cosiddetto **"Diario del Tirocinante"** che sarà messo a disposizione previo adeguamento della piattaforma alle nuove modalità operative e ai nuovi contenuti didattici.

- **Le Farmacie** interessate ad accogliere i tirocinanti – farmacie di comunità e/o ospedaliere – devono inviare all'Ordine l'atto di adesione, sottoscritto dal Direttore della farmacia, ai fini della valutazione dell'idoneità a essere incluse nell'apposito elenco delle farmacie aderenti.

- **L'Università**, previa valutazione della domanda di ammissione dello studente, autorizza l'avvio del tirocinio e rilascia il modulo per la richiesta di attivazione del Diario del Tirocinante da inviare all'Ordine dei Farmacisti nel cui ambito territoriale ha sede la farmacia ospitante.
- **L'Ordine**, ricevuta la richiesta di accesso al Diario da parte dello studente, provvede all'attivazione dell'utenza dell'applicativo web per lo studente e per il tutor professionale inviando le credenziali tramite posta elettronica e consegna allo studente il cartellino di riconoscimento.

**Nel caso lo studente attivi il TPV in due o tre farmacie con sedi in province diverse**, il Diario del Tirocinante è attivato dall'Ordine della provincia dove ha sede la farmacia in cui svolge la prima parte del TPV e successivamente aggiornato con le altre farmacie. Al termine del tirocinio, gli Ordini delle province in cui è stato fatto svolto il TPV frazionato convalidano con firma digitale, ognuno per quello di propria competenza, il TPV approvato dal tutor accademico. **Se lo studente durante il TPV cambia Università**, il percorso già effettuato e riportato nel Diario, è valido per il completamento del tirocinio nel nuovo Ateneo.

Si ricorda **l'attività di vigilanza e controllo è svolta dall'Ordine nel cui ambito territoriale ha sede la farmacia ospitante**. In caso di accertamento di gravi inosservanze del Protocollo, l'Ordine può proporre all'Ateneo l'annullamento o l'integrazione del tirocinio.

[Clicca qui](#) per consultare il Protocollo sul tirocinio pratico-valutativo

### Test diagnostici in farmacia: eseguibili anche quelli ad uso professionale se i referti non devono essere firmati da un medico di laboratorio

Il Ministero della Salute, rispondendo a un quesito sollevato dalla Federazione degli Ordini sulle tipologie di test diagnostici che il farmacista può effettuare in farmacia, ha chiarito che, secondo la normativa vigente, **il farmacista può effettuare in farmacia test diagnostici ad uso professionale quando i relativi referti non devono essere firmati da un medico di laboratorio o da altro professionista**, all'interno del laboratorio, specificamente individuato (come, ad esempio, il direttore tecnico di laboratorio, che può essere solo ed esclusivamente un medico, un biologo o un chimico).

### Nuove regole sull'obbligo di registrazione e conservazione dell'identificativo di dispositivi medici e dispositivi medico-diagnostici in vitro: in vigore da gennaio 2024

Sono stati pubblicati in Gazzetta Ufficiale i decreti che stabiliscono l'**obbligo di registrazione e conservazione, in modalità elettronica, dell'identificativo unico del dispositivo (UDI)** per i [dispositivi medici](#) e i [dispositivi medico diagnostici in vitro \(IVD\)](#), da parte delle Istituzioni sanitarie e degli **operatori sanitari (tra cui i farmacisti) che non esercitano la propria attività nel contesto di un'istituzione sanitaria**.

- **Dispositivi medici**: l'obbligo, già previsto nel [Regolamento \(UE\) 2017/745](#) per i dispositivi medici impiantabili di classe III che istituzioni/operatori sanitari hanno fornito o che hanno ricevuto, viene esteso ai dispositivi medici di classe III, diversi dai dispositivi impiantabili e ai dispositivi impiantabili di classe IIb.
- **Dispositivi medico-diagnostici in vitro**: l'obbligo si riferisce solo ai dispositivi appartenenti alla classe D.
- **Su base volontaria**, le istituzioni/operatori sanitari possono registrare e conservare gli UDI per tutti i dispositivi medici e i dispositivi medico-diagnostici in vitro, anche appartenenti ad altre classi di rischio.

Nel rinviare ai sopra citati provvedimenti per ogni ulteriore approfondimento, si segnala che il decreto relativo ai dispositivi medico-diagnostici in vitro avrà efficacia dall'**8 gennaio 2024** mentre quello relativo ai dispositivi medici avrà efficacia dal **15 gennaio 2024**.

## PRODOTTI FARMACEUTICI

### Cannabidiolo ad uso orale, il TAR del Lazio sospende il Decreto ministeriale del 7 agosto

Il Tribunale Amministrativo Regionale (TAR) del Lazio ha accolto il ricorso per l'annullamento del [Decreto del Ministero della Salute del 7.08.2023](#) che ha disposto (a far data dal 20.09.2023) l'inserimento delle "composizioni per somministrazione ad uso orale di cannabidiolo ottenuto da estratti di Cannabis" nella Tabella dei medicinali, di cui alla sezione B, del [DPR 9.10.1990, n. 309](#). Pertanto, l'efficacia del Decreto è sospesa fino alla Camera di Consiglio del 24.10.2023.