

ORDINE DEI FARMACISTI DELLA PROVINCIA DI CAMPOBASSO
Via Duca degli Abruzzi n. 1/c – Tel. fax 0874/412086 – Campobasso
e-mail: ordine.farmacisti.cb@gmail.com - pec:ordinefarmacisticb@pec.fofi.it

Prot. n. 274
Circolare n. 17/2024.

Campobasso, 11/09/2024.

**A TUTTI I FARMACISTI
ISCRITTI ALL'ALBO
LORO SEDI**

ENPAF - AVVISO URGENTE TRUFFA AI DANNI DEGLI ISCRITTI

Questo Ordine, comunica che ci è giunta notizia che ieri 10 settembre 2024 nel tardo pomeriggio un falso dipendente dell'Enpaf ha trasmesso due Raccomandate di avviso. Queste Raccomandate indicano che non si è dato seguito all'incasso delle rate e che è dovuto un rimborso di euro 1.750 con scadenza del pagamento a partire dall'11 settembre 2024.

Nel documento è scritto che per abbreviare i tempi, si chiede di versare l'importo di euro 1.750,00 su un conto corrente intestato a "*nome fittizio*" attraverso il sistema delle Poste.

Pertanto tutti gli iscritti se dovessero ricevere tali Raccomandate di astenersi e di non procedere ad alcun pagamento in quanto la comunicazione non è stata emessa, per alcun motivo, dall'ENPAF.

Si ricorda invece ancora una volta che facendo seguito alla precedente circolare n. 15/2024 del 24 luglio 2024 che l'ENPAF ci ha comunicato che nell'anno in corso i farmacisti che non hanno pagato i bollettini pagoPA a scadenza, riceveranno nel mese di Novembre 2024 un **Primo sollecito di pagamento** dove sarà applicata una sanzione rapportata a due mesi in ragione d'anno pari al TUR (Tasso fisso ufficiale di riferimento) maggiorato del 5,5%, con riduzione del 50% **in caso di pagamento entro 30 giorni dall'emissione dell'avviso di Primo sollecito notificato tramite posta elettronica certificata.**

Per coloro che non pagano la quota di sollecito entro 30 giorni, l'Enpaf invierà un Secondo sollecito con l'applicazione della sanzione senza

riduzione del 50% (TUR + 5,5%) con calcolo rapportato dal 1° ottobre al 30 novembre. Pertanto, l'iscritto che non paga neanche il secondo avviso entro l'anno 2024, riceverà dall'Enpaf copia della cartella esattoriale delle Entrate Riscossione, nel mese di aprile dell'anno successivo, con l'applicazione prevista (TUR + 5,5%).

La sanzione non trova applicazione nel caso di rimodulazione della contribuzione in corso dell'anno, come ad esempio la rimodulazione dell'importo dovuto a seguito di accoglimento della domanda di riduzione contributiva successivamente all'emissione degli avvisi di pagamento bonari.

Coloro che rispettano le scadenze del pagamento degli avvisi pagoPA non dovranno pagare alcuna sanzione.

NOTA INFORMATIVA MUSCORILI – TIOCOLCHICOSIDE PER USO SISTEMICO

Si rende noto che la Ditta SANOFI s.R.L. in accordo con l'agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), ha diffuso una nota informativa con la quale informa di aver effettuato la modifica del Piano di gestione del rischio e gli stampati del medicinale MUSCORIL 4 mg capsule rigide, MUSCORIL 8mg compresse orodispersibili e MUSCORIL 4mg/2ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare inserendo informazioni importanti sulle restrizioni associate a rischio genotossicità, legato al metabolita di tiocolchicoside ad uso sistemico (ovvero forme orali e intramuscolari).

Si tenga presente che i medici e gli operatori sanitari sono tenuti a segnalare qualsiasi sospetta reazione avversa associata all'uso di medicinali contenenti tiocolchicoside. I medici e gli altri operatori sanitari (tra cui i farmacisti) devono trasmettere entro 2 giorni o entro 36 ore in casi di medicinali di origine biologica, al Responsabile di Farmacovigilanza della struttura sanitaria di appartenenza, le segnalazioni di sospette reazioni avverse, utilizzando le apposite schede cartacea o elettronica.

Copia del documento pervenuto dalla Federazione con i relativi *link* di riferimento per informazioni dettagliate sul rischio di genotossicità e per scaricare le schede cartacee o elettroniche di segnalazioni avverse si allega alla presente circolare.

Cordiali saluti.

**IL PRESIDENTE
(Dr. Michele RINALDI)**



Roma, 04/09/2024

Ufficio: DAR/DC
Protocollo: 202400008000/AG
Oggetto: Nota informativa importante **MUSCORIL** – Tiocolchicoside per uso sistemico
Circolare n. 15051
SS
8.4
IFO SI

AI PRESIDENTI DEGLI ORDINI
DEI FARMACISTI
e p.c. AI COMPONENTI IL COMITATO
CENTRALE DELLA F.O.F.I.
LORO SEDI

Nota informativa importante MUSCORIL – Tiocolchicoside per uso sistemico

Si fa seguito alla [circolare federale n. 11449 del 2 aprile 2019](#), per segnalare che la ditta Sanofi S.r.l., in accordo con l'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA), ha diffuso una nota informativa con la quale informa di aver effettuato la modifica del Piano di gestione del rischio e gli stampati del medicinale **MUSCORIL 4mg capsule rigide, MUSCORIL 8mg compresse orodispersibili e MUSCORIL 4mg/2ml soluzione iniettabile per uso intramuscolare**, inserendo informazioni importanti sulle restrizioni associate a rischio di genotossicità – [clicca qui](#).

La suddetta nota evidenzia che i risultati preclinici indicano un rischio di genotossicità legato al metabolita di tiocolchicoside ad uso sistemico (ovvero forme orali e intramuscolari), pertanto, la sezione “Controindicazioni” degli stampati è aggiornata come segue:

- **L'uso di tiocolchicoside rimane controindicato e non deve essere prescritto alle donne in età fertile che non utilizzano metodi contraccettivi efficaci durante il trattamento e anche per 1 mese dopo la sospensione del trattamento, per evitare gravidanze e qualsiasi rischio successivo per il feto.**
- **L'uso di tiocolchicoside è stato recentemente controindicato e non deve essere prescritto agli uomini che non siano disposti ad utilizzare misure contraccettive efficaci durante il trattamento e per i 3 mesi successivi all'interruzione del trattamento, per evitare di concepire un figlio e qualsiasi rischio successivo per il feto.**

Si ricorda, inoltre, che, come comunicato in precedenza:

- **L'uso di tiocolchicoside è controindicato e non deve essere prescritta alle donne in gravidanza o in allattamento;**
- **L'uso sistemico di tiocolchicoside è limitato al trattamento adiuvante a breve durata di contratture muscolari dolorose nelle patologie acute della colonna vertebrale negli adulti e negli adolescenti dai 16 anni in poi. Le dosi giornaliere massime raccomandate e la durata del trattamento (16 mg al giorno fino a 7 giorni per via orale, 8 mg al giorno per un massimo di 5 giorni per via intramuscolare) devono essere rispettate.**

.*.*.*.

SEGNALAZIONE DEGLI EVENTI AVVERSI

I medici e gli operatori sanitari sono tenuti a segnalare qualsiasi sospetta reazione avversa associata all'uso di medicinali contenenti tiocolchicoside. I medici e gli altri operatori sanitari (tra cui i farmacisti), a norma di legge, devono trasmettere entro 2 giorni o entro 36 ore in casi di medicinali di origine biologica, al Responsabile di Farmacovigilanza della struttura sanitaria di appartenenza o, qualora operanti in strutture sanitarie private, tramite la direzione sanitaria, al responsabile di farmacovigilanza della ASL competente per territorio, le segnalazioni di sospette reazioni avverse, utilizzando le apposite schede (cartacea o elettronica) reperibili al seguente link: <https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>

Per approfondimenti si rinvia al materiale educativo in allegato, destinato rispettivamente agli operatori sanitari ed ai pazienti.

IL SEGRETARIO
(Dr. Maurizio Pace)

IL PRESIDENTE
(Dr. Andrea Mandelli)