

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

Prot. n. 392
Circolare n. 25/2024.

Campobasso, 12/12/2024.

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

**UNIVERSITA' DEGLI STUDI DEL MOLISE – MASTER II LIVELLO IN
VACCINOLOGIA – AVVISO PUBBLICO DI PARTECIPAZIONE**

Si rende noto che l'Università degli Studi del Molise attiverà, per l'anno accademico 2024-2025, presso il Dipartimento di Medicina e Scienze della Salute "V. Tiberio", il Master Universitario di II livello indicato in oggetto. Il corso è rivolto a un massimo di 35 partecipanti in possesso delle seguenti lauree:

LM-46 Laurea in Farmacia

LM-41 Laurea in Medicina e Chirurgia

LM-6 Laurea in Scienze Biologiche

LM/SNTO1 Laurea Magistrale in Scienze Infermieristiche e Ostetriche

LM/SNTO4 Laurea Magistrale in Scienze delle Professioni Sanitarie della Prevenzione

Per partecipare, è necessario compilare la domanda allegata alla presente circolare, debitamente sottoscritta dall'interessato, e indirizzarla al Direttore del Centro "Unimol Management".

La domanda dovrà pervenire entro il giorno 11 gennaio 2025 tramite Raccomandata A.R. al Centro Unimol Management dell'Università degli Studi del Molise – Via F. De Sanctis snc – 86100 Campobasso, oppure tramite Posta Elettronica Certificata (PEC) all'indirizzo amministrazione@cert.unimol.it. Le candidature pervenute tramite posta elettronica non certificata non verranno prese in considerazione.

Si informa che la quota di ammissione al Master, per gli iscritti ordinari, è stabilita in €2.770,00, comprensiva dell'onere assicurativo per i partecipanti. Il pagamento potrà essere effettuato anche in due rate, da concludersi entro e non oltre il 31 marzo 2025.

È allegata alla presente circolare una copia del documento ricevuto dall'Università degli Studi del Molise.

INIZIATIVA BOLLINO ROSA VERDE

Si comunica che la Fondazione Onda ETS (Osservatorio Nazionale sulla salute della donna e di genere), alla quale la nostra Federazione ha concesso il proprio patrocinio, promuove il Bollino Rosa Verde. Questo programma ha lo scopo di incentivare un approccio alla salute basato sul genere, con particolare attenzione alla salute femminile. La Fondazione fornisce informazioni corrette alla popolazione per promuovere la prevenzione primaria, la diagnosi precoce e l'aderenza terapeutica, con un'attenzione speciale ai soggetti più fragili o con problemi cronici. Ciascuna farmacia interessata potrà partecipare effettuando una registrazione online e compilando un questionario di candidatura entro e non oltre il 31 gennaio 2025.

Ulteriori informazioni sono disponibili sul sito internet della Fondazione al link <https://fondazioneonda.it/it/> o sul sito all'indirizzo: www.bollinorosaverde.it/.

LEGGE 171/2024 CONVERSIONE D.L. 137/2024. NORME PER IL CONTRATTO SULLA VIOLENZA NEI CONFRONTI DEL PERSONALE SANITARIO

Si comunica che la Fondazione Onda ETS (Osservatorio Nazionale sulla salute della donna e di genere), alla quale la nostra Federazione ha concesso il proprio patrocinio, promuove il Bollino Rosa Verde. Questo programma ha lo scopo di incentivare un approccio alla salute basato sul genere, con particolare attenzione alla salute femminile. La Fondazione fornisce informazioni corrette alla popolazione per promuovere la prevenzione primaria, la diagnosi precoce e l'aderenza terapeutica, con un'attenzione speciale ai soggetti più fragili o con problemi cronici. Ciascuna farmacia interessata potrà partecipare effettuando una registrazione online e compilando un questionario di candidatura entro e non oltre il 31 gennaio 2025. Copia del documento pervenuto dalla Federazione si allega alla presente circolare.

RIEPILOGO ADEMPIMENTI E SCADENZE DI FINE ANNO PER I PROFESSIONISTI

Questo Ordine trasmette il riepilogo degli adempimenti professionali che i farmacisti devono completare entro la fine dell'anno. Essi sono:

- **Stupefacenti**
- **Trasmissione al Ministero della Salute dei dati relativi ai principi attivi vietati per doping**

- **Trasmissione al Sistema Tessera Sanitaria dei dati relativi alle spese sanitarie e veterinarie**
- **Consulenza per innovazione secondo sportello**
- **Aggiornamento dei prezzi dei medicinali ed esposizione del prezzo dei prodotti**
- **Obblighi di registrazione e conservazione dell'Identificativo Unico del Dispositivo (UDI) per i dispositivi medici e per i dispositivi medico-diagnostici in vitro (IVD)**
- **Gestione dei farmaci carenti**

È allegata alla presente circolare una copia del documento ricevuto dalla Federazione, che riporta in dettaglio i contenuti di ciascun argomento sopra indicato.

Cordiali saluti.

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



UNIVERSITÀ
DEGLI STUDI
DEL MOLISE

**MASTER DI II LIVELLO IN
“VACCINOLOGIA”
ANNO 2024/2025**

AVVISO PUBBLICO DI PARTECIPAZIONE

Art. 1

Istituzione del Master

In conformità al DR n. 1875 del 11.12.2024, l'Università degli Studi del Molise istituisce, per l'anno accademico 2024-2025, presso il Dipartimento di Medicina e Scienze della Salute “V. Tiberio”, il Master universitario di II livello in “*Vaccinologia*” rivolto ad un massimo di 36 partecipanti in possesso dei requisiti di cui all'art. 3 del presente Avviso.

Il titolo di Master Universitario di II livello in “*Vaccinologia*” verrà rilasciato dal Rettore dell'Università degli Studi del Molise agli studenti che avranno frequentato le diverse attività di cui si compone il percorso didattico e avranno superato la prova finale, con il conseguente riconoscimento di 60 crediti formativi universitari (CFU), utilizzabili ai sensi delle attuali disposizioni di legge.

La Direzione del master è affidata al prof. Giancarlo Ripabelli, che si avvarrà del supporto di due Vice-Direttori, i Professori Paolo Bianco e Roberto Ieraci, per la parte scientifica. La Direzione didattica è, invece, affidata alla Prof.ssa Michela Lucia Sammarco, che si avvarrà del supporto della Prof.ssa Manuela Tamburro in veste di Vice-Direttore. Il Comitato Tecnico-Scientifico è, quindi, composto dai Direttori e dai Vice-Direttori del Master.

Art. 2

Finalità e obiettivi formativi del Master

L'attuale complessità dell'evoluzione della conoscenza e delle innovazioni nel campo dei vaccini, l'ampio impiego degli stessi nei vari settori della medicina e nei confronti di un altrettanto ampia fascia di destinatari, sia nell'ambito della sanità, sia negli ambienti di vita e di lavoro, ha determinato di fatto l'esigenza di definire come un'area specifica di disciplina sanitaria la vaccinologia nella quale confluiscono i fondamenti biologici e applicativi dei vaccini. Il Master in “*Vaccinologia*” si propone di formare le figure professionali in grado di operare nelle diverse fasi organizzative e applicative della immunizzazione primaria. Saranno analizzate e approfondite le conoscenze riguardanti i diversi tipi di vaccini disponibili, le nuove tecnologie applicate alla produzione dei vaccini, le basi biologiche delle vaccinazioni, la rilevanza della immunizzazione attiva nella prevenzione primaria delle malattie infettive e di patologie tumorali. Sarà, inoltre, approfondita la metodologia della pratica vaccinale ed in particolare gli aspetti relativi all'organizzazione di un ambulatorio/servizio vaccinale in diversi contesti come quello ospedaliero, ambulatoriale e lavorativo; le modalità di somministrazione dei vaccini; le indicazioni, le controindicazioni, gli effetti avversi dei singoli vaccini disponibili.

Art. 3

Destinatari del master e requisito di partecipazione

Il Master Universitario di II livello in “*Vaccinologia*” è rivolto ai candidati che sono in possesso, alla data della presentazione della domanda, di una delle Lauree di seguito elencate o equivalenti:

LM-41 Laurea Magistrale in Medicina e Chirurgia

LM-6 Laurea in Scienze Biologiche

LM-13 Laurea in Farmacia

LM/SNT01 Laurea Magistrale in Scienze Infermieristiche e Ostetriche

LM/SNT04 Laurea Magistrale in Scienze delle Professioni Sanitarie della Prevenzione

Il requisito di ammissione deve essere posseduto entro il termine ultimo di presentazione della domanda di partecipazione e deve essere esplicitamente dichiarato dai candidati nel modulo di domanda, pena l'esclusione d'ufficio.

Il Master è aperto ad un numero massimo di 36 partecipanti e non prevede test di ammissione. Per l'ammissione al Master verranno verificati i titoli di accesso presentati dai candidati. L'ammissione avviene sulla base dell'ordine cronologico delle domande che devono pervenire entro il giorno **11 gennaio 2025**. Fa fede la data di protocollo di ingresso. L'Amministrazione effettuerà i controlli e gli accertamenti previsti sulla veridicità delle dichiarazioni presentate, ai sensi di quanto disposto dal DPR 445/2000. I candidati che renderanno dichiarazioni mendaci decadranno automaticamente dall'iscrizione, fatta comunque salva l'applicazione delle ulteriori sanzioni amministrative e/o penali previste dalle norme vigenti. **L'Università si riserva di non attivare l'iniziativa qualora non si raggiunga il numero minimo di iscritti pari a 21.**

Art. 4

Caratteristiche e durata del Corso

Il Master di II livello in "*Vaccinologia*" si svolge nell'a.a. 2024/2025. La formazione avrà inizio a partire presumibilmente da gennaio 2025 per concludersi entro l'anno accademico di istituzione. Il Master avrà una durata di un anno accademico e sarà articolato in un percorso di 60 Crediti Formativi Universitari, ciascuno dei quali equivalente a 25 ore di impegno complessivo da parte dello studente, per un totale di 1500 ore come previsto dall'art. 8 del D.M. 270/2004. Le attività didattiche saranno in modalità Blended Learning. Quelle in presenza si svolgeranno presso una delle sedi dell'Università degli Studi del Molise. La frequenza alle attività didattiche in presenza sarà accertata su un apposito registro. È previsto l'utilizzo di piattaforme informatiche per l'erogazione della didattica a distanza. Le attività didattiche in e-learning saranno tracciate in modo automatico in piattaforma e non potranno assommare a più del 50% delle ore di didattica frontale previste per ogni insegnamento, ad eccezione degli insegnamenti da 1 CFU (5 ore di didattica frontale) che potranno anche essere svolti totalmente a distanza, sulla base di quanto stabilito dal Direttivo.

Art. 5

Piano didattico del Master

Il Master in "*Vaccinologia*" avrà una durata complessiva di 1500 ore di apprendimento. Le lezioni si svolgeranno in blocchi di due giornate di lezione per un totale di 10 ore settimanali, di cui 5 ore il venerdì pomeriggio e 5 ore il sabato mattina.

Il Corso è organizzato in **nove** moduli e di seguito si riporta il piano formativo:

Modulo	Insegnamenti	CFU	SSD	Ore di attività didattica	Ore di studio individuale	Ore totali
I	VACCINOPROFILASSI E PIATTAFORME VACCINALI Le basi immunologiche delle vaccinazioni. Tipologie di vaccini disponibili e nuove tecnologie applicate alla loro produzione.	4	MEDS-02/A MEDS-03/A MEDS-24/B	20	80	100
II	SCENARI ORGANIZZATIVI DI UN PRESIDIO VACCINALE IN AMBITO TERRITORIALE E OSPEDALIERO Schemi organizzativi di base di un presidio vaccinale in ambito territoriale e ospedaliero. Attrezzature essenziali previste dalla normativa nazionale e regionale. Indicazioni e modalità per la vaccinazione in ambiente protetto.	4	MEDS-24/B	20	80	100
III	VACCINI E DIGITAL HEALTH	3	INFO-01/A MEDS-24/B	15	60	75
IV	SCENARI APPLICATIVI	10	MEDS-24/B	50	200	250

	Il Piano Nazionale di Prevenzione Vaccinale (PNPV) 2023-2025. Le vaccinazioni obbligatorie e fortemente raccomandate. Raccomandazioni vaccinali per condizione, per comportamenti e stili di vita, per attività lavorativa, categorie a rischio e popolazioni migranti					
V	VALUTAZIONE PREVACCINALE E GESTIONE DELLE EMERGENZE Indicazioni, controindicazioni, anamnesi prevaccinale, <i>counseling</i> vaccinale, modalità di valutazione di una precauzione; la co-somministrazione nella pratica vaccinale e aspetti medico-legali delle vaccinazioni. La gestione delle emergenze nella pratica vaccinale.	4	MEDS-24/B MEDS-25/B MEDS-25/A MEDS-23/A	20	80	100
VI	LA COMUNICAZIONE E LE MODALITÀ STRATEGICHE DI PIANIFICAZIONE DELLE CAMPAGNE VACCINALI Il <i>counseling</i> vaccinale e la formazione degli operatori. Le azioni comunicative in ambito vaccinale. L'organizzazione di una campagna vaccinale.	4	GSPS-06/A MEDS-24/B MEDS-25/B	20	80	100
VII	MEDICINA DEI VIAGGI E MEDICINA OCCUPAZIONALE	4	MEDS-25/B	20	80	100
VIII	L'IMMUNIZZAZIONE E LE NUOVE FRONTIERE DELLA VACCINAZIONE	3	MEDS-24/B	15	60	75
IX	LA VACCINOLOGIA TRA PASSATO, PANDEMIA E FUTURO	4	MEDS-24/B MEDS-10/B	20	80	100
	TOTALE	40		200	800	1000
	Project Work in azienda	12		60	240	300
	Prova finale	8		40	160	200
	TOTALE CFU	60		300	1200	1500

La frequenza alle attività formative è obbligatoria. Sono consentite assenze giustificate fino ad un massimo del 25% del monte ore complessivamente previsto.

Il discente che non assolva agli obblighi minimi di frequenza incorre d'ufficio in decadenza.

Art. 6

Modalità delle verifiche periodiche e della prova finale

1. Le azioni a sostegno del processo di apprendimento formativo si esplicheranno anche attraverso prove intermedie (test, relazioni o brevi elaborati) con votazione in trentesimi.
2. Il corsista, per l'attività di project work in azienda, dovrà frequentare centri e strutture vaccinali e/o elaborare un progetto su tematiche attinenti al Master. Inoltre può fare richiesta al Comitato Tecnico Scientifico del Master di riconoscimento, in tutto o in parte, dell'attività lavorativa presentando attestazione delle attività già svolte e compatibili con le tematiche del Master.
3. Il superamento della prova finale è condizione necessaria per l'attribuzione del titolo. Il percorso di Master si concluderà con la realizzazione e presentazione di un elaborato finale (tesi) su una delle materie affrontate durante il percorso formativo. Tale prova è valutata in centodecimi, con eventuale indicazione della lode.

Art. 7

Modalità e termini per la presentazione della domanda

La domanda di partecipazione, redatta in carta semplice in lingua italiana, come da modulo allegato al presente Avviso reperibile sul sito www.unimol.it e debitamente sottoscritta dall'interessato, dovrà essere indirizzata al Direttore del Centro "Unimol Management" e dovrà pervenire entro il giorno **11 gennaio 2025** secondo una delle seguenti modalità:

- spedita con raccomandata A/R (fa fede il timbro postale) al Centro Unimol Management dell'Università degli Studi del Molise – via F. De Sanctis snc – 86100 Campobasso;
- mediante Posta Elettronica Certificata (PEC) all'indirizzo amministrazione@cert.unimol.it (art. 16 co. 6 del Decreto Legge 185/08 convertito nella Legge n. 2 del 28 gennaio 2009). Non saranno prese in considerazione candidature inviate da posta elettronica non certificata.

Sul plico o, in caso di invio elettronico, nell'oggetto dovrà essere riportata la dicitura: "Domanda di partecipazione al Master Universitario di II livello in *"Vaccinologia"* a.a. 2024/2025".

La domanda di partecipazione al Master dovrà essere corredata dalla seguente documentazione:

- Copia del titolo di Laurea con voto finale o autocertificazione.
- Fotocopia fronte-retro di un documento di riconoscimento in corso di validità.

Art. 8

Disposizioni in materia di iscrizione contemporanea

Dall'anno accademico 2022/2023 è possibile iscriversi contemporaneamente a più percorsi di studio, per la compatibilità all'iscrizione universitaria si fa riferimento alla legge 12 aprile 2022, n. 33 e al D.M. n. 930 del 29/07/2022.

Art. 9

Modalità di ammissione al Master e quota di iscrizione

La quota di partecipazione al Master, per **gli iscritti ordinari**, è fissata in € 2.700,00 comprensivo dell'onere assicurativo dei soggetti frequentanti oltre alla Tassa Regionale per il Diritto allo Studio Universitario di € 140,00 e all'imposta di bollo da €16,00. La prima rata pari a € 1.500,00 dovrà essere versata, insieme alla Tassa Regionale per il Diritto allo Studio Universitario (pari a € 140,00) e all'imposta di bollo (pari a € 16,00) all'atto dell'immatricolazione, la seconda rata pari a € 1.200,00 dovrà essere versata entro il 31 marzo 2025.

Sono previste **borse di studio Unimol**, il contributo unico omnicomprendente per l'iscrizione è pari ai 2/3 del contributo ordinario e quindi pari a € 1.800,00 (oltre a € 16,00 per l'imposta di bollo e a € 140,00 di Tassa Regionale). Le borse sono assegnate a candidati iscritti ad un corso di dottorato di ricerca o di specializzazione in area medica dell'Ateneo, oppure in possesso di un titolo di studio acquisito presso l'Università degli Studi del Molise (Diploma di laurea v.o., Laurea Triennale, Laurea Magistrale, Diploma di master I e II livello, Dottorato di ricerca, etc.) che presentano domanda di partecipazione entro la data di scadenza dell'Avviso pubblico. Il contributo va versato in due rate. La prima rata pari a € 1.000,00 dovrà essere versata, insieme alla Tassa Regionale per il Diritto allo Studio Universitario (pari a € 140,00) e all'imposta di bollo (pari a € 16,00) all'atto dell'immatricolazione, la seconda rata pari a € 800,00 dovrà essere versata entro il 31 marzo 2025.

Ai fini del perfezionamento dell'iscrizione, tutti coloro che, a seguito della verifica da parte del Comitato Tecnico Scientifico, risulteranno in possesso del requisito di ammissione, riceveranno una comunicazione con la quale verranno invitati a effettuare l'immatricolazione on line da Portale dello Studente e pagare la quota di partecipazione.

Per il pagamento di tale quota gli interessati provvedono tramite il sistema PagoPA previo accesso all'Area Riservata del Portale dello Studente al seguente link: <https://unimol.esse3.cineca.it/Start.do>

- Al seguente link sono disponibili il manuale per la registrazione on-line al portale Unimol e la guida all'immatricolazione on-line <https://www.unimol.it/studente/segreteria-studenti/>

- Al seguente link sono disponibili le istruzioni relative alle modalità di pagamento mediante i sistemi di pagamento elettronici pagoPA <https://www.unimol.it/wp-content/uploads/2020/07/Modalita-di-pagamento.pdf?x40226>

L'Università si riserva di non attivare l'iniziativa qualora non si raggiunga il numero minimo di **21** iscritti che garantisce la copertura finanziaria dell'iniziativa.

Art. 10

Rinuncia agli studi

Gli studenti che, dopo aver versato le tasse previste, decidono di rinunciare alla partecipazione al Master, non hanno diritto ad alcun tipo di rimborso.

La rinuncia agli studi è un atto formale e irrevocabile con il quale si decide di chiudere la propria carriera universitaria. La procedura di chiusura della carriera dovrà avvenire secondo quanto previsto dal regolamento in vigore per i corsi di studio. Il modulo di rinuncia agli studi da presentare in marca da bollo alla segreteria studenti è scaricabile al link: [https://www.unimol.it/wp-content/uploads/2021/07/RINUNCIA-2021.doc .pdf?x40226](https://www.unimol.it/wp-content/uploads/2021/07/RINUNCIA-2021.doc.pdf?x40226)

Art. 11

Trattamento dei dati personali

I dati personali, trasmessi dai candidati con la domanda di partecipazione alla selezione saranno trattati per le finalità di gestione della procedura selettiva e del procedimento di assunzione in servizio ai sensi del Regolamento europeo in materia di protezione dei dati personali n. 2016/679 in vigore dal 25 maggio 2018.

Titolare del trattamento dei dati è l'Università degli Studi del Molise, nella persona del rappresentante legale pro tempore, domiciliato per la carica in Campobasso, via F. de Sanctis.

Art. 12

Responsabile del procedimento

Responsabile del procedimento è la dott.ssa Tiziana Setaro – Centro Unimol Management.

Art. 13

Pubblicità

Il presente Avviso è pubblicato per via telematica sul sito internet: <http://www.unimol.it>.

Campobasso, 12.12.2024

Il Direttore del Centro Unimol Management
F.TO *prof. Michele MODINA*

PER ULTERIORI INFORMAZIONI

Gruppo Scientifico del Master

Prof. Giancarlo Ripabelli e-mail ripabelli@unimol.it

Prof.ssa Michela Lucia Sammarco sammarco@unimol.it

Segreteria amministrativa del Master

Centro "Unimol Management"

via F. De Sanctis – 86100 Campobasso

0874/404831/920

unimolmanagement@unimol.it



UNIVERSITÀ
DEGLI STUDI
DEL MOLISE

MASTER DI II LIVELLO IN
“VACCINOLOGIA”
ANNO 2024/2025

DOMANDA DI PARTECIPAZIONE

Al Direttore del Centro Unimol Management
Università degli Studi del Molise
via F. De Sanctis, snc
86100 – CAMPOBASSO

Il/La sottoscritto/a _____ nato/a a _____ (prov. _____)
il _____ residente in _____ (prov. _____) cap _____
via _____ n° _____ cell. _____
e-mail _____

CHIEDE

di essere **ammesso/a** al master di II livello in “Vaccinologia” anno accademico 2024-2025.

A tal fine, **a conoscenza e consapevole delle responsabilità penali cui può incorrere in caso di dichiarazioni mendaci ai sensi dell’art. 76 del D.P.R. n. 445/2000**

DICHIARA

di essere in possesso del seguente Titolo di Studio:

Laurea Specialistica o Magistrale o titolo di studio estero equipollente ovvero Laurea conseguita in base al sistema previgente alla riforma universitaria del D.M. 509/99 o titolo di studio estero equipollente in _____

Titolo della tesi _____
conseguito il _____ presso _____
con votazione _____ / _____

☐ di essere iscritto ad un corso di dottorato di ricerca o di specializzazione in area medica dell’Ateneo, specificare _____

☐ di iscriversi come studente in possesso di un titolo di studio acquisito presso l’Università degli Studi del Molise

Allega, inoltre, alla presente:

- Copia del titolo di Laurea con voto finale o autocertificazione.
- Fotocopia fronte-retro di un documento di riconoscimento in corso di validità.

_____ lì _____

FIRMA

Il/La sottoscritto/a dichiara di essere a conoscenza che, in caso di dichiarazione mendace o contenente dati non più rispondenti a verità, come previsto dall’art. 75 del D.P.R. 28.12.2000, n. 445, decade dai benefici eventualmente conseguenti al provvedimento emanato sulla base della dichiarazione non veritiera e perde il diritto a qualsiasi forma di intervento per tutta la durata del corso di studi, salva in ogni caso l’applicazione delle norme penali per i fatti costituenti reato.

Il/La sottoscritto/a dichiara, inoltre, di essere informato/a ai sensi e per gli effetti di cui all’Informativa del REGOLAMENTO UE 2016/679, che i dati personali raccolti saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente nell’ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione è resa e accorda il consenso affinché i propri dati possano essere trattati ed essere oggetto di comunicazione a terzi al fine di provvedere agli adempimenti di obblighi di legge.

_____ lì, _____

Il dichiarante

(firma per esteso e leggibile)



Roma, 05/12/2024

Ufficio: DAR/PF
Protocollo: 202400011003/A.G.
Oggetto: Legge 171/2024 conversione D.L. 137/2024 Norme per il contrasto alla violenza nei confronti del personale sanitario.

Circolare n. 15148
SS
4.1
IFO SI

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

Convertito in legge il decreto-legge con le disposizioni previste dal Governo per il contrasto alla violenza nei confronti del personale sanitario

Riferimenti: Legge 18 novembre 2024, n. 171 *Conversione in legge, con modificazioni, del decreto-legge 1° ottobre 2024, n. 137, recante misure urgenti per contrastare i fenomeni di violenza nei confronti dei professionisti sanitari, socio-sanitari, ausiliari e di assistenza e cura nell'esercizio delle loro funzioni nonche' di danneggiamento dei beni destinati all'assistenza sanitaria.* (GU Serie Generale n.276 del 25-11-2024)

Con la pubblicazione in Gazzetta Ufficiale della Legge 171/2024 ([clicca qui](#)) è stato definitivamente convertito in legge il decreto-legge 137/2024 (cfr [circolare federale n. 15099 del 14/10/2024](#)), contenente le misure varate dal Governo per contrastare il fenomeno della violenza nei confronti del personale sanitario.

Si evidenziano in sintesi le novità introdotte in sede di conversione.

Modifiche agli articoli 583- quater e 635 del codice penale (art. 1)

È stato esteso l'ambito di applicazione delle sanzioni previste per le lesioni procurate agli esercenti le professioni sanitarie e socio-sanitarie nell'esercizio delle loro funzioni, di cui dall'art. 583-quater, secondo comma, c.p., al personale che svolge servizi di sicurezza complementari (art. 1, comma 01).

Federazione Ordini Farmacisti Italiani

00185 ROMA – VIA PALESTRO, 75 – TELEFONO 06 4450361 – TELEFAX 06 4941093
CODICE FISCALE n° 00640930582
PEC: posta@pec.fofi.it; e-mail: posta@fofi.it – sito: www.fofi.it

Modifiche agli articoli 380, 382-bis e 550 del codice di procedura penale (art. 2)

Sono state inserite, nel secondo comma dell'articolo 380 del codice di procedura penale, due nuove lettere, al fine di ricomprendere tra i reati per i quali è previsto l'arresto obbligatorio in flagranza:

- il delitto, disciplinato dall'art. 583-quater, secondo comma, del codice penale, di lesioni personali commesso a danno di personale esercente una professione sanitaria o socio-sanitaria e di chiunque svolga attività ausiliarie ad essa funzionali (lett. a-ter);
- il delitto di danneggiamento previsto dall'art. 635, quarto comma, del codice penale (lett. a-quater), come introdotto dall'art. 1 del decreto- legge (commesso all'interno o nelle pertinenze delle strutture sanitarie).

IL SEGRETARIO
(Dr. Maurizio Pace)

IL PRESIDENTE
(Dr. Andrea Mandelli)



Roma, 10/12/2024

Ufficio: DAR/PF
Protocollo: 202400011192/A.G.
Oggetto: Riepilogo adempimenti professionali e scadenze di fine anno.

Circolare n. 15158

SS
5.4
IFO SI

AI PRESIDENTI DEGLI ORDINI
DEI FARMACISTI

e p.c. AI COMPONENTI IL COMITATO
CENTRALE DELLA F.O.F.I.

LORO SEDI

***Riepilogo adempimenti e scadenze di fine anno
per i professionisti.***

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

ADEMPIMENTI PER I PROFESSIONISTI

Stupefacenti

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

Si ricorda che sono state depenalizzate solo le violazioni formali nella tenuta del Registro per le quali si applica la sanzione amministrativa del pagamento di una somma da euro 500 a euro 1.500 (restano penali la omessa registrazione, la tenuta del registro non vidimato, la mancata documentazione giustificativa, ecc.).

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.

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 annotata anche la movimentazione relativa alle sostanze attive di origine vegetale a base di cannabis.

* * *

Il Ministero della salute, con D.M. 28.10.2020 (cfr circolare federale n. [12596 del 2.11.2020](#)), ha sospeso l'entrata in vigore del DM 1 ottobre 2020 recante inserimento nella Tabella dei medicinali, sezione B, di cui al D.P.R. 309/1990 delle composizioni per somministrazione ad uso orale di **cannabidiolo** (CBD) ottenuto da estratti di Cannabis. La sospensione era stata disposta in considerazione della necessità di ulteriori approfondimenti di natura tecnico-scientifica richiesti all'Istituto superiore di sanità e al Consiglio superiore di sanità e, in attesa dei suddetti pareri, il CBD non doveva essere caricato sul Registro entrata-uscita di stupefacenti e sostanze psicotrope.

Con decreto del 7.8.2023 ([clicca qui](#)), il DM 28.10.2020, concernente la sospensione dell'entrata in vigore del decreto del Ministro della salute 1° ottobre 2020, è stato revocato. Tuttavia, con provvedimento n. 6652/2023 del 5.10.2023, il Tar Lazio, ha poi accolto la richiesta di sospensione del decreto del 7.8.2023, nelle more della trattazione collegiale (fino alla camera di consiglio del 24.10.2023).

Con ordinanza n. 7137 del 24 ottobre 2023, il TAR Lazio ha confermato la sospensione del DM Salute 7 agosto 2023 in base al quale le composizioni per somministrazione ad uso orale di cannabidiolo ottenuto da estratti di Cannabis sono inserite tra i medicinali stupefacenti della sezione B.

Con **D.M. 27.6.2024** ([clicca qui](#)) è stato disposto l'inserimento nella Tabella dei medicinali, sezione B, del decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309 e s.m.i. delle "composizioni per somministrazione ad uso orale di cannabidiolo ottenuto da estratti di Cannabis" (cfr [circolare federale n. 14996 del 9.7.2024](#)), con

relativo **regime di acquisto tramite buono-acquisto, obbligo di annotazione sul registro di carico-scarico e fornitura con ricetta non ripetibile (RNR)** – (cfr circolare federale n. [15033 del 9.8.2024](#)).

Il TAR del Lazio, tuttavia, con ordinanza n. 4234 dell'11.9.2024, **ha sospeso il predetto D.M. 27 giugno 2024, fissando al 16 dicembre 2024 l'udienza per la trattazione del merito** (cfr circolare federale n. [15062 del 13/09/2024](#)). La sospensione è stata accordata, su richiesta dagli imprenditori della canapa, ritenendo, peraltro, che *“il pregiudizio lamentato da parte ricorrente appare caratterizzato da profili non meramente economici e patrimoniali, afferendo altresì alla riorganizzazione ed al riassetto di un intero settore, onde non incorrere in responsabilità, tra cui in particolare quella penale, degli operatori”*.

* * *

Si rammenta, inoltre, che con decreto del Ministro della salute del 29 luglio 2022 (cfr circolare federale n. [14048 del 4.11.2022](#)), il **tramadolo** è stato inserito:

- nella Tabella I del DPR 309/1990 (dove trovano collocazione le sostanze con potere tossicomane, oggetto di abuso e come tali non commercializzabili nelle farmacie);
- tra i medicinali di cui all'allegato III-bis e nella tabella dei medicinali sezione A;
- nella tabella dei medicinali sezione D «COMPOSIZIONI per somministrazioni ad uso diverso da quello parenterale», contrassegnato con doppio asterisco (**) che indica i medicinali inclusi nell'allegato III-bis, utilizzati nella terapia del dolore.

Per quanto attiene alla dispensazione dei medicinali iniettabili a base di tramadolo, i farmacisti devono attenersi alle disposizioni previste per la registrazione nel registro di entrata e di uscita degli stupefacenti dei medicinali inclusi nella sez. A della tabella dei medicinali stupefacenti.

Il Tramadolo a uso diverso da quello parenterale non è invece soggetto ad obbligo di registrazione.

Con riferimento agli adempimenti a carico dei farmacisti previsti dal comma 6-bis dell'art. 45 D.P.R. 309/1990, si evidenzia che il Ministero della Salute, con nota del 21.11.2024 indirizzata all'Asp di Trapani – in risposta ad una nota con cui l'ente regionale aveva chiesto di dirimere il medesimo dubbio interpretativo già da tempo rappresentato dalla Federazione - ha chiarito che si applicano alle prescrizioni su “ricetta bianca” dei medicinali a base di tramadolo per uso diverso da quello parenterale presenti nella Tabella dei medicinali sez. D allegato III bis. Pertanto, all'atto della dispensazione di medicinali a base di tramadolo ad uso diverso da quello parenterale, il farmacista deve annotare sulla ricetta il **nome, il cognome e gli estremi di un documento di riconoscimento dell'acquirente, nonché conservare per due anni, a partire dal giorno dell'ultima registrazione, copia o fotocopia della ricetta**

ai fini della dimostrazione della liceità del possesso dei farmaci consegnati dallo stesso farmacista al paziente o alla persona che li ritira.

*

Gli esercizi commerciali di cui all'articolo 5, comma 1, del decreto-legge 4 luglio 2006, n. 223, convertito, con modificazioni, dalla legge 4 agosto 2006, n. 248, dalla data di entrata in vigore del citato decreto del Ministro della salute del 29 luglio 2022, non possono detenere medicinali veterinari contenenti tramadolo per la vendita, né spedire ricette per tali medicinali.

* * *

Trasmissione al Ministero della Salute dei dati relativi ai principi attivi vietati per doping

In base a quanto previsto dal D.M. 24.10.2006, come modificato dal D.M. 28 febbraio 2019 (cfr circolare federale n. [11549 del 29.5.2019](#) e n. [11774 del 22.10.2019](#)), i farmacisti sono tenuti ad inviare al Ministero della Salute i dati relativi alle quantità di principi attivi, vietati per doping, utilizzati nelle preparazioni magistrali **nell'anno precedente entro il 31 gennaio di ogni anno e, da tale data, a conservare le RNR in originale e le RR in copia per 6 mesi.** Sono esclusi dai predetti adempimenti i principi attivi appartenenti alla classe S9 ad uso topico. Il modulo per la rilevazione di tali dati, come di consueto, sarà disponibile sul sito del Ministero della Salute.

In proposito, si evidenzia che, con D.M. 25 giugno 2024, pubblicato sulla G.U. del 29 ottobre 2024 – è stata approvata la **nuova lista dei farmaci, delle sostanze biologicamente e farmacologicamente attive e delle pratiche mediche, il cui impiego è considerato doping. La lista, in vigore dal 1° gennaio 2024 e riportata in allegato al decreto ([clicca qui](#)) non comporta** nuovi particolari adempimenti per il farmacista preparatore rispetto a quanto previsto dalla normativa antidoping in vigore.

Ai sensi del DM 25 giugno 2024 NON sono considerati dopanti:

- **S3:** Salbutamolo per via inalatoria: al massimo 1600 microgrammi nell'arco delle 24 ore, in dosi frazionate senza superare la dose di 600 microgrammi nelle 8 ore, a decorrere da ogni dose; formoterolo per via inalatoria: dose massima erogata 54 microgrammi nell'arco delle 24 ore; salmeterolo per via inalatoria: dose massima 200 microgrammi nell'arco delle 24 ore; vilanetrolo per via inalatoria: dose massima 25 microgrammi nell'arco delle 24 ore.
- **S5:** Drospirenone; pamabromo; e somministrazione topica per uso oftalmico di inibitori dell'anidrasi carbonica (ad es. dorzolamide, brinzolamide); somministrazione locale di felipressina in anestesia dentale; mannitolo e glicerolo ad uso diverso dall'iniettabile.
- **S6:** Clonidina; i derivati dell'imidazolina per uso dermatologico, nasale o oftalmico (ad es. brimonidina, clonazolina, fenoxazolina, indanazolina, nafazolina, oximetazolina, tetrizolina, tramazolina, xilometazolina) e gli stimolanti inclusi nel Programma di Monitoraggio 2024 (bupropione, caffeina, nicotina, fenilefrina, fenilpropanolamina, pipradrolo e sinefrina); catina (d-norpseudoefedrina) e i suoi isomeri: è proibita quando la sua concentrazione nelle urine è superiore a 5

microgrammi per millilitro; efedrina e metilefedrina: sono proibite quando la loro concentrazione nelle urine è superiore a 10 microgrammi per millilitro; epinefrina (adrenalina): non è proibita la somministrazione locale, ad es. nasale, oftalmologica, o in associazione ad agenti anestetici locali; pseudoefedrina: è proibita quando la sua concentrazione nelle urine è superiore a 150 microgrammi per millilitro.

- **S8:** Cannabidiolo.
- **S9:** Glucocorticosteroidi, le vie di somministrazione topica -dentale, intracanalare, dermica, intra-nasale, oftalmologica e perianale- e inalatoria non sono proibite quando usate nelle dosi e nelle indicazioni terapeutiche autorizzate, Rimangono vietate le vie di somministrazione iniettabile, orale (oromucosale compresa) e rettale.

Si rammenta che i preparati magistrali a base di sostanze vietate per doping richiedono RNR in conformità alla Tabella N. 5 della FU XII ed. ad eccezione dei principi attivi appartenenti alle classi S5 ed S6 per uso topico (dermatologico, oculistico, rinologico, odontostomatologico) e di quelli appartenenti alla classe S9 per uso topico (cutaneo, oftalmico, nasale, auricolare), che richiedono RR.

I farmacisti sono tenuti a riportare in etichetta delle preparazioni magistrali contenenti sostanze appartenenti alle classi vietate le seguenti di avvertenze:

- **per le classi S5 e S6 per uso topico** “Attenzione per chi svolge attività sportive: il prodotto contiene sostanze vietate per doping. È vietata un’assunzione diversa, per schema posologico e per via di somministrazione, da quella prescritta”;
- **per tutte le altre classi** “Per chi svolge attività sportiva: l’uso del farmaco senza necessità terapeutica costituisce doping e può determinare comunque positività ai test antidoping”.

Per la classe S9 per uso topico non è richiesta alcuna frase di avvertenza.

* * *

Trasmissione al Sistema tessera sanitaria dei dati relativi alle spese sanitarie e veterinarie

Si rammenta che il D.Lgs. 1/2024 ha introdotto la semestralizzazione dei termini di invio al Sistema Tessera Sanitaria dei dati relativi alle spese sanitarie. A partire dal 2024, pertanto, i soggetti tenuti all'invio dei dati delle spese sanitarie al Sistema Tessera Sanitaria per la predisposizione, da parte dell'Agenzia delle entrate della dichiarazione dei redditi precompilata (quindi anche farmacie e parafarmacie), provvedono alla trasmissione dei dati con cadenza semestrale, entro i termini che sono stabiliti con decreto del Ministero dell'economia e delle finanze.

In attuazione di tale previsione, il MEF ha adottato il decreto 8.2.2024, pubblicato nella G.U del 19.2.2024 (cfr circolare federale n. [14824 del 26/02/2024](#)), in base al quale la trasmissione dei relativi dati è effettuata con cadenza semestrale:

- entro il 30 settembre di ciascun anno, per le spese sanitarie sostenute nel primo semestre del medesimo anno;

– **entro il 31 gennaio di ciascun anno, a partire dal 2025**, per le spese sanitarie sostenute nel secondo semestre dell'anno precedente.

Il provvedimento prevede inoltre che la **trasmissione delle spese veterinarie sia effettuata entro il 16 marzo** dell'anno successivo a quello in cui le medesime spese veterinarie sono state sostenute

Sul portale Sistema Tessera Sanitaria, all'indirizzo <https://sistemats1.sanita.finanze.it/portale/anno-2024> è possibile consultare il calendario con le nuove scadenze per la trasmissione dei dati di spesa sanitaria per il 2024.

* * *

Voucher per consulenza in innovazione: secondo sportello

Con [decreto direttoriale 16 ottobre 2023](#), il Ministero delle Imprese e del Made in Italy ha disciplinato i termini e le modalità per la presentazione delle domande di accesso alle agevolazioni, in forma di voucher, a favore delle PMI e reti d'impresa al fine di sostenere l'acquisito di consulenze specialistiche in materia di processi di trasformazione tecnologica e digitale, nonché di ammodernamento degli assetti gestionali e organizzativi dell'impresa, compreso l'accesso ai mercati finanziari e dei capitali.

Dal 2 ottobre 2024, per le reti e le imprese beneficiarie del *Voucher* che hanno completato il progetto di innovazione, è possibile accedere alla piattaforma informatica per la presentazione delle richieste di erogazione a saldo delle agevolazioni e, in ogni caso, per la richiesta di adozione del provvedimento di concessione definitiva. La piattaforma è disponibile al link <https://padigitale.invitalia.it/>.

* * *

Aggiornamento prezzo medicinali ed esposizione prezzo prodotti

Si rammenta che, ai sensi dell'art. 125 TULS, è vietata la vendita al pubblico di medicinali a prezzo diverso da quello segnato sull'etichetta e che, in base a quanto disposto dall'art. 1, comma 3, del D.L. 87/2005, convertito nella L. 149/2005, i prezzi dei prodotti classificati in fascia C con ricetta possono essere modificati in aumento soltanto nel mese di gennaio di ciascun anno dispari.

Al fine di evitare la presenza in farmacia di confezioni che riportano un prezzo inferiore a quello indicato dal titolare dell'AIC sulla confezione, si segnala, pertanto, che, in base alla disposizione sopra richiamata, il prezzo dei medicinali classificati in fascia C con ricetta, nel mese di gennaio 2025 potrà essere modificato in aumento.

Per quanto riguarda l'esposizione dei prezzi dei prodotti in vetrina, si ricorda, inoltre, che la normativa (artt 14 e 22 D.Lgs. 114/98) prevede una sanzione

amministrativa per l'omessa indicazione dei prezzi sui prodotti esposti nelle vetrine delle farmacie.

* * *

Obblighi di registrazione e conservazione dell'identificativo unico del dispositivo (UDI) per i dispositivi medici e per i dispositivi medico diagnostici in vitro (IVD).

Nella Gazzetta ufficiale n. 160 dell'11 luglio 2023 e n. 166 del 18 luglio 2023 sono stati pubblicati:

- il decreto del Ministero della salute 11 maggio 2023 recente “*Disposizioni relative alla registrazione e alla conservazione dell'identificativo unico del dispositivo (UDI) dei dispositivi medico-diagnostici in vitro da parte delle istituzioni sanitarie e degli operatori sanitari*”, efficace **dall'8 gennaio 2024**;
- il decreto del Ministero della salute 11 maggio 2023 recante “*Disposizioni relative alla registrazione e alla conservazione dell'identificativo unico del dispositivo (UDI) da parte delle istituzioni sanitarie e degli operatori sanitari*”, **efficace dal 15 gennaio 2024**.

I suddetti decreti stabiliscono l'obbligo di registrazione e conservazione dell'UDI, in modalità elettronica, per le istituzioni sanitarie e per gli **operatori sanitari (tra cui i farmacisti) che non esercitano la propria attività professionale nel contesto di una istituzione sanitaria**.

Al fine di verificare se per un dispositivo presente in farmacia sussiste l'obbligo di registrazione e conservazione dell'UDI, si suggerisce l'adozione delle seguenti misure:

- a) in sede di procedura d'acquisto richiedere agli operatori economici le informazioni sulla classe di rischio;
- b) consultare sempre l'elenco dei dispositivi medici presente sul sito del Ministero della Salute, da cui è possibile reperire i dati aggiornati relativi al prodotto, ivi compresa la classe di rischio.

Per ulteriori approfondimenti si rinvia alla circolare [14660 del 10.10.2023](#).

* * *

Farmaci carenti

Si rammenta che l'AIFA ha fornito precise indicazioni sulle procedure da seguire qualora un farmaco non risulti reperibile nel ciclo distributivo

In particolare, nel rinviare alla apposita pagina del sito aifa.gov.it ([clicca qui](#)) - ove è disponibile il libretto “NON SI TROVA” ([clicca qui](#)) contenente una ricognizione dei diversi passaggi da seguire - si rammenta che quando il farmaco è carente – ossia irreperibile sull'intero mercato nazionale a causa di difficoltà produttive dichiarate dall'azienda – il farmacista può trovare una possibile indicazione su cosa fare per sopperire alla mancanza del farmaco nell'**elenco dei farmaci carenti pubblicato sul sito dell'Agenzia**.

Qualora il farmaco non è presente nell'elenco dei farmaci carenti di AIFA, invece, il problema della sua mancanza in farmacia potrebbe essere legato ad una discontinuità locale nella distribuzione (indisponibilità). In questo caso il farmacista potrà **segnalare la mancanza alle Regioni e Province Autonome** (che a loro volta effettueranno le verifiche necessarie a valutare la disponibilità o meno del prodotto), e **provvedere nel frattempo a ordinare il farmaco direttamente all'azienda** che lo commercializza, attraverso le procedure di legge a tutela del paziente.

IL SEGRETARIO
(Dr. Maurizio Pace)

IL PRESIDENTE
(Dr. Andrea Mandelli)