

ONE  
HEALTH  
LET'S VET



**CONSIGLIO NAZIONALE FNOVI**

# *Medicinale Veterinario aggiornamenti...*

*Raffaella Barbero*

Comitato Centrale FNOVI

  [fnovi.it](https://www.fnovi.it)



ONE  
HEALTH  
LET'S VET



**CONSIGLIO NAZIONALE FNOVI**



7.1.2019

IT

Gazzetta ufficiale dell'Unione europea

L 4/43

**REGOLAMENTO (UE) 2019/6 DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO**

**dell'11 dicembre 2018**

**relativo ai medicinali veterinari e che abroga la direttiva 2001/82/CE**

## CONSIGLIO NAZIONALE FNOVI

3-1-2024

GAZZETTA UFFICIALE DELLA REPUBBLICA ITALIANA

Serie generale - n. 2

# LEGGI ED ALTRI ATTI NORMATIVI

DECRETO LEGISLATIVO 7 dicembre 2023, n. 218.

Adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento (UE) 2019/6 del Parlamento europeo e del Consiglio dell'11 dicembre 2018 relativo ai medicinali veterinari e che abroga la direttiva 2001/82/CE, ai sensi dell'articolo 17 della legge 4 agosto 2022, n. 127.

e del Consiglio recante un codice comunitario relativo ai prodotti medicinali veterinari, un elenco di sostanze essenziali per il trattamento degli equidi e di sostanze recanti un maggior beneficio clinico;

Visto il regolamento (CE) n. 470/2009 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 6 maggio 2009, che stabi-

## CONSIGLIO NAZIONALE FNOVI

AD OGGI NON ESISTONO  
MEDICINALI «REGISTRATI»  
PER VENDITA FRAZIONATA  
ANCHE SE TROVATE  
CONFEZIONI IN COMMERCIO

## Art. 25.

*Casi particolari di dispensazione  
dei medicinali veterinari*

1. Ferma restando la presenza in commercio di confezioni multiple di medicinali veterinari che contengano un numero di foglietti illustrativi pari al numero di frazioni dispensabili singolarmente, o altro supporto elettronico fruibile per ogni frazione, i farmacisti di cui all'articolo 23, comma 1, del presente decreto, nel rispetto delle norme specifiche per la vendita al dettaglio possono vendere le singole frazioni consegnando il foglietto illustrativo, ove presente, al fine di fornire la quantità minima del medicinale veterinario necessaria al trattamento prescritto.

4. Il Ministero della salute provvede alla pubblicazione e al relativo aggiornamento sul proprio sito istituzionale dell'elenco dei medicinali veterinari di riferimento e dei medicinali generici che sono autorizzati all'immissione in commercio in Italia.

## LISTE DI MEDICINALI



Art. 25.

### *Casi particolari di dispensazione dei medicinali veterinari*

2. Il farmacista, *prima della vendita*, informa l'utente della possibilità di utilizzare un medicinale veterinario generico o equivalente, *quando questo è economicamente più conveniente o quando il medicinale veterinario prescritto non è disponibile nel canale distributivo.*

3. Per le finalità di cui al comma 2, per medicinale veterinario equivalente si intende un medicinale veterinario, diverso da medicinale biologico e immunologico, avente la stessa composizione qualitativa e quantitativa di sostanze attive e la stessa forma farmaceutica del medicinale prescritto, autorizzato per la stessa indicazione con identica posologia per la stessa specie animale oggetto della prescrizione e, nel caso di animali allevati per la produzione di alimenti a uso umano, con gli stessi tempi di attesa.

Ministro e Ministero
Temi
News e media
Amministrazione trasparente

Sei in: [Home](#) > [News e media](#) > [Notizie](#) > > [Lista dei medicinali veterinari generici autorizzati all'immissione in commercio sul territorio nazionale e dei relativi medicinali veterinari di riferimento](#)

## Lista dei medicinali veterinari generici autorizzati all'immissione in commercio sul territorio nazionale e dei relativi medicinali veterinari di riferimento



Il Ministero della salute pubblica la Lista dei medicinali veterinari generici autorizzati all'immissione in commercio sul territorio nazionale e dei relativi medicinali veterinari di riferimento. La lista è stata presentata alla presenza del Sottosegretario on.le Marcello Gemmato a completamento dell'Infoday sui medicinali veterinari tenutosi lo scorso 4 e 5 dicembre presso l'auditorium Biagio d'Alba del Ministero della salute.

L'obiettivo è stato quello di:

- ▶ creare una lista di farmaci veterinari generici collegati al relativo medicinale veterinario di riferimento, nell'ottica di agevolare tutti gli attori coinvolti nella ricettazione e dispensazione dei medicinali veterinari, in caso di carenze temporanee o di quesiti con finalità regolatorie
- ▶ promuovere un mercato più equo economicamente tra medicinali veterinari generici e medicinali veterinari di riferimento

Per agevolare la consultazione, la tabella è stata suddivisa per principio attivo, denominazione del medicinale veterinario generico, confezioni (A.I.C. a 9 cifre), dosaggio e forma farmaceutica. Viene poi riportato il medicinale veterinario di riferimento, con il numero di A.I.C. a 9 cifre. Qualora il medicinale veterinario di riferimento non sia commercializzato in Italia,

### Vedi anche

- ▶ [Misure di biosicurezza negli allevamenti avicoli, obiettivi controlli ufficiali 2024](#)
- ▶ [Piano Nazionale di controllo ufficiale sull'alimentazione animale \(PNAA\) 2024-2026](#)
- ▶ [Conferenza scientifica "One Health: siamo Una Sola Moltitudine"](#)
- ▶ [Antibiotico-resistenza, iniziative formative](#)
- ▶ [Linee guida "Uso prudente dell'antibiotico nell'allevamento bovino da latte"](#)
- ▶ [Campagna di comunicazione 2023 "Inseparabili"](#)

Segui il ministero









Mostra

## CONSIGLIO NAZIONALE FNOVI

PER ORA E' MANTENUTA LA  
NOTIFICA DI SOSTITUZIONE

VERRA' ELIMINATA

### **Sostituzione.**

Nelle more del completamento dell'elenco dei medicinali veterinari di riferimento e dei medicinali veterinari generici autorizzati all'immissione in commercio in Italia, di cui all'articolo 25, comma 4, del decreto, si fa presente che la sostituzione è consentita soltanto nei casi previsti dall'articolo 25, comma 2, del decreto medesimo.

In questa fase transitoria, nel sistema informativo della tracciabilità è stata mantenuta la notifica di avvenuta sostituzione da parte del farmacista.

Tale notifica sarà eliminata in seguito alla predisposizione della lista dei medicinali generici e di quelli equivalenti.

## CONSIGLIO NAZIONALE FNOVI

ART 28  
PRESCRIZIONE  
VETERINARIARIPETIBILE

6 MESI

10 VOLTE

NONRIPETIBILESCORTADEROGA

30 GG

STUPEFACENTI

NON CAMBIA

ANTIMICROBICI

5 GIORNI

## Art. 28.

*Prescrizione veterinaria*

1. La prescrizione veterinaria, che reca gli elementi di cui all'articolo 105, paragrafo 5, del regolamento, è redatta in formato elettronico, tramite il sistema informativo di tracciabilità di cui all'articolo 2, comma 2, lettera b), del presente decreto. Sono fatte salve le disposizioni più restrittive di cui al decreto del Presidente della Repubblica del 9 ottobre 1990, n. 309.

2. La validità della prescrizione veterinaria decorre dalla data del rilascio ed è stabilita in:

a) sei mesi per la prescrizione veterinaria ripetibile che può essere utilizzata per un massimo di dieci volte entro tale periodo;

b) trenta giorni per la prescrizione veterinaria non ripetibile, per la prescrizione veterinaria per l'acquisto di scorta di medicinali e per la prescrizione veterinaria di medicinali il cui impiego non è previsto dai termini dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

3. Restano ferme le norme sulle prescrizioni di medicinali contenenti sostanze stupefacenti e psicotrope di cui al decreto del Presidente della Repubblica n. 309 del 1990, nonché la validità della prescrizione veterinaria per i medicinali antimicrobici di cinque giorni dalla data del suo rilascio, prevista dall'articolo 105, paragrafo 10, del regolamento.

**RICETTA ELETTRONICA VETERINARIA – NUOVE REGOLE AI SENSI DELL'ARTICOLO 28 DEL DECRETO LEGISLATIVO 7  
DICEMBRE 2023, N. 218, APPLICABILI DAL 18 GENNAIO 2024**

1. Per le REV contenenti medicinali a base di sostanze stupefacenti o psicotrope, la data in GIORNI è da intendersi successiva al giorno di emissione (il giorno di emissione non va contato).
2. Per le REV contenenti antimicrobici e per tutte le altre REV, la validità è a partire dal giorno di rilascio (il giorno di emissione è compreso).

TIPO RICETTA → MEDICINALE ↓		ANIMALI DPA	PET & EQUIDI NDPA	EQUIDI DPA & FAMILIARE	SCORTA STABILIMENTO (art. 32)	SCORTA STRUTTURA (art. 33)	SCORTA ZOOIATRICA (art. 34)
<b>ANTIMICROBICO</b> sia veterinario che umano RNR		5 gg	5 gg	5 gg	30 gg	30 gg	30 gg
<b>RICETTA IN TRIPLICE COPIA</b>		La RNTC scompare e tutti i medicinali veterinari autorizzati con tale tipologia seguono le regole della RNR					
<b>RICETTA NON RIPETIBILE RNR</b>		30 gg	30 gg	30 gg	30 gg	30 gg	30 gg
<b>RICETTA RIPETIBILE</b>	ripetibilità = N <sup>1</sup>	6 mesi	6 mesi	6 mesi	30 gg	30 gg	30 gg
	ripetibilità = S	6 mesi/max 10 confezioni	6 mesi/max 10 confezioni	6 mesi/max 10 confezioni			
<b>OMEOPATICO</b> segue le regole della tipologia di prescrizione con cui sono autorizzati, sia se medicinale veterinario che ad uso umano		RR/RNR	RR/RNR	RR/RNR	30 gg	30 gg	30 gg
<b>STUPEFACENTI<sup>2</sup></b>		Sezioni B, C e D = RNR (30 gg) Sezione E = RR 30 gg (per max 3 volte)			Richiesta di approvvigionamento Sezioni A, B e C (30 gg - RNR) REV Scorta Sezioni D ed E → 30 gg - RNR		

<sup>1</sup> L'indicazione da parte del medico veterinario di un numero di confezioni superiori all'unità esclude la ripetibilità della vendita

<sup>2</sup> Decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309

**RICETTA ELETTRONICA VETERINARIA – NUOVE REGOLE AI SENSI DELL'ARTICOLO 28 DEL DECRETO LEGISLATIVO 7 DICEMBRE 2023, N. 218, APPLICABILI DAL 18 GENNAIO 2024**

1. Per le REV contenenti medicinali a base di sostanze stupefacenti o psicotrope, la data in GIORNI è da intendersi successiva al giorno di emissione (il giorno di emissione non va contato).
2. Per le REV contenenti antimicrobici e per tutte le altre REV, la validità è a partire dal giorno di rilascio (il giorno di emissione è compreso).

TIPO RICETTA → MEDICINALE ↓	ANIMALI DPA	PET & EQUIDI NDPA	EQUIDI DPA & FAMILIARE	SCORTA STABILIMENTO (art. 32)	SCORTA STRUTTURA (art. 33)	SCORTA ZOOIATRICA (art. 34)
<i>DEROGA = MEDICINALE VETERINARIO</i> RNR	30 gg	30 gg	30 gg	30 gg	30 gg	30 gg
<i>DEROGA = ESTERO</i> RNR	30 gg	30 gg	30 gg	30 gg	30 gg	30 gg
<i>UMANO= DEROGA</i> RNR	30 gg	30 gg	30 gg	30 gg	30 gg	30 gg
<i>GALENICO = DEROGA</i> RNR	30 gg	30 gg	30 gg	30 gg	30 gg	30 gg
<i>SENZA OBBLIGO DI PRESCRIZIONE SOP</i>				30 gg	30 gg	30 gg

# FARMACO ESTERO

## Introduzione di medicinali da altri Stati membri e importazione da Paesi terzi.

L'articolo 30 del decreto definisce le procedure di introduzione di medicinali veterinari da altri Stati membri e delle importazioni di medicinali veterinari non immunologici da Paesi terzi. Di seguito uno schema esemplificativo che descrive i casi in cui è necessaria un'autorizzazione o una semplice notifica nonché i casi in cui il medico veterinario può agire direttamente sotto la propria responsabilità senza ulteriori adempimenti rispetto alla prescrizione veterinaria.

Medicinale veterinario	Animali destinati alla produzione di alimenti	Animali non destinati alla produzione di alimenti
Immunologici da Stati membri	Autorizzazione del Ministero della salute	Notifica di introduzione entro 10 gg dalla REV
Immunologici da Paesi terzi	Autorizzazione del Ministero della salute	Autorizzazione del Ministero della salute
Non Immunologici da Stati membri	REV	REV
Non Immunologici da Paesi terzi	Autorizzazione del Ministero della salute	Notifica di introduzione entro 10 gg dalla REV

Relativamente alla notifica di introduzione, al momento si ritiene sufficiente la presenza nel sistema di una REV per "Farmaco estero". A tal proposito, si comunica che si implementerà la nuova sezione relativa alla ricetta elettronica veterinaria "Farmaco Estero", così come è previsto un aggiornamento dei moduli e servizi online per i casi in cui è richiesta un'autorizzazione ministeriale.

Tipologia

Scegli la tipologia **Farmaco**

Medicinale veterinario **Farmaco**

Macro gruppo Tipo Prodotto **Galenico**

In Commercio **Estero** male circuito distributivo e in ospedale

Denominazione Farmaco \*

Aic \*

Confezione \*

Trattamento

Vaccino **No**  
Selezionare solo per i farmaci per cui è obbligatoria la segnalazione alla ASL

Stupefacenti e Sostanze Psicotrope (DPR 309/1990) **No**

Vuoi che il farmaco sia Ripetibile? **No**

Quantitativo \*

Posologia \*

[Elenco preferiti](#) [Vai al Prontuario](#)

## Registrazione Acquisto Farmaco Estero

### Ricerca

[Ricerca](#) [Ripristina](#)

Stato Ricetta	Numero	Data Prescrizione
Pagina 1 di 0		

[Visualizza dettaglio](#)

Menu

Notifiche

Gestione delle associazioni Veterinario -

Allevamenti **NEW**

[Gestione Scorta o Rimanenze](#)

Allineamento Giacenza **NEW**

Registrazione Acquisto Farmaco/Mangime Estero

**NEW**

Registro di Carico/Scarico

Registro di Carico/Scarico Scorta Propria

Registro movimentazioni scorta

Registro movimentazioni scorta propria

Import dei campioni nelle scorta propria del veterinario

Import dei campioni nelle scorta della Struttura

[Autorizzazioni](#)

ONE  
HEALTH  
LET'S VET



CONSIGLIO NAZIONALE



FNOVI



COMUNICARE



FORMAZIONE



ALBI E ISCRITTI



CONVENZIONI

Cerca

## Inserimento dei medicinali a base di xilazina per uso veterinario tra i medicinali stupefacenti

05/04/2024

Entrerà in vigore il prossimo 18 aprile il DECRETO 27 marzo 2024 Aggiornamento delle tabelle contenenti l'indicazione delle sostanze stupefacenti e psicotrope, di cui al decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309 e successive modificazioni e integrazioni. Inserimento nella tabella I e nella tabella dei medicinali sezione A della sostanza xilazina ed inserimento nella tabella dei medicinali sezione D dei medicinali a base di xilazina per uso veterinario.

Il Ministero ha ritenuto di dover procedere all'aggiornamento della Tabella I e della Tabella dei medicinali sezione A e sezione D del testo unico, tenuto conto dell'esigenza di garantire l'approvvigionamento di medicinali a base di xilazina da parte dei medici veterinari con ricetta elettronica veterinaria (REV), a tutela della salute pubblica, in considerazione dei rischi connessi alla diffusione sul mercato internazionale della xilazina come adulterante e a seguito di un caso di decesso correlato alla sua circolazione anche sul territorio nazionale.



## CONSIGLIO NAZIONALE FNOVI



DIPARTIMENTO DELLA SALUTE UMANA, DELLA  
SALUTE ANIMALE E DELL' ECOSISTEMA (ONE  
HEALTH) E DEI RAPPORTI INTERNAZIONALI  
EX DIREZIONE GENERALE DELLA SANITÀ ANIMALE E  
DEI FARMACI VETERINARI  
Ufficio 4 - Medicinali veterinari  
Viale Giorgio Ribotta, 5 - 00144 Roma  
dgsa@postacert.sanita.it

0012216-05/04/2024-DGSAF-MDS-P

**FNOVI**  
info@pec.fnovi.it.

**AISA**  
[aisa@federchimica.it](mailto:aisa@federchimica.it)

**ASSALZOO**  
[assalzoo@pcert.it](mailto:assalzoo@pcert.it)

**EGUALIA**  
[egualia@pec.it](mailto:egualia@pec.it)

**CO.FAR.VE**  
[cofarve@pec.it](mailto:cofarve@pec.it)

**Animal Health Europe**  
[aher@animalhealthurope.eu](mailto:aher@animalhealthurope.eu)  
[ah@animalhealthurope.eu](mailto:ah@animalhealthurope.eu)

**Access VetMed**  
[ah@accessvetmed.eu](mailto:ah@accessvetmed.eu)

**OGGETTO:** Detenzione e somministrazione dei medicinali veterinari appartenenti alla categoria degli Alfa-2 adrenergici o Alfa-agonisti – Interpretazione estensiva Allegato I D.Lgs. 218/2023.

Il Decreto Legislativo n. 218 del 7 dicembre 2023, all'articolo 6, in applicazione dell'articolo 106, paragrafo 4, del Reg. UE 2019/6, riporta nell'allegato I le tipologie di medicinali veterinari che, in ragione degli speciali accorgimenti e delle specifiche competenze richieste nella loro somministrazione agli animali e nelle successive fasi di monitoraggio sui medesimi, siano utilizzati e somministrati esclusivamente dal medico veterinario.

Un farmaco in grado di indurre il decubito negli animali o di produrre la perdita del riflesso di raddrizzamento, o di modificare la risposta ad uno stimolo doloroso, è da considerarsi un medicinale anestetico, pertanto deve essere detenuto ed utilizzato esclusivamente dal medico veterinario.

I medicinali veterinari appartenenti alla categoria degli alfa-2 adrenergici o alfa-2 agonisti

## APPROVVIGIONAMENTO



SEZ A  
SEZ B  
SEZ C

Nuova Richiesta di Approvvigionamento  
Stupefacenti per Struttura Non Zootecnica **NEW**  
Nuova Richiesta di Approvvigionamento  
Stupefacenti per Veterinario **NEW**

SEZ D  
SEZ E

REV PER SCORTA

SEZ A  
SEZ B  
SEZ C



REGISTRO CARICO/SCARICO

## PRESCRIZIONE A TERZI



SEZ A

Cartacea  
Ricetta Ministeriale  
ricalco

SEZ B  
SEZ C  
SEZ D  
SEZ E

REV

STUPEFACENTI  
NO CESSIONE

## APPROVVIGIONAMENTO



SEZ A  
SEZ B  
SEZ C

Nuova Richiesta di Approvvigionamento  
Stupefacenti per Struttura Non Zootecnica **NEW**

**TRAMADOLO  
INIETTABILE**

Nuova Richiesta di Approvvigionamento  
Stupefacenti per Veterinario **NEW**

SEZ D  
SEZ E

**REV PER SCORTA**

**XILAZINA  
TRAMADOLO COMPRESSE**

SEZ A  
SEZ B  
SEZ C



**REGISTRO CARICO/SCARICO**

## PRESCRIZIONE A TERZI



SEZ A

Cartacea  
Ricetta Ministeriale  
ricalco

SEZ B  
SEZ C  
SEZ D  
SEZ E

**REV**

**STUPEFACENTI  
NO CESSIONE**

2. L'autorità competente o la Commissione, a seconda dei casi, può in deroga al paragrafo 1 del presente articolo, classificare un medicinale veterinario come soggetto a prescrizione veterinaria se è classificato come stupefacente conformemente alla legislazione nazionale o se il riassunto delle caratteristiche del prodotto di cui all'articolo 35 prevede precauzioni speciali.

## CONSIGLIO NAZIONALE FNOVI

DM IN VIGORE

### CBD stupefacente, il Ministero non torna indietro

06 Ottobre 2023



Sospendere il decreto e fare maggiori approfondimenti tecnico-scientifici. Richiesta respinta. Il Governo spiega perchè il cannabidiolo è stato classificato come stupefacente.

Nulla di fatto per l'istanza presentata dall'On **Andrea Quartini** (M5S) che **chiedeva** di rifare gli studi sul cannabidiolo, interpellando gli esperti del settore e basandosi su studi "non riferibili a studi clinici di aziende farmaceutiche interessate a commercializzare un loro farmaco". A nome del Governo la Sottosegretaria **Lucia Albano**, ha **risposto** che il **decreto ministeriale del 7 agosto 2023**, è

FINO AL 24 OTTOBRE

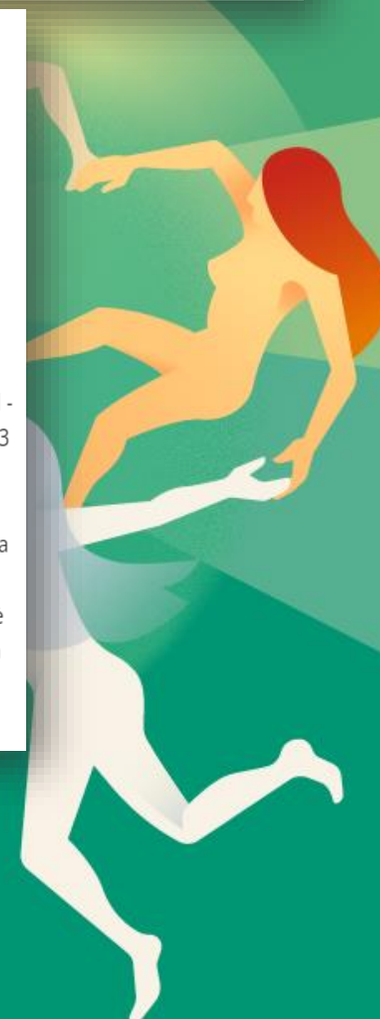
### CBD "stupefacente", il Tar Lazio sospende il decreto

06 Ottobre 2023



Accogliendo il ricorso degli imprenditori della canapa, il Tar del Lazio ha sospeso il decreto che classifica come "medicinali stupefacenti" i prodotti con cannabidiolo.

Il decreto ministeriale del 7 agosto, **in vigore dal 20 settembre scorso**, è sospeso fino al 24 ottobre. Lo fa sapere l'Associazione ICI - Imprenditori Canapa Italia - promotrice di un ricorso presentato il 3 ottobre al Tribunale Amministrativo del Lazio. Il Giudice Amministrativo ha accolto le obiezioni dei ricorrenti contro l'equiparazione dei prodotti ad uso orale contenenti cannabidiolo a medicinali stupefacenti soggetti a prescrizione non ripetibile. L'Associazione denuncia danni degli operatori economici ai quali è stata contestata la violazione del Testo Unico degli Stupefacenti, in forza del decreto di agosto, con conseguente sequestri dei presenti negli esercizi.



ONE  
HEALTH  
LET'S VET



## CONSIGLIO NAZIONALE FNOVI

### Since 2011:

- ↓ 57.5% overall annual sales (from 371.0 mg/PCU to 157.5 mg/PCU in 2022)
- ↓ 76.2% 3rd- and 4th-generation cephalosporin sales (from 0.36 mg/PCU to 0.09 mg/PCU in 2022)
- ↓ 59.0% fluoroquinolone sales (from 2.2 mg/PCU to 0.90 mg/PCU in 2022)
- ↓ 95.9% other quinolone sales (from 9.1 mg/PCU to 0.38 mg/PCU in 2022)
- ↓ 98.1% polymyxin sales (from 30.7 mg/PCU to 0.58 mg/PCU in 2022)
- ↓ PCU decreased by 17.4% between 2011 and 2022



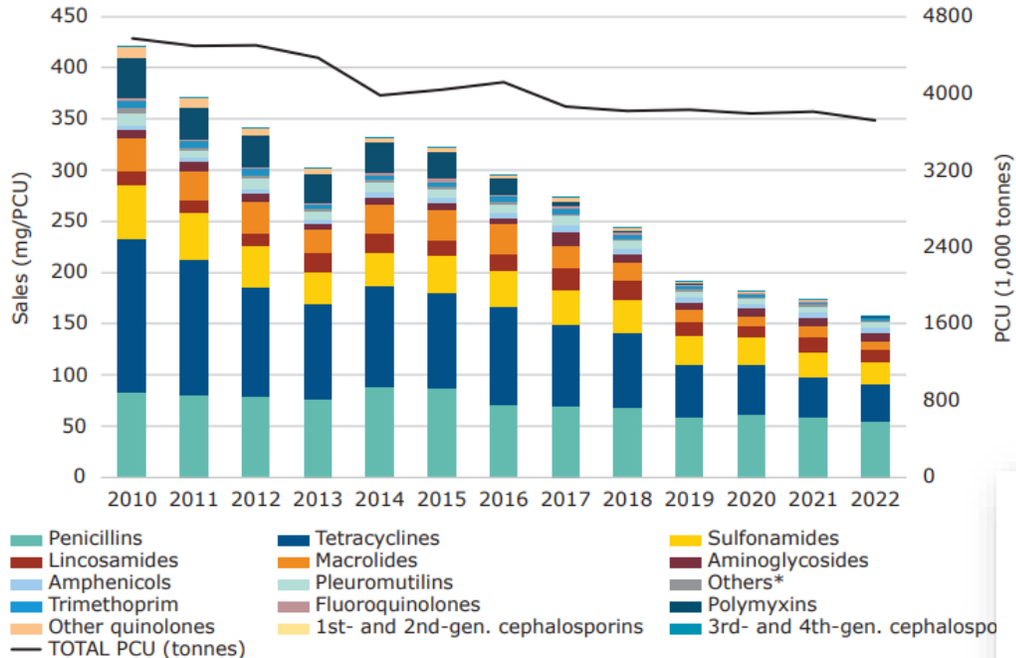
EUROPEAN MEDICINES AGENCY  
SCIENCE MEDICINES HEALTH

## Sales of veterinary antimicrobial agents in 31 European countries in 2022

Trends from 2010 to 2022  
Thirteenth ESVAC report



Sales trends by antibiotic class (mg/PCU) from 2010 to 2022<sup>1</sup>

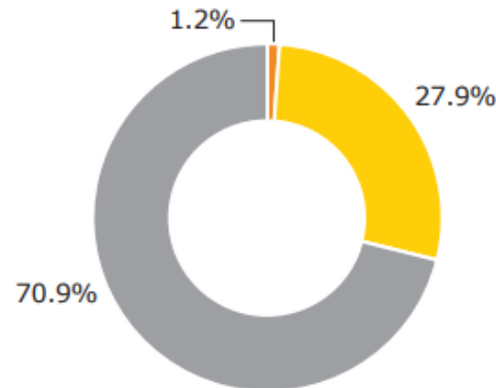


<sup>1</sup> Sales data sorted from highest to lowest in 2022.

\* The class 'Others' includes sales of the following sub-classes: imidazole derivatives (metronidazole) nitrofurans derivatives (furazolidone) and other antibacterials (bacitracin, furaltadone, rifaximin, spectinomycin). Of note is that some of the sales could be for non-food-producing animals.



Proportion of sales (mg/PCU) by AMEG categories in 2022



The majority of antibiotic VMP sales in 2022 belonged to the AMEG category D (Prudence), accounting for 70.9% of total sales.

- B (Restrict)
- C (Caution)
- D (Prudence)

ONE  
HEALTH  
LET'S VET



CO



Talk



Articoli



Rivista



Podcast



**Fofi Week #11:**  
Attività di  
vigilanza sulle  
farmacie,  
un'occasione di  
confronto per  
migliorare



**Fofi Week #10:** Al  
via la XI edizione  
di "In Farmacia  
per i bambini"

16 novembre 2023



**Farma Talk #3:**  
Antibiotico  
resistenza, si  
combatte anche  
in farmacia

15 novembre 2023



**Health  
Conversation #6:**  
Il fascicolo  
sanitario  
elettronico

6 novembre 2023



fnovi.it



### **Farma Talk #4: Il farmaco veterinario**

22 gennaio 2024



### **Fofi Week #13: Al via la mappa con geolocalizzazione delle farmacie preparatrici**

16 gennaio 2024



### **Fofi Week #12: Gli auguri e il bilancio di fine anno del presidente Andrea Mandelli**

21 dicembre 2023



### **Health Conversation #7: Il ruolo del farmacista per la prevenzione e la cura del Covid-19**

20 dicembre 2023

ONE  
HEALTH  
LET'S VET



FNOVI

CONSIGLIO NAZIONALE



COSMOFARMA®

EXHIBITION

VALORE UMANO

CURA.  
ISPIRAZIONE.  
EVOLUZIONE.



BOLOGNA  
19 - 21 APRILE 2024

  [fnovi.it](https://www.fnovi.it)



ISTITUZIONALE

Cerca nel titolo

Organizzatore

Data

**Sinergie tra medici veterinari e farmacisti. Nuove norme e contrasto all'antibioticoresistenza**

🕒 20/04/2024 14:00 - 14:45

📍 Evolution Room - B97/C98 - Padiglione 26

**Organizzatore:** A cura di FNOVI



HUMAN VALUE



MANAGEMENT

**Valore umano, valore per la farmacia... È il valore giusto per la tua farmacia?**

🕒 20/04/2024 14:00 - 15:00

📍 Aula Magna - Padiglione 28

**Organizzatore:** A cura di Damiano Marinelli



COSMETIC  
SUMMIT

**COSMETIC SUMMIT | Focus: i giovani in farmacia**

🕒 20/04/2024 14:15 - 18:00

📍 Spazio Innovazione - Padiglione 25

**Organizzatore:** A cura di Cosmofarma

ONE  
HEALTH  
LET'S VET



CONSIGLIO NAZIONALE FNOVI

TAVOLO TECNICO

SCONFEZIONAMENTO



FNOVI

FEDERAZIONE NAZIONALE  
ORDINI VETERINARI ITALIANI



FNOVI



COMUNICARE



FORMAZIONE



ALBI E ISCRITTI



CONVENZIONI

## FOFI - Elenco delle farmacie che effettuano preparazioni galeniche

18/01/2024

La Federazione degli Ordini dei Farmacisti Italiani (FOFI) ha realizzato e messo a disposizione una mappa geolocalizzata delle farmacie che allestiscono preparati galenici.

Alla pagina dedicata sarà possibile consultare la lista delle farmacie che effettuano preparazioni sul territorio italiano.

La Fofi ha precisato che l'iniziativa «ha inteso censire le farmacie che allestiscono i medicinali, per poter mettere queste informazioni a disposizione in primis del ministero della Salute, per le valutazioni di competenza, ma anche dei singoli cittadini, per limitare le situazioni di disagio e garantire l'appropriatezza terapeutica».

L'elenco sarà molto utile anche ai medici veterinari che prescrivono preparati galenici per i loro loro pazienti.



ONE  
HEALTH  
LET'S VET



CONSIGLIO NAZIONALE FNOVI

*Grazie*

