

FAQ MEETING FNOVI 12 FEBBRAIO

Risponde [dott.ssa Barbero](#)

Non serve più fare richiesta in farmacia, ma possiamo richiedere direttamente a un fornitore? **Si dovrà fare una REV lo troverete direttamente sul prontuario della REV si acquisterà in farmacia o grossista previa emissione REV (è un medicinale, gas medicale)**

Dubbio esiste ancora l'uso del farmaco sulla base della sua farmaco cinetica-farmaco dinamica-concentrazione tissutale o dobbiamo applicare la tabella AMEG così sterilmente? **L'utilizzo empirico sulla base delle competenze del medico veterinario esiste sempre ma è preferibile per le categorie più basse di criticità dei medicinali veterinari (AMEG D).. per quanto riguarda le categorie più critiche le linee guida indicano un test di sensibilità per verificare che non esistano antibiotici di fascia più bassa sensibili. Oltre a ciò occorre valutare la tipologia di trattamento che si sta facendo ad esempio se si tratta di un trattamento metafilattico o profilattico**

Quindi la cessione del farmaco la fanno tutti i veterinari d'Europa e del mondo, questo è molto importante **No in alcuni paesi esempio Francia si tratta di vendita che è tutt'altra cosa dal punto di vista normativo e non legale in Italia e i medici veterinari devono assolvere a tutti i compiti burocratici e della normativa cui oggi assolvono i nostri grossisti e o farmacisti**

Gli ingrossi che effettuano vendita al dettaglio dovranno aggiornare le loro autorizzazioni ai sensi dell'articolo 27? In che modo? **Occorre fare riferimento alle Autorità Competenti locali e Regionali che stanno aggiornando le relative modulistiche e procedure.**

Quanti giorni abbiamo per validare un protocollo terapeutico? Sette giorni? **7 giorni**

E in caso di CRAS dove per limiti di specie dobbiamo usare i fluorochinoloni non potendo prevedere le entrate? **Occorre fare una prescrizione. Stando al Decreto Non possono essere detenuti per scorta. Propongo di fare riferimento alla tua Autorità competente locale per valutare possibili soluzioni**

Come si gestiscono le prescrizioni ad allevatori senza affisso? **La prescrizione viene sempre effettuata su un codice aziendale**

La detenzione in scorta di medicinali ad uso umano acquistati prima dell'entrata in vigore del decreto 218/2023 in ottemperanza al decreto Speranza del 14-4-2021 possono essere detenuti fino ad esaurimento o devono essere smaltiti? **Indipendentemente dal Decreto Speranza le scorte di medicinali ad uso umano possono essere detenute presso le scorte di struttura ai sensi dei commi 4 e 5 dell'art 33 del decreto 218/2023 ma NON POSSONO ESSERE CEDUTE AI PROPRIETARI /DETENTORI dei pazienti.**

Da iPhone di Emanuele : Gli AMEG B se non ho capito male, al di là che non posso fare protocollo, non possono essere messi in scorta di allevamento? Parlo di bovini...**Esattamente non possono essere messi in scorta ma deve essere fatta una prescrizione di volta in volta se occorre utilizzarli**

FARMACI PRESENTI IN AMBULATORIO PER CESSIONE PRIMA DEL DECRETO VANNO SCARICATI SUBITO IN BLOCCO? **Lo scarico settimanale dei medicinali ceduti vale solo a partire dal 18 gennaio 2024.**

Riguardo l'incompatibilità, un veterinario libero professionista zootecnico che effettua consulenze per aziende mangimistiche non può quindi essere il responsabile di una scorta di un allevamento? **Tecnicamente a quanto scritto nel decreto no. Occorre comunque confrontarsi con la propria Autorità locale competente per verificare i casi particolari eventuali.**

I macrolidi sono in fascia C come le cefalosporine di 1^a generazione e gli aminoglicosidi. Come mai solo per i macrolidi in caso di scorta non è permesso fare Protocolli terapeutici? **I macrolidi sono sempre stati ricompresi negli Antibiotici di importanza critica ad alta priorità (HPCIA) ma essendo in una categoria non sottoposta a limitazione di utilizzo (come gli AMEG B) possono restare in scorta (senza la funzione dei protocolli).**

In scorta di struttura di cura di animali da affezione non posso essere detenuti mai antibiotici ad uso umano, anche se non esiste equivalente veterinario ed è un farmaco ad uso ospedaliero? **Si possono detenere in scorta di struttura tutti gli antibiotici ad uso umano TRANNE quelli ospedalieri e/o limitativi dello specialista (art 92 93 94 del 219/2006) a patto che non esistano in confezioni vendibili al pubblico**

Il 112 cambia rispetto al 10 della 193? *È stato leggermente modificato ma il sistema resta sempre a cascata*
Articolo 112 Impiego di medicinali non previsto dai termini dell'autorizzazione all'immissione in commercio in specie animali non destinate alla produzione di alimenti

1. In deroga all'articolo 106, paragrafo 1, qualora non esistano medicinali veterinari autorizzati in uno Stato membro per un'indicazione riguardante una specie animale non destinata alla produzione di alimenti, il veterinario responsabile può, sotto la sua diretta responsabilità personale e, in particolare, al fine di evitare sofferenze inaccettabili, trattare in via eccezionale l'animale in questione con il seguente medicinale:

a) un medicinale veterinario autorizzato ai sensi del presente regolamento nello Stato membro interessato o in un altro Stato membro per l'impiego nella stessa specie o in un'altra specie animale per la stessa indicazione o per un'altra indicazione;

b) in mancanza di un medicinale veterinario di cui alla lettera a) del presente paragrafo, un medicinale per uso umano autorizzato ai sensi della direttiva 2001/83/CE o del regolamento (CE) n. 726/2004;

c) in mancanza di un medicinale di cui alle lettere a) o b) del presente paragrafo, un medicinale veterinario preparato estemporaneamente, conformemente ai termini di una prescrizione veterinaria.

2. A eccezione dei medicinali veterinari immunologici, qualora non sia disponibile un medicinale di cui al paragrafo 1, il veterinario responsabile può, sotto la sua diretta responsabilità e, in particolare, al fine di evitare sofferenze inaccettabili, trattare in via eccezionale un animale non destinato alla produzione di alimenti con un medicinale veterinario autorizzato in un paese terzo per la stessa specie animale e la stessa indicazione.

3. Il veterinario può somministrare il medicinale personalmente o consentire a un'altra persona di effettuarlo sotto la responsabilità del veterinario stesso, ai sensi delle disposizioni nazionali.

4. Il presente articolo si applica anche al trattamento, da parte di un veterinario, di un animale della specie equina, a condizione che sia dichiarato non destinato alla macellazione per consumo umano nel documento unico di identificazione di cui all'articolo 8, paragrafo 4.

5. Il presente articolo si applica anche quando un medicinale veterinario autorizzato non è disponibile nello Stato membro interessato.

Ogni semestre va scaricato ciò che è stato utilizzato in struttura oppure va fatto il resoconto di quanto rimane (tipo inventario)? **Verosimilmente lo scarico massimo sarà un azzeramento informatico di tutte le giacenze già utilizzate mantenendo solo quello che è presente in quel dato momento in scorta**

Buonasera, devo prescrivere fludrocortisone galenico ad un cane con Addison, ben controllato con questa terapia. Visto che è un farmaco ad uso ospedaliero, non posso cederlo al proprietario ? Lo posso dare come terapia cronica? **Al momento ai sensi del nuovo decreto i medicinali ospedalieri possono essere utilizzati solo in struttura. Stiamo chiedendo ulteriori chiarimenti al Ministero**

E la vaccinazione a domicilio da scorta di struttura?? **E' consentita**

Uno stabulario che ospita animali utilizzati ai fini scientifici viene considerato una Struttura veterinaria di cura, visto che spesso il nostro intervento è anche richiesto per motivi sanitari di cura? **Lo stabulario è uno stabilimento ma può avere anche l'autorizzazione alle scorte medicinali come allevamento se vuole detenere medicinali registrati per interventi urgenti. NON viene considerata come struttura di cura.**

Ma il 5 luglio o entro il 5 luglio vanno scaricati? **Entro il 5 luglio ed entro il 5 gennaio di ogni anno ma si può fare anche periodicamente più spesso**

Per lo scarico delle scorte, con dicitura trattamento massivo, se viene fatto più spesso di 6 mesi è un errore o è concesso? **E' concesso**

Scorta antimicrobici uso umano per animali esotici è possibile? **Si compatibilmente con l'art 33 e 34 cioè scorte di struttura e scorte proprie del vet (NON antimicrobici ospedalieri e/o limitativi)**

Non mi è chiaro se gli stupefacenti vanno scaricati da vetinfo come gli altri farmaci di scorta o non vanno scaricati affatto ed è sufficiente il registro cartaceo dei trattamenti **Per gli stupefacenti sez A, B, C (cioè gli unici per cui è richiesto lo scarico su registro) valgono esclusivamente gli scarichi su registro cartaceo. Per il momento, salvo ulteriori indicazioni o inserimento dei registri informatizzati in futuro, verranno scaricati dalle giacenze informatizzate durante lo scarico massivo semestrale. Ma il registro deve essere sempre compilato.**

Lo scarico una volta a settimana, se per caso salto il 5/7 cosa succede? **Niente, va bene scaricare anche periodicamente in modo più frequente.**

Ma lo scarico massivo non posso farlo ogni tanto quando il tempo a disposizione mi lo permette? **Si può fare anche ogni tanto**

Se nella rev indico che il farmaco non va sostituito con un equivalente, il farmacista può comunque fare la sostituzione? **Il farmacista può sostituire ma resta la notifica di diniego del veterinario come non conformità visibile all'autorità competente in caso di controllo**

Sarà messa sulla confezione la dicitura "possibile vendita frazionata"? **Le frazioni quando saranno registrate e quindi vendibili come tali saranno inserite sul prontuario e quindi visibili dal veterinario**

Antimicrobici ricettati per scorta della struttura di cura prima del 31 gen, cosa fare? **Niente ci si comporta come per tutti i farmaci in scorta, se hai già cominciato a scaricare continua come fatto finora, altrimenti andranno scaricati, entro il 5 luglio.**

Come ricettare immunologici esteri ad uso umano per non dpa? **Non si possono prescrivere medicinali uso umano provenienti dall'estero**

I farmaci ospedalieri (ad esempio inibitori di pompa protonica, in soluzione iniettabile) non vengono distribuiti alle farmacie; bisogna quindi contattare direttamente le farmacie degli ospedali, previa emissione di REV per scorta propria, per ottenere il farmaco? **REV per scorta di struttura, NON PER SCORTA PROPRIA, i farmaci utilizzabili solo in strutture ospedaliere o ad esse assimilabili (art 92 DGIs 219/2006) possono far parte delle scorte delle strutture per la cura degli animali (art. 33 comma5 DGIs 218/2013). I farmaci degli art. 93 e 94 del Dlg 2019/2006 possono invece far parte della scorta del medico zoiatra (art. 34 comma 4 DGIs 218/2013)**

Ma il foglietto illustrativo può essere anche una fotocopia di quello unico presente nelle confezioni multi blister? **La ditta al momento della registrazione provvederà ad inserire i foglietti illustrativi o altro adeguato supporto normativo e così dovranno essere confezionati e quindi sarà possibile cederli**

Quindi lo scarico del farmaco ceduto da un veterinario può essere eseguito con account del LP e non necessariamente dall'account del DS? **ovviamente in capo alla struttura il Medico veterinario deve essere inserito nell'elenco dei medici veterinari operanti nella struttura dal DS**

Se non ricordiamo quante sono state cedute, quante sono scadute, quante sono state smaltite perché aperte da più giorni (multiperforabili)? come dobbiamo scaricare? Mettiamo tutto in scarico massivo? **Occorre tenere da parte (e quindi conteggiare settimanalmente) solo le confezioni integre cedute. Il resto andrà in scarico massimo semestrale per terapia, tecnicamente sarebbe di responsabilità del DS scaricare correttamente i farmaci, utilizzati, scaduti, rotti ecc. ma attualmente l'obbligo è previsto solo per quelli ceduti mentre per tutto il resto scarico semplificato**

Sul Farmaco Estero ho una domanda: potrò acquistare dall'America il Gonacon (vaccino contraccettivo) per i gatti? Grazie mille. **Secondo le indicazioni date dal ministero per i medicinali provenienti da paesi Terzi occorre l' autorizzazione da parte del Ministero della salute per gli immunologici mentre per i medicinali non immunologici una notifica entro 10 giorni (è sufficiente la REV che assolve la richiesta di notifica)**

A proposito degli immunologici esteri, si potrà acquistare il vaccino francese per estima contagioso? **Incollo qui la tabella proposta dalle indicazioni operative del ministero**

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.

Nelle scorte degli stabilimenti è possibile avere antibiotici del "gruppo B" per un trattamento max di 5 gg? **SE con stabilimenti ti riferisci agli allevamenti di animali DPA, NO flurocquinoloni e cefalosporine di III e IV generazione non possono costituire scorta di allevamento (neanche per 5 GG). Possono essere viceversa in scorta delle strutture per la cura degli animali (ospedali, cliniche ambulatori)**

Possiamo cedere più di una confezione? **L'art 37 dice che si può cedere il medicinale allo scopo di avviare la terapia e conseguentemente le successive confezioni andrebbero prescritte.**

Lo scarico del farmaco, sia antimicrobici AMEG C/D che altre categorie non antimicrobiche (fans/cortisonici), in un allevamento DPA, continuerà ad essere attraverso i protocolli terapeutici inseriti dal medico veterinario responsabile da parte dell'allevatore? Grazie **Si certo, mediante protocolli terapeutici (validati dal veterinario entro 7 giorni, da indicazioni terapeutiche da scorta di allevamento, da indicazioni terapeutiche da scorta propria del veterinario o da prescrizione da parte del veterinario. All'allevatore o detentore spetta l'apertura e la chiusura del trattamento entro le 48 ore dall'inizio e dalla fine del trattamento rispettivamente**

Gli scarichi massivi 5 gennaio e 5 luglio, riguardano anche i farmaci presenti nelle scorte di animali da reddito? **No i medicinali utilizzati negli animali dpa devono essere registrati entro 48 dall'inizio e dalla fine del trattamento ai sensi del decreto legislativo 158/2006**

Come acquistare farmaco antiparassitario esterno che non richiede REV autorizzato in paese membro? **Se è un medicinale senza obbligo di prescrizione non è richiesta l'autorizzazione ministeriale**

Cessione dei medicinali che non richiedono la ricetta veterinaria. Vanno caricati nelle scorte e poi scaricati? **NO.**

Per quanto riguarda lo scarico per trattamento su animali DPA con indicazione terapeutica da scorta propria del vet è cambiato qualcosa? Spesso viene somministrata la prima dose e viene lasciato il farmaco per terminare la terapia, sarà ancora possibile farlo o dopo la prima somministrazione "urgente" bisognerà obbligatoriamente emettere REV per prosieguo terapia? **NO non è cambiato nulla occorre sempre l'indicazione terapeutica da parte del medico veterinario affinché l'allevatore possa vedere il trattamento e aprire e chiudere con le date di inizio e fine**

No in scorta farmaci per trattamento di gruppo.. si riferisce anche a una grossa quantità ad esempio per curare forme enteriche o respiratorie di una vitellina intera? **Non in scorta di allevamento antimicrobici AMEG B (cefalosporine di 3 e 4, colistina e chinoloni) Per TUTTI gli altri antimicrobici solo quantitativo per trattamento massimo di 5 giorni**

Da Massimo Serra : Un allevatore può smaltire un farmaco veterinario scaduto presso i raccoglitori farmaci scaduti delle farmacie. **No deve utilizzare ditte apposite**

I campioni gratuiti che possono essere ceduti anche ai veterinari che non hanno scorta e che non rientrano nella tracciabilità: esempio pratico: io medico veterinario che mi occupo di bovini, non ho scorta mia, accetto farmaci in campioni gratuiti che vengono quindi caricati sulla scorta di una azienda di cui io sono responsabile scorta. l'azienda li utilizza ma, anche se hanno tempi di sospensione, andrò a fare scarico massivo? credo di aver capito male perché trovo assurdo che poi magari quell' animale venga macellato sotto tempi di sospensione ma non è stato indicato che ha subito quel trattamento perché deriva da un campione gratuito, scaricabile con scarico massivo il 5 gennaio. **No tutto ciò che riguarda i DPA deve essere sempre registrato ai sensi del decreto 158/2006 ovvero nelle 48 ore dall'inizio e dalla fine del trattamento. Lo scarico massimo riguarda ovviamente solo i Non DPA. I campioni gratuiti di medicinali per DPA vanno registrati nelle 48 ore**

Io ho capito che sono due date limite, e non i giorni esclusivi in cui scaricare **Esatto sono due date limite entro cui scaricare. Liberissimi di farlo prima o con periodicità a maggiore frequenza**

Chi avesse già scaricato in questi giorni le vecchie giacenze può lasciare così o deve reintegrare tutto e attendere lo scarico massivo? **No ovviamente lascerà così**

lo scarico settimanale invece è già da fare da 18 gennaio giusto? **SI**

Un allenamento che ha in carico un farmaco della categoria B, prescritto prima della data di entrata in vigore del decreto, come lo gestisce? **Lo utilizza normalmente perché prescritto prima dell'entrata in vigore del decreto e poi non ne prescriverà più per scorta**

Quindi il debblistering come deve essere scaricato (ad esempio una o due compresse di antiparassitario ceduto oppure un blister di farmaco ceduto da confezioni multi-blisters)? **Sarà possibile solo quando le ditte registreranno per vendita frazionata (e quindi cessione frazionata) e potremo cedere solo la tipologia di frazione registrata come tale (blister o singola compressa)**

Nel 218 sono indicate le tempistiche da rispettare per l'aggiornamento della scorta presso allevamento animali DPA? Se sì, dove? **Le scorte DPA non vanno aggiornate perché il medicinale viene scaricato man mano registrano i trattamenti nelle 48 ore dall'inizio e dalla fine dello stesso**

Si possono detenere in scorta per struttura (clinica per animali da compagnia) antimicrobici umani appartenenti alla categoria b (es. ceftriaxone)? Se sì, ci sono limitazioni o indicazioni da seguire? **In scorta di struttura si possono detenere tutti gli antimicrobici anche ad uso umano tranne quelli riportati nel comma 5 dell'art 33 ovvero quelli ospedalieri e dello specialista (per quelle tipologie di medicinali non è possibile fare scorta). Il regime di prescrizione è riportato nel foglietto illustrativo.**

Gli stupefacenti vanno scaricati sul registro elettronico come scarico massivo oltre ovviamente lo scarico su registro cartaceo? **Si gli stupefacenti sezione A, B e C vanno scaricati come sempre sul registro cartaceo di carico e scarico, al momento non è cambiato nulla per gli stupefacenti. Dal momento però che vengono prescritti in modo informatizzato per li ritroveremo nelle giacenze della struttura ma verranno scaricati semestralmente per terapia. Ad un eventuale controllo infatti occorre esibire il registro cartaceo.**

I medicinali veterinari campioni gratuiti consegnati alle strutture di cura veterinarie devono essere inserite nel registro di scorta delle strutture a cui vengono consegnate? **I campioni gratuiti vengono consegnati al medico veterinario il quale può o caricarli sulla propria scorta (se ne è provvisto) oppure può caricarli sulla scorta di una struttura veterinaria). Non vengono scaricati per cessione ma verranno scaricati in modo semplificato con lo scarico semestrale massivo**

Se io ho una confezione di antiparassitario da 3 cpr, una la somministro in struttura e le altre 2 le do da dare a casa, come rientra quel farmaco? Cessione? **dato che gli lasci in pratica l'intera scatola si configura come cessione. Se fossi andata in domiciliare e avessi usato solo una compressa da una confezione in tua scorta che ti tieni e non lasci al proprietario al quale prescrivi una nuova confezione, in quel caso si configura solo terapia (anche se sei fuori dalla struttura).**

Se uno usa un farmaco di scorta propria per un proprio animale come va scaricato? **Per terapia come scarico massivo semplificato ogni 6 mesi**

Per chi lavora a domicilio la somministrazione o cessione è uguale che per la struttura? **SI**

Quando dovessi usare una confezione di farmaco per un mio animale come devo scaricarlo? **Scarico per terapia pertanto potrà essere scaricato a cadenza semestrale con tutti gli altri medicinali in giacenza**

Non capisco se devo fare rev se cedo un farmaco al cliente per terapia a fine visita **No se cedi un medicinale è perché lo cedi dalla tua scorta. Se non ce l'hai fai una prescrizione e basta.**

la verità é che I farmacisti non vogliono essere bypassati dai vet, perché nel resto del mondo sono I vet che controllano e vendono il farmaco veterinario **Sono d'accordo tuttavia dove lo vendono e lo controllano devono assolvere a tutta la normativa e la burocrazia che assolvono i grossisti ed i farmacisti in Italia trattandosi sempre di norme (Regolamenti o Direttive) Europee.**

Non posso tenere nessun antimicrobico ad uso umano che non ha la formulazione equivalente ad uso veterinario? Esempio la Clindamicina iniettabile non esiste ad uso veterinario, posso tenere nella mia scorta quella ad uso umano o non è concesso? **Si si po' detenere in scorta. Gli unici antimicrobici che non possono essere detenuti in scorta (oltre a quelli vietati ovviamente) sono quelli ospedalieri e dello specialista ai sensi degli art 92 93 94 del 219/2006.**

La cascata richiede che in mancanza di un medicinale veterinario registrato per il cane si debba usare se disponibile un medicinale registrato per un'altra specie anche se non adeguato come confezionamento (ad esempio flacone iniettabile da 100 mm invece di compresse). Ha senso? **Ci sono anche molte altre opzioni. Dipende dal tipo di farmaco. Si può usare anche quello di un altro stato membro oppure quello umano o un galenico in caso di mancanza di una adatta via di somministrazione o dosaggio.**

Ma io posso scaricare ogni volta che utilizzo o cedo al posto che farlo settimanalmente? **Si certo**

Anche io chiedevo come scaricare dalla scorta propria farmaci per animali non dpa, scarico massivo o cessione? **Quello che cedi ai proprietari lo scaricherai ogni 7 giorni in modo cumulativo per tipo di farmaco (10 scatole di questo 5 di quello etc..) mentre tutto il resto dovrai scaricarlo per terapia come scarico massivo semestralmente entro il 5 luglio e il 5 gennaio (ma se vuoi anche con maggiore frequenza)**

Ma i 7 GG non debbono partire necessariamente dal lunedì, vero? **no infatti si tratta di fare uno scarico settimanale, un buon suggerimento potrebbe essere quello di scegliere un giorno e utilizzare sempre quello in modo da non dimenticarsene**

Ma se in una struttura siamo in 5 persone oltre al direttore sanitario, lo scarico va distinto in base al veterinario che lo hanno ceduto oppure si può scaricare tutto solo a nome del direttore sanitario della struttura? **Lo scarico viene fatto dalla scorta per cui è a carico del DS o di chi lui a indicato come medico veterinario che può operare sulle scorte. Per lo scarico dalla scorta propria del veterinario, ogni veterinario lo farà dalla propria in caso di cessione**

Buonasera, una precisazione: entro il 05 luglio vuol dire che posso fare lo scarico massivo SOLO dal 01 al 05 luglio? **No si può fare sempre anche continuativamente. Occorre farlo ENTRO il 5 luglio ed entro il 5 gennaio di ogni anno**

La sanzione relativa alla mancata registrazione del trattamento rimanda come sanzione al Decreto 218/2023, mentre il ritardo della registrazione è sanzionata ancora dal decreto 158/2006? **Esatto. Tuttavia sono stati richiesti chiarimenti al ministero in merito, in quanto la differenza tra le due tipologie di sanzioni è piuttosto sostanziale.**

Buongiorno se si superano le 48 ore dei farmaci per DPA si è passibile di sanzione? sempre o ci sono delle eccezioni? mi sembra un tempo molto breve. **Ai sensi del 158/2006 occorre registrare il trattamento entro**

48 ore dall'inizio e dalla fine rispettivamente del trattamento. La sanzione (art 32 del 158 è di circa 300 euro).

Domanda da buiatra pratico... mastite da E. Coli festivo o sabato pomeriggio.... Se non ho in scorta del cliente un fluorochinolone, che è praticamente salvavita, al di là del resto della terapia (fluidi, antinfiammatori...) come curo la bovina? **Non puoi detenere in scorta il chinolone ma puoi effettuare la prescrizione appena il grossista lo consegna puoi effettuare il trattamento. Ovviamente puoi detenerlo come scorta propria del veterinario, e nel momento in cui ti trovi in allevamento per diagnosticare la mastite da coli puoi fare direttamente il trattamento.**

Risponde **dott. Iardella**

Se in fattura vanno indicati i singoli farmaci qual' è il riferimento di legge?

Il riferimento è il DPR 633/1972 cioè il testo unico dell'IVA che prevede la descrizione puntuale del bene o servizio (Art21 comma 2 lettera gg) natura, qualità e quantità dei beni e dei servizi formanti oggetto dell'operazione) ed è funzionale alla applicazione dell'aliquota corretta a alla deducibilità come è comprovato dal comma 3 (3. Se l'operazione o le operazioni cui si riferisce la fattura comprendono beni o servizi soggetti all'imposta con aliquote diverse, gli elementi e i dati di cui al comma 2, lettere g), h) ed l), sono indicati distintamente secondo l'aliquota applicabile.)

Nel nostro caso il farmaco ceduto è una prestazione accessoria che attrae l'aliquota della prestazione principale cioè del 22% e che come spesa veterinaria è deducibile.

A proposito di retailing, come si spiega che nelle nostre fatture di acquisto, dai grossisti, l'iva viene applicata ad un prezzo già ivato, riducendo enormemente il nostro margine di possibile guadagno?

Il meccanismo entrato nell'uso comune prevede l'applicazione dello sconto al prezzo di fustella e l'imposizione dell'IVA al 10% sul prezzo così scontato. È una prassi che nessuno ha mai cambiato.

Esempio 1. prezzo fustella 100€ - 40% sconto = 60 € + 10%IVA =66 €

Esempio 2. prezzo fustella 100€ - 10%IVA = 90€-40% sconto = 54 € + 10% IVA = 59,4 €

Se lo sconto fosse applicato al prezzo di fustella tolta l'IVA probabilmente i grossisti ridurrebbero lo sconto. A questo va aggiunto il differenziale dell'IVA che in cessione è del 22%.

Questo handicap è colmabile solo mediante le promo aziendali tipo TO. In ogni caso con il Marginometro è possibile fare i calcoli con precisione.

il farmaco andrà in fattura sempre con iva al 22% e non al 10% giusto?

Sì come prestazione accessoria alla principale che è clinica

É possibile scrivere in fattura "terapia" senza specificare il farmaco usato o ceduto?

Si ma allora devi adottare un sistema separato di registrazione dei consumi o delle cessioni, come il modulo cartaceo che ho presentato.

Dobbiamo distinguere comunque tra farmaco e parafarmaco? perché questo non è detraibile per il cliente
La differenza sta nell'obbligo di scarico che vale per il farmaco e basta. Però se tu scrivi in fattura VISITA E TERAPIA e per terapia intendi un integratore antidiarroico - e nessuno te lo vieta - questa prestazione sì che è detraibile come spesa veterinaria. Se invece prescrivi su un foglietto lo stesso integratore e lo mandi in un petstore questo non è detraibile. Il farmaco invece è detraibile.