

Nota integrativa sulla tracciatura dei medicinali in Italia e in Europa

Il settore del farmaco è particolarmente normato, per questi prodotti infatti devono essere sempre garantite sicurezza, qualità ed efficacia.

L'Italia, sensibile al tema già da molti anni, assicura, attraverso la tracciabilità del farmaco e il bollino, la qualità del processo distributivo a tutela della salute dei pazienti.

Come noto, dato il valore economico del farmaco, i casi di contraffazione stanno aumentando in tutta Europa e rappresentano una grave minaccia per la salute pubblica.

L'attenzione al fenomeno è alta a livello europeo e il Regolamento Delegato della Commissione Europea, pubblicato il 9 febbraio 2016, ha introdotto un sistema unico di tracciatura dei medicinali sul territorio europeo, con l'obiettivo di contrastarne la falsificazione. Il sistema dovrà essere attivo entro i primi mesi del 2019.

Questa attività coinvolgerà tutta la filiera del farmaco, dalle aziende produttrici, passando per i distributori intermedi fino al punto di dispensazione finale al paziente.

Il farmaco è un bene sul quale i pazienti fanno affidamento per la cura della propria salute e per questo devono essere loro garantite in ogni momento sicurezza e qualità del farmaco utilizzato.