

## Speciale Rassegna Stampa ADF n. 08-2025

(6/03/2024)

*Nuovo Sistema europeo di Verifica dei farmaci,  
soddisfazione dei Distributori Intermedi: “Plauso al Governo,  
fiducia nei prossimi step”*

Il [Comunicato-stampa del 13 febbraio](#) è stato ripreso dalle seguenti testate:

	 Newsletter quotidiana della Federazione Ordini Farmacisti Italiani
	
	 Mattinale d'informazione per il farmacista Mattinale di informazione dell'Ordine dei Farmacisti di Roma
	
	

(RE/mpm)

Questa rassegna è destinata ad uso esclusivo degli Associati ADF e degli abbonati - È proibito diffondere o distribuire questa rassegna o parte di essa per altri scopi

COMUNICATO STAMPA

## **Nuovo Sistema europeo di Verifica dei farmaci, soddisfazione dei Distributori Intermedi: “Plauso al Governo, fiducia per i prossimi step”**

Roma, 13 febbraio 2025 - l'Italia adegua la normativa nazionale al Regolamento europeo 2016/161 in materia di sicurezza e autenticità dei farmaci per uso umano.

*“Collaborazione e impegno della filiera e delle Istituzioni, grande lavoro di squadra, orientamento trovare risposte comuni e soluzioni condivise: gli elementi richiamati dal Sottosegretario **Marcello Gemmato** a commento della pubblicazione in GU del Decreto hanno consentito all'Italia di raggiungere questo importante risultato”, sottolineano **Walter Farris** e **Antonello Mirone**, i presidenti delle sigle della Distribuzione intermedia **ADF** e **Federfarma Servizi**.*

Il Decreto Legislativo n.10/2025 prevede un periodo di stabilizzazione di 24 mesi per consentire l'adeguamento del sistema italiano di tracciatura dei farmaci (il c.d. bollino), da sempre riconosciuto a livello internazionale come uno dei più avanzati e sicuri, con il nuovo sistema europeo di verifica dei medicinali ad uso umano (NMVS).

*“Come Distributori Intermedi, nonché soci fondatori insieme alle sigle dell'Industria e della Farmacia di **NMVO Italia** – la Società che per previsione normativa europea si occuperà di gestire il NMVS nel nostro Paese, assicuriamo come sempre la nostra piena collaborazione anche nei successivi passaggi operativi previsti dal D. Lgs. 10/2025. Siamo certi che per la piena operatività del nuovo sistema di verifica sarà necessario operare anche nei prossimi 2 anni secondo quanto fatto finora, ossia con grande attenzione e massima sinergia al fianco del Ministero della Salute, di tutte le Istituzioni competenti e dei partner della nostra filiera”* assicurano **Farris** e **Mirone**.

La pubblicazione del Decreto Legislativo è l'esito di un confronto sempre aperto e molto costruttivo tra il Governo e le rappresentanze della filiera del farmaco, con la decisiva regia del Sottosegretario alla Salute: *“La determinazione dell'**On. Gemmato** nel rispettare le scadenze di adeguamento legislativo è stata fondamentale per garantire che anche il nostro comparto possa distribuire in piena continuità, garantendo con il nostro servizio pubblico la tempestiva disponibilità dei farmaci per la popolazione, con efficienza e in piena sicurezza”* – sottolineano i due presidenti **ADF** e **Federfarma Servizi**. *“E' una chiara testimonianza che la sinergia e la collaborazione tra la filiera e le Istituzioni genera risultati a tutela della salute pubblica”*.

Il Sole  
**24 ORE**

# Radiocor

## Farmaci: nuovo sistema europeo di verifica, plauso distributori a Governo

(Il Sole 24 Ore Radiocor) - Roma, 13 feb - 'Collaborazione e impegno della filiera e delle istituzioni, grande lavoro di squadra, orientamento a trovare risposte comuni e soluzioni condivise: gli elementi richiamati dal sottosegretario alla Salute Marcello Gemmato a commento della pubblicazione in Gazzetta ufficiale del decreto sul nuovo sistema europeo di verifica dei farmaci hanno consentito all'Italia di raggiungere questo importante risultato'. Lo dichiarano Walter Farris e Antonello Mirone, presidenti delle sigle della Distribuzione intermedia dei farmaci, ADF e Federfarma Servizi. Il Dlgs n.10/2025 prevede un periodo di stabilizzazione di 24 mesi per consentire l'adeguamento del sistema italiano di tracciatura dei farmaci - il cosiddetto bollino - da sempre riconosciuto a livello internazionale come uno dei piu' avanzati e sicuri, con il nuovo sistema europeo di verifica dei medicinali a uso umano (Nmvs). 'Come distributori intermedi, nonche' soci fondatori insieme alle sigle dell'industria e della farmacia di NMVO Italia - la Societa' che per previsione normativa europea si occuperà di gestire il Nmvs nel nostro Paese, assicuriamo come sempre la nostra piena collaborazione anche nei successivi passaggi operativi previsti dal Dlgs 10/2025. Siamo certi che per la piena operativita' del nuovo sistema di verifica sara' necessario operare anche nei prossimi due anni secondo quanto fatto finora, ossia con grande attenzione e massima sinergia al fianco del ministero della Salute, di tutte le Istituzioni competenti e dei partner della nostra filiera' assicurano Farris e Mirone.

com-san

(RADIOCOR) 13-02-25 12:36:06 (0366)SAN 5 NNNN

# Nuovo Sistema europeo di Verifica dei farmaci. Distributori Intermedi: "Plauso al Governo, fiducia per i prossimi step"

Per **Walter Farris** e **Antonello Mirone**, presidenti di **ADF** e **Federfarma Servizi**, "collaborazione e impegno della filiera e delle Istituzioni, grande lavoro di squadra, orientamento trovare risposte comuni e soluzioni condivise" sono "gli elementi richiamati dal Sottosegretario **Marcello Gemmato** a commento della pubblicazione in GU del Decreto" che "hanno consentito all'Italia di raggiungere questo importante risultato".

**13 FEB** - L'Italia adegua la normativa nazionale al Regolamento europeo 2016/161 in materia di sicurezza e autenticità dei farmaci per uso umano. Il Decreto Legislativo n.10/2025 prevede un periodo di stabilizzazione di 24 mesi per consentire l'adeguamento del sistema italiano di tracciatura dei farmaci (il c.d. bollino), da sempre riconosciuto a livello internazionale come uno dei più avanzati e sicuri, con il nuovo sistema europeo di verifica dei medicinali ad uso umano (NMVS).

"**Collaborazione e impegno della filiera e delle Istituzioni**, grande lavoro di squadra, orientamento trovare risposte comuni e soluzioni condivise: gli elementi richiamati dal Sottosegretario **Marcello Gemmato** a commento della pubblicazione in GU del Decreto hanno consentito all'Italia di raggiungere questo importante risultato", commentano in una nota congiunta **Walter Farris** e **Antonello Mirone**, i presidenti delle sigle della Distribuzione intermedia ADF e Federfarma Servizi.

"Come Distributori Intermedi, nonché soci fondatori insieme alle sigle dell'Industria e della Farmacia di NMVO Italia – la Società che per previsione normativa europea si occuperà di gestire il NMVS nel nostro Paese, assicuriamo come sempre la nostra piena collaborazione anche nei successivi passaggi operativi previsti dal D. Lgs. 10/2025. Siamo certi che per la piena operatività del nuovo sistema di verifica sarà necessario operare anche nei prossimi 2 anni secondo quanto fatto finora, ossia con grande attenzione e massima sinergia al fianco del Ministero della Salute, di tutte le Istituzioni competenti e dei partner della nostra filiera" assicurano Farris e Mirone.

**La pubblicazione del Decreto Legislativo è l'esito di un confronto** sempre aperto e molto costruttivo tra il Governo e le rappresentanze della filiera del farmaco, con la decisiva regia del Sottosegretario alla Salute: "La determinazione dell'On. Gemmato nel rispettare le scadenze di adeguamento legislativo è stata fondamentale per garantire che anche il nostro comparto possa distribuire in piena continuità, garantendo con il nostro servizio pubblico la tempestiva disponibilità dei farmaci per la popolazione, con efficienza e in piena sicurezza" – sottolineano i due presidenti ADF e Federfarma Servizi. "E' una chiara testimonianza che la sinergia e la collaborazione tra la filiera e le Istituzioni genera risultati a tutela della salute pubblica".



DALLE CATEGORIE

# ADF: "BENE IL NUOVO SISTEMA EUROPEO DI VERIFICA DEI FARMACI"

L'Italia adegua la normativa nazionale al Regolamento europeo 2016/161 in materia di sicurezza e autenticità dei farmaci per uso umano.

13 febbraio 2025

Soddisfazione per i presidenti delle sigle della Distribuzione intermedia **ADF e Federfarma Servizi, Walter Farris e Antonello Mirone, per la pubblicazione in Gazzetta Ufficiale del Decreto Legislativo n.10/2025** che prevede un periodo di stabilizzazione di 24 mesi per consentire l'adeguamento del sistema italiano di tracciatura dei farmaci (il c.d. bollino), da sempre riconosciuto a livello internazionale come uno dei più avanzati e sicuri, con il nuovo sistema europeo di verifica dei medicinali ad uso umano (NMVS). *“Collaborazione e impegno della filiera e delle Istituzioni, grande lavoro di squadra, orientamento a trovare risposte comuni e soluzioni condivise: gli elementi richiamati dal sottosegretario Marcello Gemmato a commento della pubblicazione in GU del Decreto hanno consentito all'Italia di raggiungere questo importante risultato”. “Come Distributori Intermedi, nonché soci fondatori insieme alle sigle dell'industria e della Farmacia di NMVO Italia – la Società che per previsione normativa europea si occuperà di gestire il NMVS nel nostro Paese, assicuriamo come sempre la nostra piena collaborazione anche nei successivi passaggi operativi previsti dal D. Lgs. 10/2025. Siamo certi che per la piena operatività del nuovo sistema di verifica sarà necessario operare anche nei prossimi 2 anni secondo quanto fatto finora, ossia con grande attenzione e massima sinergia al fianco del Ministero della Salute, di tutte le Istituzioni competenti e dei partner della nostra filiera”* assicurano Farris e Mirone. *La pubblicazione del Decreto Legislativo è l'esito di un confronto sempre aperto e molto costruttivo tra il Governo e le rappresentanze della filiera del farmaco, con la decisiva regia del Sottosegretario alla Salute: “La determinazione dell'onorevole Gemmato nel rispettare le scadenze di adeguamento legislativo è stata fondamentale per garantire che anche il nostro comparto possa distribuire in piena continuità, garantendo con il nostro servizio pubblico la tempestiva disponibilità dei farmaci per la popolazione, con efficienza e in piena sicurezza è una chiara testimonianza che la sinergia e la collaborazione tra la filiera e le Istituzioni genera risultati a tutela della salute pubblica”,* sottolineano i due presidenti ADF e Federfarma Servizi.

## Le associazioni commentano il decreto Tracciatura

*Farindustria ed Egualia sul fronte industriale, ADF e Federfarma Servizi su quello della distribuzione intermedia hanno commentato in modo positivo il decreto 10/2025, che adegua le procedure di serializzazione alla normativa europea e prevede un periodo di stabilizzazione di due anni per la messa a punto delle nuove procedure*

Giuliana Miglierini

14 febbraio 2025



All'attesa pubblicazione del **decreto n. 10/2025 "Tracciatura"**, che ha dato il via anche in Italia alla serializzazione dei medicinali secondo la normativa europea (regolamento 2016/161) hanno fatto seguito i commenti delle associazioni dell'industria farmaceutica e dei distributori.

### Posizione congiunta per Farindustria ed Egualia

Le due associazioni che rappresentano l'industria dei farmaci innovativi, **Farindustria**, e dei generici e biosimilari, **Egualia**, hanno pubblicato un **comunicato congiunto** in cui ribadiscono come *"Il testo pubblicato in Gazzetta Ufficiale del Decreto Legislativo di applicazione in Italia del Regolamento UE in materia di tracciatura europea dei medicinali **rappresenta una risposta concreta da parte del Governo**, e in particolare del Ministero della Salute, alle criticità segnalate da Farindustria ed Egualia nei mesi scorsi"*.

Il comunicato ricorda anche il **periodo di stabilizzazione** di ventiquattro mesi, fino all'8 febbraio 2025, nel quale industria, filiera e pubblica amministrazione potranno **lavorare insieme per aggiornare le complesse procedure** che regolano produzione e fornitura dei farmaci, assicurando in ogni caso la continuità operativa delle forniture.

*“È una misura – molto apprezzata – che **dà certezze a tutta la filiera farmaceutica** e conferma l’attenzione del Governo alla tutela della salute”, prosegue il comunicato. “Il Decreto pone le basi per lavorare costruttivamente nelle prossime fasi della sua applicazione. Siamo fiduciosi che l’atteggiamento di apertura al confronto e al dialogo da parte di Istituzioni e imprese **possa portare, in breve tempo, alle soluzioni tecniche necessarie** per continuare ad assicurare la qualità della salute e la necessaria difesa della competitività dell’industria”*

## E anche per le associazioni dei distributori ADF e Federfarma Servizi

Anche le principali sigle della **distribuzione intermedia** hanno rilasciato un comunicato congiunto, in cui i due presidenti, rispettivamente **Walter Farris** e **Antonello Mirone**, hanno sottolineato come **“Collaborazione e impegno della filiera e delle istituzioni, grande lavoro di squadra, orientamento trovare risposte comuni e soluzioni condivise: gli elementi richiamati dal Sottosegretario Marcello Gemmato a commento della pubblicazione in GU del Decreto hanno consentito all’Italia di raggiungere questo importante risultato”**.

Anche in questo caso, è stato apprezzato il periodo di stabilizzazione che consentirà di adeguare il sistema italiano di tracciatura dei farmaci (basato sul bollino farmaceutico) con il nuovo sistema europeo di verifica dei medicinali ad uso umano (NMVS). Sistema italiano, sottolineano ADF e Federfarma Servizi, che è da sempre riconosciuto a livello internazionale come uno dei più avanzati e sicuri. *“Come Distributori Intermedi, nonché soci fondatori insieme alle sigle dell’industria e della farmacia di NMVO Italia – la Società che per previsione normativa europea si occuperà di gestire il NMVS nel nostro Paese, assicuriamo come sempre **la nostra piena collaborazione anche nei successivi passaggi operativi previsti** dal D. Lgs. 10/2025. Siamo certi che per la piena operatività del nuovo sistema di verifica sarà necessario operare anche nei prossimi due anni secondo quanto fatto finora, ossia con grande attenzione e massima sinergia al fianco del Ministero della Salute, di tutte le Istituzioni competenti e dei partner della nostra filiera”* hanno sottolineato Farris e Mirone.



## Nuovo Sistema europeo di Verifica dei farmaci, soddisfazione dei Distributori Intermedi: “Plauso al Governo, fiducia per i prossimi step”

Autore  
Redazione

Data  
13 febbraio 2025



*Roma, 13 febbraio 2025 - l'Italia adegua la normativa nazionale al Regolamento europeo 2016/161 in materia di sicurezza e autenticità dei farmaci per uso umano.*

“Collaborazione e impegno della filiera e delle Istituzioni, grande lavoro di squadra, orientamento trovare risposte comuni e soluzioni condivise: gli elementi richiamati dal Sottosegretario Marcello Gemmato a commento della pubblicazione in GU del Decreto hanno consentito all'Italia di raggiungere questo importante risultato”, sottolineano Walter Farris e Antonello Mirone, i presidenti delle sigle della Distribuzione intermedia ADF e Federfarma Servizi.

Il Decreto Legislativo n.10/2025 prevede un periodo di stabilizzazione di 24 mesi per consentire l'adeguamento del sistema italiano di tracciatura dei farmaci (il c.d. bollino), da



sempre riconosciuto a livello internazionale come uno dei più avanzati e sicuri, con il nuovo sistema europeo di verifica dei medicinali ad uso umano (NMVS).

“Come Distributori Intermedi, nonché soci fondatori insieme alle sigle dell’Industria e della Farmacia di NMVO Italia – la Società che per previsione normativa europea si occuperà di gestire il NMVS nel nostro Paese, assicuriamo come sempre la nostra piena collaborazione anche nei successivi passaggi operativi previsti dal D. Lgs. 10/2025. Siamo certi che per la piena operatività del nuovo sistema di verifica sarà necessario operare anche nei prossimi 2 anni secondo quanto fatto finora, ossia con grande attenzione e massima sinergia al fianco del Ministero della Salute, di tutte le Istituzioni competenti e dei partner della nostra filiera” assicurano Farris e Mirone.

La pubblicazione del Decreto Legislativo è l’esito di un confronto sempre aperto e molto costruttivo tra il Governo e le rappresentanze della filiera del farmaco, con la decisiva regia del Sottosegretario alla Salute: “La determinazione dell’On. Gemmato nel rispettare le scadenze di adeguamento legislativo è stata fondamentale per garantire che anche il nostro comparto possa distribuire in piena continuità, garantendo con il nostro servizio pubblico la tempestiva disponibilità dei farmaci per la popolazione, con efficienza e in piena sicurezza” – sottolineano i due presidenti ADF e Federfarma Servizi. “E’ una chiara testimonianza che la sinergia e la collaborazione tra la filiera e le Istituzioni genera risultati a tutela della salute pubblica”.

Fonte: **Adf**



## Adf e FfS: "Decreto sul Nmvs frutto del confronto e dell'impegno di governo e filiera"

Roma, 14 febbraio – Asf e Federfarma Servizi, le sigle della distribuzione intermedia del farmaco, commentano in un comunicato stampa congiunto la pubblicazione in Gazzetta Ufficiale del decreto legislativo che adegua la normativa nazionale al Regolamento europeo 2016/161 in materia di sicurezza e autenticità dei farmaci per uso umano. A rendere possibile il delicato passaggio, scrivono le due sigle, concordando con le [dichiarazioni rese al riguardo dal sottosegretario alla Salute \*\*Marcello Gemmato\*\*](#), sono state la collaborazione e l'impegno della filiera e delle istituzioni, il grande lavoro di squadra, l'orientamento trovare risposte comuni e

soluzioni condivise. *"Questi gli elementi richiamati che hanno consentito all'Italia di raggiungere questo importante risultato"* affermano i presidenti di Adf e Federfarma Servizi **Walter Farris** e **Antonello Mirone** (nell'ordine nelle foto).

Il decreto legislativo n.10/2025 prevede un periodo di stabilizzazione di 24 mesi per consentire l'adeguamento del sistema italiano di tracciatura dei farmaci (il così detto bollino), da sempre riconosciuto a livello internazionale come uno dei più avanzati e sicuri, con il nuovo sistema europeo di verifica dei

medicinali ad uso umano (Nmvs).

*"Come distributori intermedi, nonché soci fondatori insieme alle sigle dell'industria e della farmacia di Nmvo Italia – la società che per previsione normativa europea si occuperà di gestire il Nmvs nel nostro Paese, assicuriamo come sempre la nostra piena collaborazione anche nei successivi passaggi operativi previsti dal decreto legislativo n. 10/2025"* scrivono ancora Farris e Mirone, che si dicono certi che, per la piena operatività del nuovo sistema di verifica, *"sarà necessario operare anche nei prossimi 2 anni secondo quanto fatto finora, ossia con grande attenzione e massima sinergia al fianco del Ministero della Salute, di tutte le istituzioni competenti e dei partner della nostra filiera"*.

I massimi rappresentanti della distribuzione intermedia sottolineano quindi il ruolo decisivo del sottosegretario Gemmato nella gestione del *"confronto sempre aperto e molto costruttivo tra il Governo e le rappresentanze della filiera del farmaco"* che ha portato al decreto, nel rispetto della scadenza di adeguamento legislativo imposta dall'Europa. Un esito fondamentale, rimarkano Farris e Mirone, *"per garantire che anche il nostro comparto possa distribuire in piena continuità, garantendo con il nostro servizio pubblico la tempestiva disponibilità dei farmaci per la popolazione, con efficienza e in piena sicurezza"*. Per i presidenti di Adf e Federfarma Servizi si tratta di una *"chiara testimonianza che la sinergia e la collaborazione tra la filiera e le istituzioni genera risultati a tutela della salute pubblica"*.



## Nuovo sistema europeo di verifica dei farmaci, soddisfazione dei distributori intermedi: «Plauso al Governo, fiducia per i prossimi step»

13 Febbraio 2025

-L'Italia ha adeguato la normativa nazionale al Regolamento europeo 2016/161 in materia di sicurezza e autenticità dei farmaci per uso umano.

«Collaborazione e impegno della filiera e delle Istituzioni, grande lavoro di squadra, orientamento trovare risposte comuni e soluzioni condivise: gli elementi richiamati dal Sottosegretario Marcello Gemmato a commento della pubblicazione in GU del Decreto hanno consentito all'Italia di raggiungere questo importante risultato», sottolineano **Walter Farris** e **Antonello Mirone**, i presidenti delle sigle della Distribuzione intermedia **ADF** e **Federfarma Servizi**.

Il Decreto Legislativo n.10/2025 prevede un periodo di stabilizzazione di 24 mesi per consentire l'adeguamento del sistema italiano di tracciatura dei farmaci (il c.d. bollino), da

sempre riconosciuto a livello internazionale come uno dei più avanzati e sicuri, con il nuovo sistema europeo di verifica dei medicinali ad uso umano (NMVS).

«Come Distributori Intermedi, nonché soci fondatori insieme alle sigle dell'Industria e della Farmacia di **NMVO Italia** –la Società che per previsione normativa europea si occuperà di gestire il NMVS nel nostro Paese, assicuriamo come sempre la nostra piena collaborazione anche nei successivi passaggi operativi previsti dal D. Lgs. 10/2025.

Siamo certi che per la piena operatività del nuovo sistema di verifica sarà necessario operare anche nei prossimi 2 anni secondo quanto fatto finora, ossia con grande attenzione e massima sinergia al fianco del Ministero della Salute, di tutte le Istituzioni competenti e dei partner della nostra filiera», assicurano **Farris e Mirone**.

La pubblicazione del Decreto Legislativo è l'esito di un confronto sempre aperto e molto costruttivo tra il Governo e le rappresentanze della filiera del farmaco, con la decisiva regia del Sottosegretario alla Salute: «La determinazione dell'On. Gemmato nel rispettare le scadenze di adeguamento legislativo è stata fondamentale per garantire che anche il nostro comparto possa distribuire in piena continuità, garantendo con il nostro servizio pubblico la tempestiva disponibilità dei farmaci per la popolazione, con efficienza e in piena sicurezza – sottolineano i due presidenti **ADF** e **Federfarma Servizi** -. È una chiara testimonianza che la sinergia e la collaborazione tra la filiera e le Istituzioni genera risultati a tutela della salute pubblica».

This work is licensed under a Creative Commons Attribution-NonCommercial 4.0 International License



## DISTRIBUZIONE INTERMEDIA

13 Febbraio 2025

### Nuove regole confezioni farmaci. I distributori: sinergia e massimo impegno per andare a regime in 2 anni

*ADF e Federfarma Servizi: per la piena operatività del nuovo sistema di tracciatura e verifica dei farmaci sarà necessario operare nei prossimi 2 anni come fatto finora: grande attenzione e massima sinergia.*

di Redazione Farmacista33



Per avere la piena operatività del sistema italiano di tracciatura dei farmaci in linea con il Regolamento europeo 2016/161 in materia di sicurezza e autenticità dei farmaci per uso umano sarà necessario operare nei prossimi 2 anni secondo quanto fatto finora: grande attenzione e massima sinergia al fianco del Ministero della Salute, di tutte le Istituzioni competenti e dei partner della nostra filiera. È il commento di **Walter Farris** e **Antonello Mirone**, i presidenti di ADF e Federfarma Servizi, sul Decreto Legislativo n.10/2025 pubblicato in Gazzetta.

### Due anni per adeguare i sistemi e l'organizzazione

Il Decreto Legislativo n.10/2025 prevede un periodo di stabilizzazione di 24 mesi per consentire l'adeguamento del sistema italiano di tracciatura dei farmaci (il c.d. bollino), da sempre riconosciuto a livello internazionale come uno dei più avanzati e sicuri, con il nuovo sistema europeo di verifica dei medicinali ad uso umano (NMVS).

“Collaborazione e impegno della filiera e delle Istituzioni, grande lavoro di squadra, orientamento a trovare risposte comuni e soluzioni condivise sono gli elementi richiamati dal sottosegretario **Marcello Gemmato** a commento della pubblicazione in GU del Decreto, che hanno consentito all’Italia di raggiungere questo importante risultato”, sottolineano i presidenti delle sigle della Distribuzione intermedia.

*“Come Distributori Intermedi, nonché soci fondatori insieme alle sigle dell’Industria e della Farmacia di **NMVO Italia** – la Società che per previsione normativa europea si occuperà di gestire il NMVS nel nostro Paese, assicuriamo come sempre la nostra piena collaborazione anche nei successivi passaggi operativi previsti dal D. Lgs. 10/2025. Siamo certi che per la piena operatività del nuovo sistema di verifica sarà necessario operare anche nei prossimi 2 anni secondo quanto fatto finora, ossia con grande attenzione e massima sinergia al fianco del Ministero della Salute, di tutte le Istituzioni competenti e dei partner della nostra filiera”* assicurano **Farris e Mirone**.

La pubblicazione del Decreto Legislativo è l’esito di un confronto sempre aperto e molto costruttivo tra il Governo e le rappresentanze della filiera del farmaco, con la decisiva regia del Sottosegretario alla Salute: *“La determinazione dell’**On. Gemmato** nel rispettare le scadenze di adeguamento legislativo è stata fondamentale per garantire che anche il nostro comparto possa distribuire in piena continuità, garantendo con il nostro servizio pubblico la tempestiva disponibilità dei farmaci per la popolazione, con efficienza e in piena sicurezza”* – sottolineano i due presidenti **ADF e Federfarma Servizi**. *“E’ una chiara testimonianza che la sinergia e la collaborazione tra la filiera e le Istituzioni genera risultati a tutela della salute pubblica”*.

**TAG:** [FEDERFARMA SERVIZI](#), [DISTRIBUZIONE INTERMEDIA DEI FARMACI](#), [ASSOCIAZIONE DISTRIBUTORI FARMACEUTICI \(ADF\)](#), [DATAMATRIX](#)

## Nuovo Sistema europeo di Verifica dei farmaci. Distributori Intermedi: “Plauso al Governo, fiducia per i prossimi step”

**Per Walter Farris e Antonello Mirone, presidenti di ADF e Federfarma Servizi, “collaborazione e impegno della filiera e delle Istituzioni, grande lavoro di squadra, orientamento trovare risposte comuni e soluzioni condivise” sono “gli elementi richiamati dal Sottosegretario Marcello Gemmato a commento della [pubblicazione in GU del Decreto](#)” che “hanno consentito all’Italia di raggiungere questo importante risultato”.**



**13 FEB** - L’Italia adegua la normativa nazionale al Regolamento europeo 2016/161 in materia di sicurezza e autenticità dei farmaci per uso umano. Il Decreto Legislativo n.10/2025 prevede un periodo di stabilizzazione di 24 mesi per consentire l’adeguamento del sistema italiano di tracciatura dei farmaci (il c.d. bollino), da sempre riconosciuto a livello internazionale come uno dei più avanzati e sicuri, con il nuovo sistema europeo di verifica dei medicinali ad uso umano (NMVS).

**“Collaborazione e impegno della filiera e delle Istituzioni**, grande lavoro di squadra, orientamento trovare risposte comuni e soluzioni condivise: gli elementi richiamati dal Sottosegretario **Marcello Gemmato** a commento della pubblicazione in GU del Decreto hanno consentito all’Italia di raggiungere questo importante risultato”, commentano in una nota congiunta **Walter Farris** e **Antonello Mirone**, i presidenti delle sigle della Distribuzione intermedia ADF e Federfarma Servizi.

“Come Distributori Intermedi, nonché soci fondatori insieme alle sigle dell’Industria e della Farmacia di NMVO Italia – la Società che per previsione normativa europea si occuperà di gestire il NMVS nel nostro Paese, assicuriamo come sempre la nostra piena collaborazione anche nei successivi passaggi operativi previsti dal D. Lgs. 10/2025. Siamo certi che per la piena operatività del nuovo sistema di verifica sarà necessario operare anche nei prossimi 2 anni secondo quanto fatto finora, ossia con grande attenzione e massima sinergia al fianco del Ministero della Salute, di tutte le Istituzioni competenti e dei partner della nostra filiera” assicurano Farris e Mirone.

**La pubblicazione del Decreto Legislativo è l’esito di un confronto** sempre aperto e molto costruttivo tra il Governo e le rappresentanze della filiera del farmaco, con la decisiva regia del Sottosegretario alla Salute: “La determinazione dell’On. Gemmato nel rispettare le scadenze di adeguamento legislativo è stata fondamentale per garantire che anche il nostro comparto possa distribuire in piena continuità, garantendo con il nostro servizio pubblico la tempestiva disponibilità dei farmaci per la popolazione, con efficienza e in piena sicurezza” – sottolineano i due presidenti ADF e Federfarma Servizi. “E’ una chiara testimonianza che la sinergia e la collaborazione tra la filiera e le Istituzioni genera risultati a tutela della salute pubblica”.

**13 febbraio 2025**

© Riproduzione riservata

## COMUNICATO STAMPA

# Nuovo Sistema europeo di verifica dei farmaci, soddisfazione dei distributori intermedi: “Plauso al Governo, fiducia per i prossimi step”



**ADF**  
ASSOCIAZIONE  
DISTRIBUTORI  
FARMACEUTICI



**Federfarma**  
**Servizi**  
Associazione Nazionale  
delle Società di Servizi  
per le Farmacie

*L'Italia adegua la normativa nazionale al Regolamento europeo 2016/161 in materia di sicurezza e autenticità dei farmaci per uso umano*

**13 febbraio 2025**

*Comunicato stampa*

*“Collaborazione e impegno della filiera e delle Istituzioni, grande lavoro di squadra, orientamento trovare risposte comuni e soluzioni condivise: gli elementi richiamati dal Sottosegretario **Marcello Gemmato** a commento della pubblicazione in GU del Decreto hanno consentito all'Italia di raggiungere questo importante risultato”, sottolineano **Walter Farris** e **Antonello Mirone**, i presidenti delle sigle della Distribuzione intermedia **ADF** e **Federfarma Servizi**.*

Il Decreto Legislativo n.10/2025 prevede un periodo di stabilizzazione di 24 mesi per consentire l'adeguamento del sistema italiano di tracciatura dei farmaci (il c.d. bollino), da sempre riconosciuto a livello internazionale come uno dei più avanzati e sicuri, con il nuovo sistema europeo di verifica dei medicinali ad uso umano (NMVS).

*“Come Distributori Intermedi, nonché soci fondatori insieme alle sigle dell'Industria e della Farmacia di **NMVO Italia** – la Società che per previsione normativa europea si occuperà di gestire il NMVS nel nostro Paese, assicuriamo come sempre la nostra piena collaborazione anche nei successivi passaggi operativi previsti dal D. Lgs. 10/2025. Siamo certi che per la piena operatività del nuovo sistema di verifica sarà necessario operare anche nei prossimi 2 anni secondo quanto fatto finora, ossia con grande attenzione e massima sinergia al fianco del Ministero della Salute, di tutte le Istituzioni competenti e dei partner della nostra filiera”* assicurano **Farris** e **Mirone**.

La pubblicazione del Decreto Legislativo è l'esito di un confronto sempre aperto e molto costruttivo tra il Governo e le rappresentanze della filiera del farmaco, con la decisiva regia del Sottosegretario alla Salute: *“La determinazione dell'**On. Gemmato** nel rispettare le scadenze di adeguamento legislativo è stata fondamentale per garantire che anche il nostro comparto possa distribuire in piena continuità, garantendo con il nostro servizio pubblico la tempestiva disponibilità dei farmaci per la popolazione, con efficienza e in piena sicurezza”* – sottolineano i due presidenti **ADF** e **Federfarma Servizi**. *“E' una chiara testimonianza che la sinergia e la collaborazione tra la filiera e le Istituzioni genera risultati a tutela della salute pubblica”*.