



ORDINE DEI FARMACISTI DELLA PROVINCIA DI TRENTO

38123 TRENTO - Via Provina 3 - Tel. 0461 901500

e-mail: info@ordinefarmacistitrento.it

pec: ordinefarmacistitn@pec.fofi.it

Cod. Fisc. 80013330222

Prot. n. 324/D.1

Trento, 24 maggio 2023

Circ. n. 12/2023/C.1

A TUTTI GLI ISCRITTI
ALL'ALBO DEI FARMACISTI
DELLA PROVINCIA DI TRENTO

LORO INDIRIZZI MAIL E PEC

Care Colleghe e Cari Colleghi,

in riferimento alla carenza delle forme in sciroppo, sperando di fare cosa gradita, vi inoltriamo le linee guida operative (Sito-SIFAP) per l'allestimento di preparazioni in sciroppo di amoxicillina.

Inoltre vi segnaliamo che è attiva la nuova piattaforma "FOFI-LIVE" della quale alleghiamo la presentazione.

In ultimo, vi inoltriamo quanto pervenuto dalla FOFI riguardo all'autoformazione.

Cordiali saluti.



LA PRESIDENTE

Dott.ssa Tiziana Dal Lago

Tiziana Dal Lago








Istruzione Operativa per l'allestimento di Amoxicillina sospensione orale (250 mg/5 mL flacone da 100 mL)

INDICE:

1. SCOPO E CAMPO DI APPLICAZIONE	2
2. CARATTERISTICHE	2
3. PRODOTTI IN COMMERCIO	2
4. INDICAZIONI D'USO.....	2
5. FORMULAZIONE	3
6. CONTROLLI SUL PRODOTTO FINITO	5
7. CONSERVAZIONE ED ETICHETTATURA.....	5
8. STABILITÀ DEL PREPARATO	6
9. REGIME DI DISPENSAZIONE E FONTI NORMATIVE.....	6
Bibliografia:	6

STATO DELLE REVISIONI:

Rev.	Data	Modifica	Redazione	Verifica contenuti e conformità UNI EN ISO 9001 in vigore	Approvazione
00	15/05/2023	Prima emissione	Coord. ASC Galenica Clinica SIFO Davide Zanon *  e Presidente SIFAP Paola Minghetti* 	(UNI EN ISO 9001:2015) RDQ SIFO Segreteria GQ Paolo Serra 	Presidente SIFO Arturo Cavaliere  Presidente SIFAP Paola Minghetti 

* per il Gruppo di Lavoro: **Coordinatori:** Davide Zanon (SIFO), Marco Fortini (SIFAP);
per SIFO: Gabriele Bagolini, Emilia Falcone, Nicola Nigri, Irene Sottile e ASC Galenica Clinica; per SIFAP:
Adalberto Fabbriconi, Matteo Favero, Armando Vellano.

**Questo documento è di proprietà di SIFO e SIFAP.
Ogni riproduzione, se non autorizzata esplicitamente, è vietata.**



SOCIETÀ ITALIANA DI FARMACIA
OSPEDALIERA E DEI SERVIZI FARMACEUTICI
DELLE AZIENDE SANITARIE



SOCIETÀ
ITALIANA
FARMACISTI
PREPARATORI

1. SCOPO E CAMPO DI APPLICAZIONE

La presente istruzione operativa -redatta da SIFAP e Area Scientifico-culturale Galenica SIFO- approvata da SIFAP e SIFO, riguarda l'allestimento di sospensioni per uso orale a base di Amoxicillina, da allestire in caso di carenza del medicinale di origine industriale. L'allestimento del preparato deve avvenire presso il laboratorio della farmacia, nel rispetto delle NBP.

L'Amoxicillina è una penicillina semisintetica che deriva dall'acido 6-amino penicillanico. Ha un meccanismo d'azione battericida che si esplica per inibizione della sintesi del peptidoglicano che è un costituente essenziale della parete batterica. La molecola è perciò attiva su numerosi microorganismi Gram-positivi e Gram-negativi quali: *Streptococcuspyogenes*, *Streptococcusviridans*, *Streptococcusfaecalis*, *Streptococcuspneumoniae*, *Corynebacterium species*, *Staphylococcus aureus* (penicillino-sensibile), *Staphylococcus epidermidis*, *Haemophilus influenzae*, *Listeria monocytogenes*, *Bordetellapertussis*, *Neisseria meningitidis*, *Neisseria gonorrhoeae*, *Escherichia coli*, *Salmonella species*, *Shigella species*, *Proteus mirabilis*, *Brucella species*.

2. CARATTERISTICHE

L'Amoxicillina triidrata, è una polvere cristallina bianca o quasi bianca pressoché inodore e dal sapore amaro. È leggermente solubile in acqua e una soluzione acquosa allo 0,2% ha un pH tra 3,5 e 6.

Amoxicillina è soggetta a idrolisi dell'anello beta-lattamico a pH alcalino. Il pH ideale per la stabilità è di 5,77 (5,8-6,5).

La BP 2022 riporta come specifiche di pH 4.0-7.0.

3. PRODOTTI IN COMMERCIO

La sospensione (da ricostituire) in commercio contiene Amoxicillina triidrata 57,4 mg equivalente a Amoxicillina 50 mg per 1 mL (250 mg/5 mL).

4. INDICAZIONI D'USO

Infezioni da germi sensibili all'amoxicillina: infezioni acute e croniche delle vie respiratorie, infezioni otorinolaringoiatriche e stomatologiche; infezioni dell'apparato urogenitale, infezioni enteriche e delle vie biliari; infezioni dermatologiche e dei tessuti molli; infezioni di interesse chirurgico.

La amoxicillina è indicata nell'eradicazione dell'*Helicobacter pylori*, producendo un conseguente decremento della ricorrenza dell'ulcera peptica.



La polvere per sospensione orale trova utilizzo nella popolazione pediatrica: 40-90 mg/kg/die, suddivisi in 3 somministrazioni, una ogni 8 ore.

In relazione al peso corporeo del bambino, le dosi sono le seguenti: fino a 10 kg di peso corporeo: 2,5 mL ogni 8 ore; fra 10 e 25 kg di peso corporeo: 5 mL ogni 8 ore; oltre 25 kg di peso corporeo: 10 mL ogni 8 ore.

Le dosi sopra indicate possono essere aumentate a giudizio del medico.

La durata del trattamento deve essere stabilita in rapporto all'evoluzione della forma infettiva.

Eccipienti con effetti noti nel prodotto con AIC:

Zimox sospensione orale: **sodio benzoato [E211], saccarosio, sodio.**

5. FORMULAZIONE

5.1 Allestimento a partire dalla materia prima

Forma farmaceutica: Sospensione orale Amoxicillina (250 mg/5 mL)

Composizione quali-quantitativa

Ingredienti	quantità	
Amoxicillina triidrata	5,74 (equivalente a AMOXICILLINA 5 g)	g
Aroma ciliegia (o altro)	0,2	g
Destrosio monoidrato	30	g
Idrossipropilmetilcellulosa	0,8	g
Acqua purificata	q.b. 100	mL

Metodo di preparazione nel caso di utilizzo di materia prima di grado farmaceutico

NB: lavorare a volume (m/V) utilizzando strumenti di misurazione volumetrica di precisione o bechers precedentemente tarati accuratamente

- pesare e misurare accuratamente ogni componente;
- bollire di fresco per 15 minuti l'acqua depurata;
- prelevare circa 70 mL di acqua a 70-80°C e lentamente, sotto moderata agitazione, aggiungere a pioggia un po' per volta l'idrossipropilmetilcellulosa;
- mantenere sotto costante agitazione, fino a raffreddamento e omogenea dispersione dell'idrossipropilmetilcellulosa.
- aggiungere il destrosio, l'amoxicillina triidrata e l'aroma e mescolare bene evitando di inglobare aria;
- portare a volume con acqua purificata e mescolare bene;
- confezionare in contenitori di vetro ambrato;
- etichettare secondo il punto 7.

5.2 Allestimento a partire dalle compresse/capsule

Nel caso di carenza di materia prima, si può allestire la sospensione a partire da compresse/capsule facendo attenzione all'esatta quantità di attivo nominalmente descritta nel prodotto commerciale (compresse/capsule da 1g).

Data la quantità di polvere presente, trattandosi di attivo addizionato di eccipienti, è necessario aggiustare la quantità di agente viscosizzante in modo da non rendere troppo viscosa la sospensione finale.



Forma farmaceutica: Sospensione orale Amoxicillina (250 mg/mL)

Composizione quali-quantitativa

Ingredienti	quantità	
Amoxicillina compresse 1g	5*	cprs
Aroma ciliegia (o altro)	0,2	g
Destrosio monoidrato	30	g
Idrossipropilmetilcellulosa	0,6	g
Acqua purificata	q.b. 100	mL

NB: lavorare a volume (m/V) utilizzando strumenti di misurazione volumetrica di precisione o bechers precedentemente tarati accuratamente

- pesare e misurare accuratamente ogni componente;
- *NB: pesare almeno 6 compresse e calcolare il peso medio delle stesse (*pm*). A questo punto micronizzare e setacciare la polvere (setacci tra 300-100 micron)
- Per sapere quanta polvere è necessaria per la preparazione, moltiplicare il *pm* ottenuto per 5; quindi, recuperare/pesare il quantitativo calcolato dalla polvere setacciata
- bollire di fresco per 15 minuti l'acqua depurata;
- prelevare circa 70 mL di acqua a 70-80°C e lentamente, sotto moderata agitazione, aggiungere a pioggia un po' per volta l'idrossipropilmetilcellulosa;
- mantenere sotto costante agitazione, fino a raffreddamento e omogenea dispersione dell'idrossipropilmetilcellulosa.
- aggiungere il destrosio e l'aroma e mescolare bene;
- aggiungere la polvere contenente amoxicillina e disperderla omogeneamente mantenendo sotto agitazione
- portare a volume con acqua purificata e mescolare bene evitando di inglobare aria;
- confezionare in contenitori di vetro ambrato;
- etichettare secondo il punto 7.

5.3 Allestimento secondo BP

Nella BP è presente la monografia *AmoxicillinOralSuspension*, relativa alla preparazione di una sospensione di Amoxicillina triidrato da ricostituire prima dell'uso. Pertanto, è possibile allestire la Sospensione orale Amoxicillina (250 mg/5 mL) in multiplo utilizzando come riferimento la suddetta monografia.

La preparazione deve essere allestita utilizzando opportuni eccipienti e/o basi pronte, in forma di polveri predosate, in modo da garantire l'ottenimento di una sospensione omogenea a seguito dell'aggiunta di uno specificato volume di acqua immediatamente prima dell'uso. Gli eccipienti e/o basi pronte selezionate devono essere conformi ai requisiti di farmacopea per polveri e granulati per soluzioni e sospensioni orali.

L'etichetta deve riportare le indicazioni per una corretta ricostituzione prima dell'uso. Una volta ricostituita, deve essere verificata l'omogeneità della sospensione.



SOCIETÀ ITALIANA DI FARMACIA
OSPEDALIERA E DEI SERVIZI FARMACEUTICI
DELLE AZIENDE SANITARIE



SOCIETÀ
ITALIANA
FARMACISTI
PREPARATORI

Dispositivi e attrezzature necessari all'operazione di allestimento:

Al fine di evitare contaminazioni crociate è opportuno lavorare in aree separate e dedicate, adoperando attrezzature e DPI ad uso esclusivo. In alternativa si raccomanda una separazione almeno temporale, preceduta e seguita da un'accurata ed appropriata pulizia degli arredi e degli strumenti, preferibilmente con soluzioni a base di perossido di idrogeno o ipoclorito di sodio. L'utilizzo di forti ossidanti può prevedere l'uso successivo di agenti neutralizzanti e volatili (acqua purificata o isopropanolo) per minimizzare i danni sulle superfici.

Si consiglia l'uso di:

- Guanti monouso
- Cappa chimica e mascherina FFP2
- Occhiali protettivi a tenuta
- Tuta protettiva

L'amoxicillina triidrata è una sostanza sensibilizzante. Ridurre al minimo la generazione e l'accumulo di polvere. L'esposizione eccessiva può aggravare l'asma preesistente e altri disturbi respiratori. È bene riferirsi inoltre a quanto previsto dal PIC/S, Chapter 3, Production Areas, pagg. 13-18

6. CONTROLLI SUL PRODOTTO FINITO

Per sospensione e polvere da ricostituire:

- Verifica della correttezza delle procedure eseguite
- Controllo dell'aspetto
- Controllo del confezionamento in particolare della sua tenuta
- Verifica della corretta compilazione dell'etichetta

Per sospensione:

- Controllo del pH (range 4.0-7.0, ottimale 5,7- 5,8)
- Controllo della ridispersibilità delle fasi

7. CONSERVAZIONE ED ETICHETTATURA

I preparati a base di Amoxicillina devono essere conservati a temperatura compresa tra 2-8°C in contenitori di vetro ambrato preferibilmente con tappo e sottotappo in polietilene. Eventualmente, se presenti dati di compatibilità, contenitori in PET ambrato con adattatore e siringa per il prelievo del dosaggio corretto.

In etichetta: **Conservare tra 2-8 °C per 14 giorni. Agitare bene prima dell'uso** (applicabile alla preparazione 5.1, 5.2, ovvero alla preparazione 5.3 dopo ricostituzione).

Etichettare secondo NBP, paragrafo 9, pag. 1422. Dove si prevede anche: “dettagliate istruzioni e eventuali precauzioni per il corretto uso e conservazione, l'indicazione e, se del caso, le modalità di eliminazione dei contenitori e del contenuto non utilizzato. In mancanza di spazio, le indicazioni potranno essere riportate su un'etichetta aggiuntiva applicata sul contenitore o, qualora ciò non fosse possibile, fornite su un foglio opportunamente allegato al contenitore stesso, anche ricorrendo all'uso di pittogrammi”



SOCIETÀ ITALIANA DI FARMACIA
OSPEDALIERA E DEI SERVIZI FARMACEUTICI
DELLE AZIENDE SANITARIE



SOCIETÀ
ITALIANA
FARMACISTI
PREPARATORI

8. STABILITÀ DEL PREPARATO

Massimo 14 giorni tra 2-8 °C.

Il farmacista può valutare per l'allestimento della sospensione orale di Amoxicillina l'impiego di "basi pronte"; o altre analoghe; in questo caso assegna la data ultima di utilizzazione anche in base alle indicazioni e/o studi di stabilità forniti dal produttore stesso e procede con i controlli sul prodotto finito previsti al punto 6.

9. REGIME DI DISPENSAZIONE E FONTI NORMATIVE

Regime di dispensazione: ricetta ripetibile in base al p.to 12 della Tabella N. 4 della FU XII edizione.
Sospensione: Allestita come Magistrale applicare la Tariffa Nazionale dei Medicinali (TNM) e riportare prezzo scorporato in etichetta.

Polvere da ricostituire: Allestita come Officinale in base alla BP, prezzo in cifra unica, che non può mai superare quello calcolato secondo la TNM.

Bibliografia:

- EU-GMP Eudralex vol. IV
- Craven J. FDA releases guidance on compounding beta-lactam products in shortage. Regulatory News. November 23, 2022. www.raps.org/news-and-articles/news-articles/2022/11/fda-releases-guidance-on-compounding-beta-lactam-p. Accessed November 23, 2022.
- Dr.ssa Luisa Stoppa, Area Ispezioni e Certificazioni AIFA, *GMP E FARMACI AD ALTA ATTIVITÀ: RIFERIMENTI NORMATIVI*, Istituto Internazionale di Ricerca – Composti Farmaceutici ad Alta Attività - Milano, 11-12 Marzo 2014
- PIC/S Guide to manufacturing practice for medicinal products, part I, PE 009-16, 1 February 2022
- Medicamentaonline – Società Cooperativa Farmaceutica
- Trissel's Stability of Compounded Formulations, American Pharmacists Association
- Zimox polvere per sospensione orale 250mg/5mL, 100 mL: Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto
- Amoxicillin oral suspension, British Pharmacopoeia 2022
- Scheda di dati di sicurezza *Amoxicillin Trihydrate Solid Formulation*, MSD, Data di revisione 01.10.2022
- Scheda di dati di sicurezza *Amoxicilline Trihydrate*, Fagron Italia, Data di revisione 19.04.2023
- 2023 International Journal of Pharmaceutical Compounding, Inc, *Amoxicillin Trihydrate 50 mg/mL Oral Suspension, Formula 804 - Page 3*



Roma, 18/05/2023

Ufficio: DAR/AB
Protocollo: 202300005303/A.G.
Oggetto: FOFI LIVE: la nuova piattaforma informativa della Federazione.

Circolare n. 14443

SS
8.7
IFO SI

AI PRESIDENTI DEGLI ORDINI
DEI FARMACISTI

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

LORO SEDI

*Fofi live:
da domani attiva e fruibile la nuova piattaforma
di comunicazione della Federazione.*

Si informa che, dal 18 maggio 2023, è attiva e fruibile la piattaforma FOFI LIVE, il nuovo punto di riferimento informativo della Federazione, anticipato dal Presidente della Federazione nella relazione al Consiglio Nazionale del 19 aprile u.s. e presentato il 5 maggio u.s. a Cosmofarma Exhibition.

Tale progetto risponde all'evoluzione della professione di farmacista che passa anche dall'innovazione delle modalità di comunicazione e interazione tra i professionisti, all'insegna del digitale e della multicanalità.

FOFI LIVE è composta da tre media: una LiveTV, un quotidiano online e una rivista bimestrale cartacea, con una forte presenza sui canali social e le piattaforme podcast.

La LiveTV contiene una serie di format video esclusivi su argomenti di interesse per i farmacisti, come le ultime novità sulle terapie, le tecnologie più avanzate, le interviste a esperti del settore e molto altro ancora e comprende:

- la FOFI WEEK, ovvero un'analisi settimanale delle novità che hanno un impatto sulla professione del farmacista e delle iniziative politico istituzionali in ambito sanitario;
- l'HEALTH CONVERSTION, interviste quindicinali con esperti del settore temi di interesse del farmacista;
- la FARMA TALK, talk show mensili con 2/4 ospiti per dibattere ogni mese sui temi caldi che ruotano intorno alla farmacia.

FOFI Live è promosso con un [box fisso in homepage dell'organo ufficiale di stampa della Federazione "Il Farmacista Online"](#). La schermata principale è strutturata in 3 sezioni: "Talk", "Articoli" e "Podcast", e permette di accedere direttamente all'area di interesse all'interno della landing page.

Il Farmacista Online offre notizie e informazioni quotidiane sui temi più importanti per i farmacisti, come la regolamentazione, le politiche sanitarie, le novità sulle terapie e molto altro ancora, supportato anche da una newsletter quotidiana che raggiunge tutti i farmacisti.

La *Rivista «Il Farmacista»* bimestrale fornisce una visione più approfondita dei temi di interesse per i farmacisti, arricchita ogni numero da dossier tematici alternando temi scientifici e gestionali. La rivista si integra in FOFI LIVE attraverso uno sfogliatore digitale che si affianca alla tradizionale distribuzione cartacea, anche attraverso una serie di azioni promozionali di supporto alla delivery.

Si chiede agli Ordini di diffondere la presente circolare tra gli iscritti, affinché possano iniziare a fruire del nuovo canale di comunicazione federale.

IL SEGRETARIO
(Dr. Maurizio Pace)

IL PRESIDENTE
(Dr. Andrea Mandelli)



Ufficio: DAR/ADG-DMS
Protocollo: 202300005362/AG
Oggetto: **Novità e chiarimenti su riconoscimento crediti per autoformazione.**

Roma. 19/05/2023

Circolare n. 14448

4.3

SITO Sì

IFO Sì

AI PRESIDENTI DEGLI ORDINI
DEI FARMACISTI

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

LORO SEDI

Crediti individuali per autoformazione: ampliamento delle ipotesi aggiuntive e riconoscimento dei crediti a seguito della partecipazione ai convegni organizzati da FOFI, Fondazione Francesco Cannavò, Federfarma, Utifar e dalla società scientifiche in occasione di COSMOFARMA 2023.

Si fa seguito e riferimento alle precedenti circolari federali in tema di aggiornamento professionale del farmacista (si veda in particolare la [circolare n. 14188 del 5 dicembre u.s.](#) e la [circolare n. 14298 del 28 febbraio u.s.](#)), per fornire i seguenti aggiornamenti.

➤ **AMPLIAMENTO IPOTESI ATTIVITÀ SPECIFICHE CHE CONSENTONO AL FARMACISTA L'OTTENIMENTO DI CREDITI DA AUTOFORMAZIONE**

Come si ricorderà, con alcune deliberazioni nei precedenti trienni formativi la Commissione Nazionale per la Formazione Continua (CNFC) ha stabilito che mediante l'istituto dell'autoformazione il professionista sanitario possa acquisire crediti individuali da autoapprendimento (in funzione dell'impegno orario autocertificato), a seguito dell'effettuazione di una delle attività previste nel paragrafo 3.5 del "Manuale sulla Formazione Continua del Professionista Sanitario".

La Federazione, con le precedenti deliberazioni di Comitato Centrale nn. 16/2019, 65/2019 e 178/2021, ai sensi del punto 3. del citato paragrafo 3.5 del suddetto "Manuale", aveva già individuato alcune ipotesi aggiuntive proprie della professione di farmacista (cfr. le suddette circolari informative). Con la recente deliberazione n. 33/2023 del 16 marzo u.s., sono state ampliate le attività specifiche che consentono al farmacista l'ottenimento di crediti da autoformazione (a seguito dell'istanza dell'iscritto, corredata dalla relativa autocertificazione, da

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

inviare sul portale COGEAPS salvo diversa indicazione del proprio Ordine di appartenenza) per le seguenti prestazioni rese dagli iscritti nella funzione di tutela della salute pubblica:

1. l'identificazione, valutazione, comprensione e prevenzione degli effetti avversi o di qualsiasi altro problema correlato all'uso dei medicinali, per assicurare un rapporto beneficio/rischio favorevole per la popolazione, nonché ogni attività svolta nell'ambito della **farmacovigilanza, dispositivo-vigilanza**;
2. le prestazioni professionali svolte nell'ambito della **Sperimentazione dei nuovi servizi in farmacia** ai sensi dell'Accordo Stato-Regioni del 17 ottobre 2019 tra le quali rientrano, a titolo esemplificativo, le attività finalizzate all'attivazione del Fascicolo Sanitario Elettronico, all'arruolamento dei pazienti cronici e alla presa in carico degli stessi, nonché all'aderenza alla terapia e alla telemedicina;
3. la partecipazione alle attività di **screening** rivolte alla popolazione, nonché le **azioni di divulgazione (realizzazione materiale informativo) o l'adesione alle campagne di sensibilizzazione per la prevenzione della salute rivolte ai cittadini** promosse, organizzate o patrocinate da Autorità o Istituzioni pubbliche; tra le suddette iniziative, a titolo esemplificativo si riportano alcune di quelle patrocinate dalla Federazione: "Diaday", "Al Sole...in salute", oppure le campagne organizzate da "APMARR", "A.N.I.Ma.S.S.O.DV", "FONDAZIONE ONDA", etc.;
4. le **attività di studio effettuate in laboratorio galenico** finalizzate alla formulazione, allestimento, analisi dei preparati e valutazione dei risultati relative a medicinali carenti.

Le sopracitate attività si vanno ad aggiungere a quelle già deliberate e dettagliate nelle suddette circolari federali n. [14118](#) e n. [14298](#).

Da qualche mese è attiva una specifica funzione sul portale informatico di gestione dell'anagrafe dei crediti ECM gestito dal [Co.Ge.A.P.S.](#), attraverso la quale è possibile **inserire in maniera autonoma** le richieste di riconoscimento dei crediti da autoapprendimento, anche inerenti a tali ipotesi aggiuntive previste per la professione di farmacista. Si rimanda alla [circolare n. 14135 del 14 dicembre 2022](#) per tutte le informazioni relative rispettivamente all'accesso al sito da parte degli iscritti all'Albo (che deve avvenire tramite SPID o CIE o CNS) e alle **modalità di inserimento nel suddetto portale del COGEAPS** delle istanze di riconoscimento dei crediti ECM per autoformazione.

Si segnala che, al fine di integrare quelle già previste, la Federazione trasmetterà alla CNFC e al Co.Ge.A.P.S. le anzidette nuove attività formative che consentono il riconoscimento di crediti per autoformazione (sia quelle indicate nella presente circolare deliberate dal Comitato Centrale sia quelle individuate dai Consigli Direttivi degli Ordini territoriali). È necessario evidenziare che le suddette attività saranno rese visibili e dunque selezionabili da parte degli iscritti nella piattaforma informatica del Consorzio compatibilmente con le tempistiche necessarie per l'aggiornamento del sito stesso. Pertanto, sarà cura della Federazione comunicare la validazione delle nuove ipotesi da parte della CNFC, con la conseguente possibilità di caricamento delle predette istanze nel portale del Consorzio.

➤ **AUTOFORMAZIONE PER PARTECIPAZIONE AI CONVEGNI DI COSMOFARMA EXHIBITION 2023**

A seguito delle richieste di informazioni pervenute alla Federazione, appare opportuno precisare che **nell'ambito dell'edizione 2023 di Cosmofarma** i convegni (non accreditati ECM e calendarizzati nel programma dei lavori della manifestazione) che consentono al farmacista di presentare istanza di

riconoscimento di crediti formativi per Autoformazione sono **esclusivamente** quelli realizzati da **FOFI, FONDAZIONE CANNAVO', FEDERFARMA e dalle società scientifiche riconosciute (ad es. UTIFAR, SIFAP...etc.)** mediante la presentazione della domanda di riconoscimento di crediti ECM per autoformazione (Allegato VIII o inserimento nel sopraindicato portale COGEAPS tramite apposita funzione informatica).

➤ **COME SI COMPILA L'ALLEGATO VIII (Domanda di riconoscimento di crediti ECM per autoformazione)**

L'allegato VIII riporta alcuni campi da compilare a cura del richiedente per i quali questa Federazione ritiene utile fornire qualche utile informazione, tra cui:

- *OBIETTIVO FORMATIVO* (consultare tabella A allegata al modulo stesso: l'obiettivo è discrezionale poiché dipende dalle tematiche trattate durante il convegno, va scelto tra i codici riportati nella tabella)
- *ATTIVITA' PROFESSIONALE* (consultare tabella B allegata al modulo stesso: l'attività professionale è discrezionale)
- *PROFESSIONE* (consultare tabella C allegata al modulo stesso: per i farmacisti è sempre da inserire il codice 3)
- *DISCIPLINA* (consultare tabella D allegata al modulo stesso e indicare se farmacista ospedaliero o territoriale)

IL SEGRETARIO
(Dr. Maurizio Pace)

IL PRESIDENTE
(Dr. Andrea Mandelli)