



Newsletter FNOVI n. 30 del 7 agosto 2017
Cosa è accaduto nei centri decisionali dal 31 luglio al 5 agosto 2017

Sommario

1) [Parlamento](#)

1) Parlamento

Mercoledì 02 Agosto – Camera/Senato

Senato - (S. 2085-B) ddl concorrenza: via libera definitivo dall'Aula. Testo atteso sulla Gazzetta ufficiale. Previste norme su professioni regolamentate

Dopo due anni di **travagliato iter e quattro letture parlamentari**, il disegno di legge per il mercato e la **concorrenza** - collegato alla legge di bilancio 2015 - è stato **approvato dall'Assemblea del Senato** in via definitiva, con l'apposizione da parte del governo della questione di fiducia, accordata con **146 voti favorevoli e 113 contrari**.

Il testo è atteso sulla **Gazzetta ufficiale** per l'entrata in vigore, come anticipato dai rappresentanti dell'esecutivo, entro la pausa estiva.

Un provvedimento corposo - un unico articolo con **192 commi** - presentato dall'allora ministro dello Sviluppo economico, Federica **Guidi** e passato in carico all'attuale titolare del dicastero, Carlo **Calenda**, che contiene norme per rimuovere gli ostacoli regolatori all'apertura dei mercati, la promozione della concorrenza e la garanzia della tutela dei consumatori.

Di seguito un **focus** sulle norme di interesse:

- i **commi dal 150** al 152 intervengono in sulle professioni regolamentate. In particolare il comma 150 modifica l'articolo 9 del decreto-legge n. 1 del 2012, in tema di **compenso per le prestazioni professionali**, imponendo la comunicazione obbligatoria dei professionisti ai clienti;

- i commi da **157 a 163** sono dedicati al settore della **distribuzione farmaceutica**; il **comma 165** consente, alle **farmacie convenzionate** con il **Servizio sanitario nazionale**, di prestare servizio aggiuntivo **oltre gli orari e i turni di apertura e chiusura** stabiliti dalle autorità competenti.

Giovedì 03 Agosto – Camera dei deputati

Camera - (C. 3868) ddl collegato salute: via libera della commissione Affari sociali a emendamento 1.105 su istituzione comitato etico presso Aifa, esame riprende a settembre

Via libera dalla commissione Affari sociali di Montecitorio all'emendamento [1.105](#) presentato dal relatore e presidente Mario **Marazziti** (DES-CD) al cosiddetto **ddl collegato salute**, provvedimento del governo che interviene in materia di sperimentazione clinica di medicinali, aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza e riordino delle professioni sanitarie e per la dirigenza del ministero della Salute (il testo, presentato a febbraio 2014, è ora in **seconda lettura** dopo il via libera del **Senato**).

La modifica prevede l'istituzione presso l'Agenzia italiana del farmaco (AIFA) del **Comitato etico nazionale per le sperimentazioni cliniche** sui medicinali per uso umano e sui dispositivi medici, con funzioni di coordinamento, di indirizzo e di monitoraggio. Il Comitato collabora con l'AIFA nell'elaborazione di specifiche linee guida sugli aspetti scientifici relativi alle sperimentazioni cliniche sui medicinali per uso umano.

L'esame del provvedimento e delle relative modifiche **riprenderà a settembre**, dopo la pausa estiva.

Giovedì 03 Agosto – Camera/Senato

Camera/Senato - animali: gli atti presentati in Parlamento e le risposte del ministro Galletti su tutela specie orso e lupo

Diversi gli atti depositati in **Parlamento** che riguardano gli **animali**: alla **Camera**, un'[interrogazione a risposta in commissione](#) di **Donata Lenzi** (PD) ha trattato il tema della **resistenza antimicrobica**, ricordando che la Commissione europea ha stilato un piano d'azione caratterizzato dall'approccio "*One Health*", principio che riconosce che la **salute umana e animale sono interconnesse**, e che è necessario incoraggiare la diffusione delle diagnostiche nella **pratica medica e veterinaria**.

Inoltre, Lenzi sottolinea che la Camera nel 2016 ha approvato dodici mozioni sul tema impegnando il governo, tra le altre cose, ad accelerare le procedure per la redazione del piano nazionale contro l'antibiotico resistenza e per l'obbligatorietà della **ricetta elettronica del farmaco veterinario** per effettuare controlli e monitoraggi sul consumo di antibiotici: a questo riguardo, il ministro della Salute Beatrice Lorenzin viene invitata ad indicare la **tempistica di adozione del piano nazionale**, e a specificare se sia in linea con quanto previsto da quello europeo.

Da segnalare anche **due risposte** del ministro dell'Ambiente **Gian Luca Galletti** ad altrettante interrogazioni a risposta scritta presentate a Montecitorio da **Paolo Bernini (M5S)** sulla gestione **dell'orso e del lupo**. Quanto alla prima specie, l'[interrogazione](#) di Bernini (di febbraio 2016) riguardava l'uccisione dell'orsa "problematica" **Daniza** in provincia di Trento, ritenendo fosse di competenza statale l'**ordinanza contingibile e urgente** per catturare l'animale, emessa invece dal vice presidente della provincia. A queste istanze, Galletti ha replicato che la cattura per captivazione permanente dell'esemplare dovesse ritenersi **tra le azioni previste dal Pacobace** (Piano interregionale per la conservazione dell'Orso bruno), e che "la sussistenza di una situazione di pericolo per l'incolumità e la sicurezza pubblica vale

a giustificare l'adozione di uno specifico provvedimento **extra ordinem** contingibile ed urgente da parte della Provincia".

Riguardo alla gestione del **lupo**, che nella sua [interrogazione](#) Bernini riteneva "inaccettabile", Galletti si è espresso rendendo noto come sia tutt'ora in discussione in sede di Conferenza Stato-Regioni un **piano d'azione**, che "tutela la specie, la **difende dai rischi**, bilancia il rapporto spesso difficile con le attività umane ed è ritenuto uno strumento di elevato valore scientifico", e che contiene azioni orientate a **contrastare il fenomeno del bracconaggio**.

A **Palazzo Madama** invece un'[interrogazione a risposta scritta](#) di **Hans Berger** (Aut) riguardo il settore dell'**apicoltura**, colpito dalle criticità della stagione 2017, che hanno causato un **crollo del 70% dei risultati produttivi**, e un aumento del 13% delle importazioni da Paesi come la Cina, dove sono adoperati **pollini geneticamente modificati**. Anche in questo caso l'atto è rivolto al ministro **Martina** e al titolare dell'Economia, **Pier Carlo Padoan**, ai quali Berger chiede iniziative che garantiscano la sopravvivenza delle aziende apistiche italiane, anche con **sgravi sui contributi fiscali**.

Il senatore **Massimo Cervellini** (Misto) ha denunciato il caso di una **moria di pesci** nel lago di Canterno, in provincia di Frosinone, dovuto forse al repentino innalzamento delle temperature, rimarcando però che le indagini in corso aprono anche all'ipotesi più preoccupante di un fenomeno di **inquinamento**. In un'[interrogazione a risposta scritta](#) rivolta al ministro dell'Ambiente **Gian Luca Galletti**, Cervellini chiede chiarimenti sulla vicenda e azioni per la **salvaguardia ambientale**.

In un'altra [interrogazione a risposta scritta](#), la senatrice **Silvana Amati** (PD) ha richiamato l'attenzione del ministro dell'Istruzione Valeria **Fedeli**, sul "**grave depauperamento della popolazione mondiale di asini**", dovuta soprattutto all'aumento del consumo del prodotto "Ejiao" della medicina tradizionale cinese a base di gelatina derivata dalla **pelle dell'animale**. La Amati parla anche dell'Accordo Quadro firmato dal rettore dell'Università di Camerino (Flavio Corradini) e dalla maggiore compagnia produttrice di "Ejiao", evidenziando però incongruenze nell'ambito del **contratto di ricerca** previsto per le sperimentazioni animali, e autorizzato dal Consiglio della Scuola di Bioscienze e Medicina Veterinaria dell'Università. La senatrice chiede quindi al ministro, tra le altre cose, di attivarsi per verificare il rispetto dei requisiti relativi al **benessere degli animali** oggetto di sperimentazione, e la **correttezza formale** delle procedure seguite dall'Ateneo.

Giovedì 03 Agosto – Senato della Repubblica

Camera/Senato - Ap e FI chiedono a ministro Lorenzin intervento su tempi di accesso alle scuole di specializzazione per i medici. A Montecitorio Fucci (Misto) sollecita governo a intervenire su dirigenza sanitaria

Con un'[interrogazione a risposta scritta](#) presentata al **Senato** da Alternativa popolare, Gal e Forza Italia - primo firmatario **Piero Aiello** (AP) - si evidenzia una criticità relativa all'**abilitazione alla professione medica** e all'accesso alle **scuole di specializzazione** per i laureati tra giugno 2017 e ottobre-novembre 2017.

Per i senatori, i tempi previsti (8-10 i mesi tra il conseguimento della laurea in Medicina e chirurgia e l'abilitazione e solo 2 sessioni annue di esami) **penalizzano** gli italiani rispetto ai laureati di altri Paesi causando gravi danni alla loro carriera.

L'atto è indirizzato a **Beatrice Lorenzin**, ministro della Salute, alla quale viene richiesto di adottare un **provvedimento di urgenza** che consenta la partecipazione alle prossime scuole di specializzazione ai laureati risultati idonei al termine delle relative procedure concorsuali, in modo tale che possano iniziare a frequentare i corsi non appena abilitati, **senza dover attendere** forzatamente il successivo bando.

Alla **Camera** invece **Benedetto Fucci** (Misto) chiede al governo di garantire anche in capo alle **figure dirigenziali** le "necessarie competenze mediche in relazione alle attività effettivamente svolte nei rispettivi dipartimenti delle **aziende sanitarie**". Il deputato allo stesso tempo sollecita il ministro della Salute a promuovere "una ricognizione sulla corrispondenza tra le **materie afferenti ai singoli dipartimenti delle aziende ospedaliere italiane** e quelle su cui hanno diretta competenza professionale i rispettivi direttori in carica".

Venerdì 04 Agosto – Ministeri

Ministero della Salute - farmaci veterinari: dal 4 settembre istanze di autorizzazione dovranno essere sottomesse solo tramite portale europeo CESP

Con un annuncio sul proprio [sito ufficiale](#), il ministero della Salute ha reso noto che è stata avviata la fase di **implementazione** per la sottomissione delle **istanze di autorizzazione dei medicinali veterinari** attraverso il portale europeo **CESP** (Central European Submission Portal).

A partire **dal 4 settembre 2017** le istanze di autorizzazione, di variazioni, di trasferimento di titolarità per le procedure Centralizzate dovranno essere sottomesse quindi **solo attraverso questo portale**, destinandole alla **Direzione Generale della sanità animale e dei medicinali veterinari** presso il dicastero della Salute.