

Login con  » ACCEDI | REGISTRATI

SANITÀ33

Politica sanitaria ▾ / Ricerca e cura ▾ / Lavoro e professioni ▾ / Speciali e servizi ▾

Q / 33 ▾

< Home / Governo e Parlamento / Farmaceutica



POLITICA SANITARIA

27 Febbraio 2026

FARMACEUTICA

Testo unico della farmaceutica, Aleotti (Menarini): priorità accesso equo e semplificazione

Lucia Aleotti, componente del Cda di Menarini e del comitato di presidenza di Farindustria, si schiera a favore delle politiche avviate dal ministero della Salute



«È un falso assoluto. Vent'anni fa, cioè nel 2006, lo Stato per i farmaci distribuiti in farmacia pagava 12 miliardi. Oggi ne spende 8. Non mi sembra che vi sia alcuna speculazione. È invece importante portare quanto più possibile l'innovazione farmaceutica nelle farmacie, che sono vicine ai pazienti». Lo afferma Lucia Aleotti, azionista e componente del Cda del gruppo Menarini e del comitato di presidenza di Farindustria, in un'intervista al Quotidiano Nazionale, intervenendo nella polemica seguita al Dataroom del Corriere della Sera che attribuiva alle misure del ministero della Salute un aumento della spesa farmaceutica a vantaggio di farmacie e industria.

Testo unico della farmaceutica: un riordino necessario

Resta aggiornato con noi!

La tua risorsa per news mediche, riferimenti clinici e formazione.

Iscriviti al servizio utilizzando il tuo account Medikey

Dichiaro di aver letto e accetto le condizioni di privacy

IlMagazine
Il giornale del management della sanità

I PIÙ LETTI

Aleotti valuta positivamente l'elaborazione di un Testo unico della farmaceutica che, secondo il promotore sottosegretario Marcello Gemmato, potrebbe essere definito entro fine anno. L'obiettivo indicato è «garantire un accesso equo ai farmaci su tutto il territorio nazionale, ridurre la burocrazia, consolidare il ruolo delle farmacie di comunità come presidi territoriali e migliorare la sostenibilità del sistema sanitario».

Nel merito delle questioni aperte, Aleotti sottolinea la necessità che il provvedimento introduca misure per ridurre la burocrazia regionale, ritenuta responsabile dell'allungamento dei tempi di accesso al farmaco dopo la valutazione di Ema e Aifa. Indica inoltre l'esigenza di un ripensamento del payback e, più in generale, delle modalità di finanziamento del sistema farmaceutico. Evidenzia anche il tema della sostenibilità economica, per l'industria, della produzione di farmaci consolidati destinati alla gestione della cronicità. «I prezzi dei farmaci rimborsati non vengono mai aggiornati dallo Stato in base all'inflazione e molti prodotti presentano valori invariati o in calo da oltre vent'anni», osserva.

Aleotti richiama infine la questione della dipendenza dalla produzione di principi attivi in Cina e India, tema riproposto anche dal sottosegretario Gemmato e dal presidente di Farindustria **Marcello Cattani**. Si tratta, sottolinea, di una criticità complessa, che a suo giudizio risente anche di alcune scelte della Commissione europea. Tra queste cita il provvedimento sulle acque reflue, che «sembra voler allontanare gli investimenti dal nostro continente».

Se l'articolo ti è piaciuto rimani in contatto con noi sui nostri canali social seguendoci su:



Oppure rimani sempre aggiornato in ambito farmaceutico iscrivendoti alla nostra newsletter!

ISCRIVITI

POTREBBERO INTERESSARTI ANCHE

27/02/2026

REGIONI E ASL

Registro dispositivi impiantabili, ok delle Regioni al

27/02/2026

TERAPIA

Hiv, studio Lancet su nuova monocompressa. Soppressione

GOVERNO E PARLAMENTO

Milleproroghe, via libera della Camera. Misure sanitarie confermate tra scudo penale, personale e fondi

GOVERNO E PARLAMENTO

Specializzazioni non mediche, interrogazione sul Dpcm borse. Bandi ancora fermi

GOVERNO E PARLAMENTO

Farmaci, politiche Usa su prezzi e dazi riaprono il confronto su accesso e strategie globali

GOVERNO E PARLAMENTO

Social media e salute mentale minori, negli Usa via ai processi contro le piattaforme

GOVERNO E PARLAMENTO

Fumo, 25mila firme per proposta di legge su aumento prezzi. Campagna promossa da società scientifiche

disegno di legge nazionale

Il 26 febbraio la Conferenza Stato-Regioni ha espresso parere favorevole al ddl che istituisce il Registro unico nazionale dei dispositivi medici impiantabili presso il Ministero della Salute

27/02/2026

MERCATO

Farmaceutica, Benta acquisisce NerPharMa di Nms. Attesa per ricadute su polo di Nerviano

Il gruppo Benta ha acquisito NerPharMa del Nms Group di Nerviano; il deputato Cecchetti sottolinea tutele occupazionali e valore strategico del sito

virale mantenuta dopo switch terapeutico

Uno studio di fase 3 pubblicato su Lancet e presentato al CROI 2026 di Denver mostra che una combinazione sperimentale in singola compressa mantiene la soppressione virologica

27/02/2026

OSPEDALI

Malattie rare, Fiaso: rafforzare la rete per garantire equità di accesso alle cure

Fiaso ha indicato integrazione ospedale-territorio e lavoro di rete tra istituzioni e associazioni come priorità per le malattie rare

SANITÀ33

CARDIOLOGIA33

DIABETOLOGIA33

ENDOCRINOLOGIA33

GINECOLOGIA33

FARMACISTA33

PUNTOEFFE

ODONTOIATRIA33

DENTAL CADMO:

DICA33

ECM33

VE33

DOCTOR33

MEDICINA INTERNA33

NUTRIZIONE33

PEDIATRIA33

ORTOPEDIA33

ONCONEWS

Chi Siamo
 Contatti
 Note
 Legali
 Privacy

©2026 Edra S.p.a | www.edraspa.it | P.iva 08056040960 | Tel. 02/881841 | Sede legale: Viale Enrico Forlanini 21 - 20134 Milano (Italy)