

ABBONATI
[HOME](#) [PRIMO PIANO](#) [BREAKING NEWS](#)
[SPECIALI](#)


Fondazione GIMBE. Farmaci e dispositivi: l'Italia in ritardo sulla digitalizzazione della tracciabilità

SANITÀ | 18 Giugno 2026 |

Da redazione

- Advertisement -

POTREBBE INTERESSARTI

Sanità
[Malattie rare, al Ministero della Salute il 1° Summit Nazionale: presentata la Carta di Roma](#)

redazione - 16 Giugno 2026

- Advertisement -

Sanità
[Giuliano \(UGL\): "Valorizzare gli infermieri di famiglia e comunità per rendere efficienti la riforma della medicina del territorio"](#)

15 Giugno 2026

Sanità
[AMSI-Uniti per Unire. Più di 1360 Congressi e Convegni dal 2000](#)

12 Giugno 2026

Sanità
[Bianchi \(Avis\): dono di sangue e plasma risorsa preziosa da tutelare](#)

12 Giugno 2026

AgenPress. A oltre un anno dall'entrata in vigore in Italia del nuovo sistema europeo anticontraffazione dei farmaci, il percorso di digitalizzazione e standardizzazione della catena di approvvigionamento (*supply chain*) sanitaria procede ancora a rilento. È quanto emerge dal Report dell'Osservatorio GIMBE "La standardizzazione e la digitalizzazione dei processi di approvvigionamento nelle strutture sanitarie", realizzato con il supporto di GS1 Italy.

Il Report documenta come la trasformazione digitale dei servizi farmaceutici ospedalieri e territoriali rappresenti oggi una leva strategica per garantire sicurezza delle cure, tracciabilità dei prodotti sanitari, riduzione degli sprechi e sostenibilità economica del Servizio Sanitario Nazionale (SSN).

Uno dei nodi centrali riguarda l'attuazione della Direttiva europea sull'anticontraffazione dei farmaci (*Falsified Medicines Directive – FMD*, Direttiva 2011/62/EU) che ha introdotto un sistema europeo di prevenzione della contraffazione dei medicinali, imponendo specifiche misure di sicurezza volte a contrastare l'ingresso di medicinali falsificati nella catena di fornitura. Inoltre, il Regolamento delegato (UE) 2016/161, entrato in vigore il 9 febbraio 2019 per tutti i Paesi dell'Unione Europea ad esclusione di Belgio, Grecia e Italia, ha definito le modalità operative del sistema, introducendo l'obbligo di apporre sull'imballaggio dei medicinali due caratteristiche di sicurezza (*safety features*), costituite da un identificativo univoco (*Unique Identifier – UI*) e da un sistema di prevenzione delle manomissioni (*Anti-Tampering Device – ATD*) che consentano l'identificazione e l'autenticazione dei medicinali lungo tutta la filiera

distributiva. La direttiva è operativa in Italia dall'8 febbraio 2025 con l'approvazione del D.Lgs. 10/2025 che, tuttavia, prevede un periodo transitorio di stabilizzazione di 24 mesi destinato a concludersi il 9 febbraio 2027. Dei 9 principali provvedimenti attuativi previsti dal D.Lgs. 10/2025, 5 risultano adottati, mentre 4 sono ancora mancanti, nonostante termini di emanazione compresi tra 30 e 90 giorni. Tra quelli non ancora adottati figurano gli atti relativi all'adeguamento della banca dati centrale dei medicinali, alle specifiche tecniche dei sistemi di registrazione dell'identificativo univoco e alle modalità di interazione tra archivi nazionali e operatori autorizzati.

«Il ritardo nell'adozione dei provvedimenti attuativi – dichiara Nino Cartabellotta, Presidente della Fondazione GIMBE – rischia di rallentare l'intero processo di transizione verso il nuovo sistema europeo di serializzazione dei farmaci. La digitalizzazione della *supply chain* sanitaria non è un semplice aggiornamento tecnologico, ma una misura essenziale di sicurezza pubblica».

Il nuovo sistema prevede che ogni confezione di farmaco sia identificata tramite un codice GS1 DataMatrix contenente cinque informazioni fondamentali: codice prodotto, numero seriale, lotto di produzione, data di scadenza e codice dell'autorizzazione all'immissione in commercio (AIC). Ogni confezione sarà inoltre dotata di dispositivi anti-manomissione per impedire l'ingresso di medicinali falsificati nella filiera legale.

Va sottolineato come l'Italia parta da una posizione avanzata grazie allo storico sistema del bollino farmaceutico, che ha consentito al nostro Paese di ottenere una deroga europea di sei anni rispetto all'entrata in vigore del Regolamento UE 2016/161. Tuttavia, la piena interoperabilità dei sistemi informativi sanitari resta ancora incompleta. «Ospedali e servizi farmaceutici territoriali – dichiara Marco Mosti, Direttore Generale della Fondazione GIMBE – dovranno gestire milioni di confezioni serializzate attraverso sistemi informatici integrati e interoperabili. Senza investimenti adeguati in digitalizzazione, infrastrutture e formazione del personale, il rischio è quello di generare nuove inefficienze operative».

I servizi farmaceutici rappresentano il presidio dell'intero ciclo logistico dei prodotti sanitari: approvvigionamento, ricezione, controllo, stoccaggio, distribuzione ai reparti, gestione dei richiami e delle non conformità. In questo contesto, la farmacia ospedaliera evolve sempre più verso un ruolo di governance clinico-gestionale e controllo della qualità.

Sul fronte dei dispositivi medici, il sistema UDI (*Unique Device Identification*) – introdotto dai regolamenti europei 2017/745 e 2017/746 – rafforza la tracciabilità dei dispositivi attraverso l'identificazione univoca lungo l'intero ciclo di vita del prodotto. In Italia gli obblighi di registrazione e conservazione elettronica dei dati sono stati estesi ai dispositivi ad alto rischio (classe III) tra cui i pacemaker, alcuni dispositivi impiantabili (classe IIb) come le protesi articolari e ai dispositivi diagnostici in vitro (classe D) quali test per HIV, epatite B/C, ebola con l'obiettivo di migliorare sicurezza, rintracciabilità e gestione di eventuali richiami o segnalazioni di non conformità.

Indagine GIMBE: digitalizzazione ancora molto eterogenea nei Dipartimenti

Farmaceutici. Emergono forti differenze nei livelli di digitalizzazione delle strutture sanitarie italiane. L'indagine della Fondazione GIMBE, a cui hanno partecipato 79 Dipartimenti Farmaceutici distribuiti in 17 Regioni italiane (con l'eccezione di Calabria, Molise e Valle d'Aosta), documenta che il 29,1% delle strutture non utilizza sistemi di lettura dei codici a barre per garantire la tracciabilità di farmaci e dispositivi medici, mentre quasi 3 strutture su 4 (74,7%) non dispongono di magazzini automatizzati o robotizzati. Inoltre, solo il 5,1% delle strutture dichiara una integrazione completa e automatizzata tra gestionale di magazzino e cartella clinica elettronica, mentre il 41,8% non dispone di alcuna integrazione. Tra le principali criticità segnalate nei processi di distribuzione emergono l'assenza di automazione (59,5%), errori nella tracciabilità e nella gestione delle scorte (41,8%) e problemi di comunicazione tra la

farmacia e le unità operative cliniche (25,3%). «I dati dell'indagine – commenta Mosti – dimostrano che la trasformazione digitale della *supply chain* sanitaria procede ancora a velocità molto diverse tra le strutture sanitarie. Accanto a realtà avanzate persistono processi fortemente manuali e frammentati che rischiano di rallentare l'attuazione dei nuovi sistemi europei di tracciabilità».

«Il report presentato oggi evidenzia la necessità di accelerare la digitalizzazione del Servizio Sanitario Nazionale e l'adozione di standard interoperabili per colmare il ritardo dell'Italia nel contrasto alla contraffazione dei farmaci» commenta Bruno Aceto, CEO di GS1 Italy. «In questo percorso, gli standard GS1 consentono di trasformare gli obblighi normativi in un'opportunità di innovazione ed efficienza. Come GS1 Italy siamo pronti ad affiancare istituzioni e aziende nell'implementazione degli standard già adottati a livello globale per migliorare la sicurezza dei pazienti e l'efficienza del settore sanitario».

«La standardizzazione dei processi logistici – conclude Cartabellotta – rappresenta una delle grandi sfide organizzative del SSN. Tracciabilità digitale, automazione e interoperabilità dei dati non servono solo a contrastare la contraffazione, ma anche a migliorare sicurezza delle cure, appropriatezza e sostenibilità del SSN».

- Advertisement -

ULTIME NOTIZIE

Breaking news

Ecco il testo dell'accordo tra Stati Uniti ed Iran in 14 punti

redazione - 18 Giugno 2026

Breaking news

Ghalibaf: "La firma dell'accordo è una vittoria per l'Iran. E' la prova del fallimento dell'America" "

redazione - 18 Giugno 2026

Breaking news

Trump e il presidente iraniano firmano digitalmente un memorandum d'intesa con le disposizioni per porre fine alla guerra

redazione - 18 Giugno 2026

Primo Piano

Maturità 2026, al via gli esami: oltre 527 mila studenti alle prese con il tema di italiano

redazione - 18 Giugno 2026

- Advertisement -

ARTICOLI PIÙ CONSULTATI

Breaking news

Ghalibaf: "La firma dell'accordo è una vittoria per l'Iran. E' la prova del fallimento dell'America" "

18 Giugno 2026

Breaking news

Trump e il presidente iraniano firmano digitalmente un memorandum d'intesa con le disposizioni per porre

CATEGORIE PIÙ VISITATE

Cronaca	13080
Politica	9822
Breaking news	7736
Cronaca Internazionale	6742
Regioni	4973
Esteri	4790
Primo Piano	3894
Economia	3735
Sanità	3588
Coronavirus	2682

MENU RAPIDO



Chi Siamo
 Board
 Inserzionisti
 Contatti
 Privacy Policy
 Cookie Policy

Testata Registrata c/o Tribunale di Velletri
 15/2002 | Direttore Responsabile: Maria Conti

Le foto, video e testi presenti su AgenPress.it provengono anche attraverso la rete Internet: per utilizzo informativo, didattico, scientifico e non a scopo di lucro.

Al fine di accettare il libero regime di circolazione e non violare il diritto d'autore o altri diritti esclusivi verranno effettuate le opportune verifiche.

Per segnalare alla redazione eventuali errori nell'uso di materiale riservato.

CONTATTI: redazione@agenpress.it

fine alla guerra
18 Giugno 2026

Primo Piano

Maturità 2026, al via gli
esami: oltre 527 mila
studenti alle prese con il
tema di italiano
18 Giugno 2026

Animali	2275
Lavoro	2102
Guerra Ucraina	1961

© 2025 agenpress.it - FONDATA DA MARIA CONTI. All Rights Reserved. Credits