



rmativa europea e Servizio sanitario nazionale: la chiave è l'ecosistema GS1



pblicato il: 13 Luglio 2026

LYX-AboutPharma - IN COLLABORAZIONE CON GS1 ITALY

rmaci, dispositivi medici: il legislatore europeo si è molto occupato dell'ambito sanitario, con l'intento di garantire maggiore trasparenza lungo la era e rendere più sicuri i processi di cura. Ma a che punto è l'Italia?

La ricerca di Gimbe

ndazione Gimbe, con il supporto di GS1 Italy, ha condotto e pubblicato la ricerca "La standardizzazione e la digitalizzazione dei processi di provvigionamento nelle strutture sanitarie". La ricerca si concentra sulla situazione delle strutture sanitarie italiane con l'obiettivo di analizzare lo stato dell'arte e monitorare il processo di adeguamento alle normative europee che coinvolgono farmaci e dispositivi medici.

ricerca restituisce una fotografia problematica. Per quanto riguarda i farmaci, in particolare, si avvicina la data prevista (il termine scade il 9 febbraio 2027) per adeguarsi alla direttiva europea anticontraffazione farmaco (Falsified Medicine Directive o Fmd). È proprio l'aspetto sistemico, l'altare carente e la supply chain fatica a lavorare in modo coordinato ed efficiente.

Contesti eterogenei

supply chain, oggi, rappresenta un elemento sempre più strategico nel settore healthcare: è necessaria per garantire continuità terapeutica, sicurezza del paziente e qualità del servizio lungo l'intera rete distributiva. La ricerca mostra però uno stato dell'arte eterogeneo e poco digitalizzato: la standardizzazione e la digitalizzazione dei processi nelle strutture sanitarie nazionali, in particolare quello di approvvigionamento, sembrano ancora lontane.

iegia **Bruno Aceto**, CEO di GS1 Italy: "Il report lancia un messaggio importante: per colmare i ritardi dell'Italia nell'adozione delle pratiche anticontraffazione dei farmaci servono interventi coordinati su più livelli, finalizzati soprattutto a promuovere la digitalizzazione del Ssn e l'adozione di standard di interoperabilità. Noi di GS1 Italy, siamo pronti ad affiancare istituzioni, aziende e strutture ospedaliere nell'implementazione degli standard GS1, per garantire l'efficienza dei processi e la sicurezza delle cure e dei pazienti".

Il nuovo sistema per i farmaci

nuovo sistema anticontraffazione dell'Unione europea imporrà anche in Italia – come già avviene nel resto dell'Unione Europea – l'obbligo di notificare in maniera univoca tutte le confezioni dei prodotti farmaceutici soggette a prescrizione con un codice bidimensionale di tipo GS1 DataMatrix.

oggi però, rileva il report, solo il 6,3% delle strutture si sta attivamente preparando alla scadenza. L'87,3%, al contrario, non ha fornito alcuna indicazione operativa su come adeguarsi al nuovo sistema.

dispositivi medici

I standard GS1 sono necessari anche per realizzare lo Unique Device Identification (UDI), il codice che identifica i dispositivi medici lungo la supply chain sanitaria.

Nonostante i vantaggi nell'assicurare la tracciabilità e la rintracciabilità dei dispositivi medici e nell'ottimizzare i processi di cura, l'UDI risulta ancora poco diffuso. Solo il 15,2% delle strutture ha attivato la registrazione e la conservazione elettronica dei codici. Il 41,7% delle strutture italiane ricorre ancora all'inserimento manuale dei dati. Numeri che non confortano.

L'ecosistema GS1

In questo quadro, gli standard GS1 assumono particolare rilevanza: non si limitano infatti a garantire la conformità normativa, ma offrono un guadagno comune e globale per affrontare e risolvere più agevolmente le inefficienze strutturali. Gli esempi sono numerosi:

- Lo standard GS1 EDI (Electronic Data Interchange) permette di ricevere un documento di trasporto elettronico (DESADV), automatizzando processi oggi spesso cartacei.
- L'uso congiunto delle chiavi GS1 GTIN (Global Trade Item Number, per i prodotti), GS1 GLN (Global Location Number, per i luoghi) e GS1 GSRN (Global Service Relation Number, per i pazienti e gli operatori) garantisce la piena interoperabilità dei software e consente alle strutture di mettere facilmente in comunicazione magazzino e cartella clinica.
- Lo standard GS1 GLN identifica univocamente i reparti, mentre il codice SSCC (Serial Shipping Container Code) traccia in modo sicuro i trasferimenti logistici interni: questa combinazione riduce i problemi di comunicazione tra farmacia e unità operative.
- A valle del processo logistico, le scansioni abbinate di braccialetto del paziente, badge dell'infermiere (tramite un codice GS1 GSRN) e farmaco permettono ai software di convalidare la "regola delle 5 R" (giusto paziente, giusto farmaco, giusta dose, giusta terapia, giusto momento), bloccando proattivamente qualunque possibile errore terapeutico.

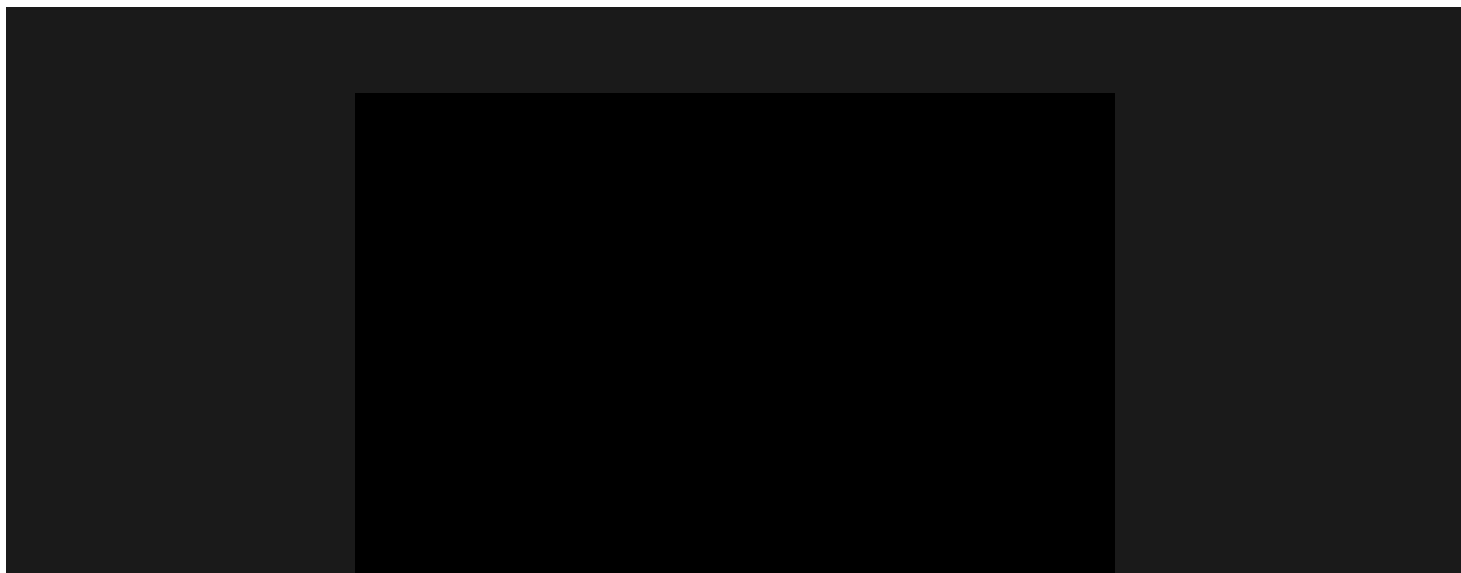
Evidente, dunque, che aderire a GS1 Italy e avere accesso al sistema GS1 rappresenti prima di tutto una scelta strategica: non un semplice obbligo da adempiere ai requisiti di legge ma un'opportunità concreta di rendere più rapidi ed efficienti i processi ospedalieri, migliorando l'esperienza tanto per gli operatori quanto per i pazienti. L'executive summary della ricerca condotta da Fondazione GIMBE e una panoramica degli standard GS1 che possono supportare la filiera sanitaria sono disponibili gratuitamente sul sito di GS1 Italy.

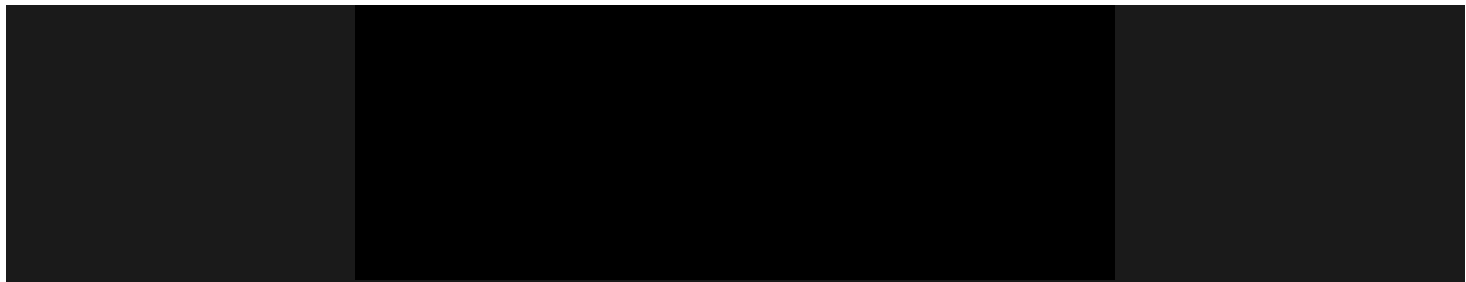
[Clicca per approfondire](#)

Tag: [anticontraffazione](#) / [approvvigionamenti](#) / [falsified medicine directive](#) / [fmd](#) / [fondazione gimbe](#) / [gs1 italy](#) /

CONDIVIDI [f](#) [in](#) [📧](#) [📌](#)

IP-DATA





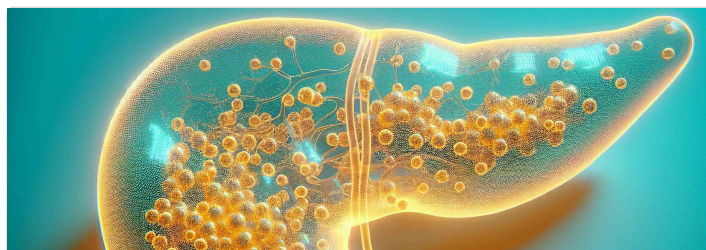
L'INFORMAZIONE OGNI GIORNO

[RICEVI LA NEWSLETTER](#)

CELTE DALLA REDAZIONE

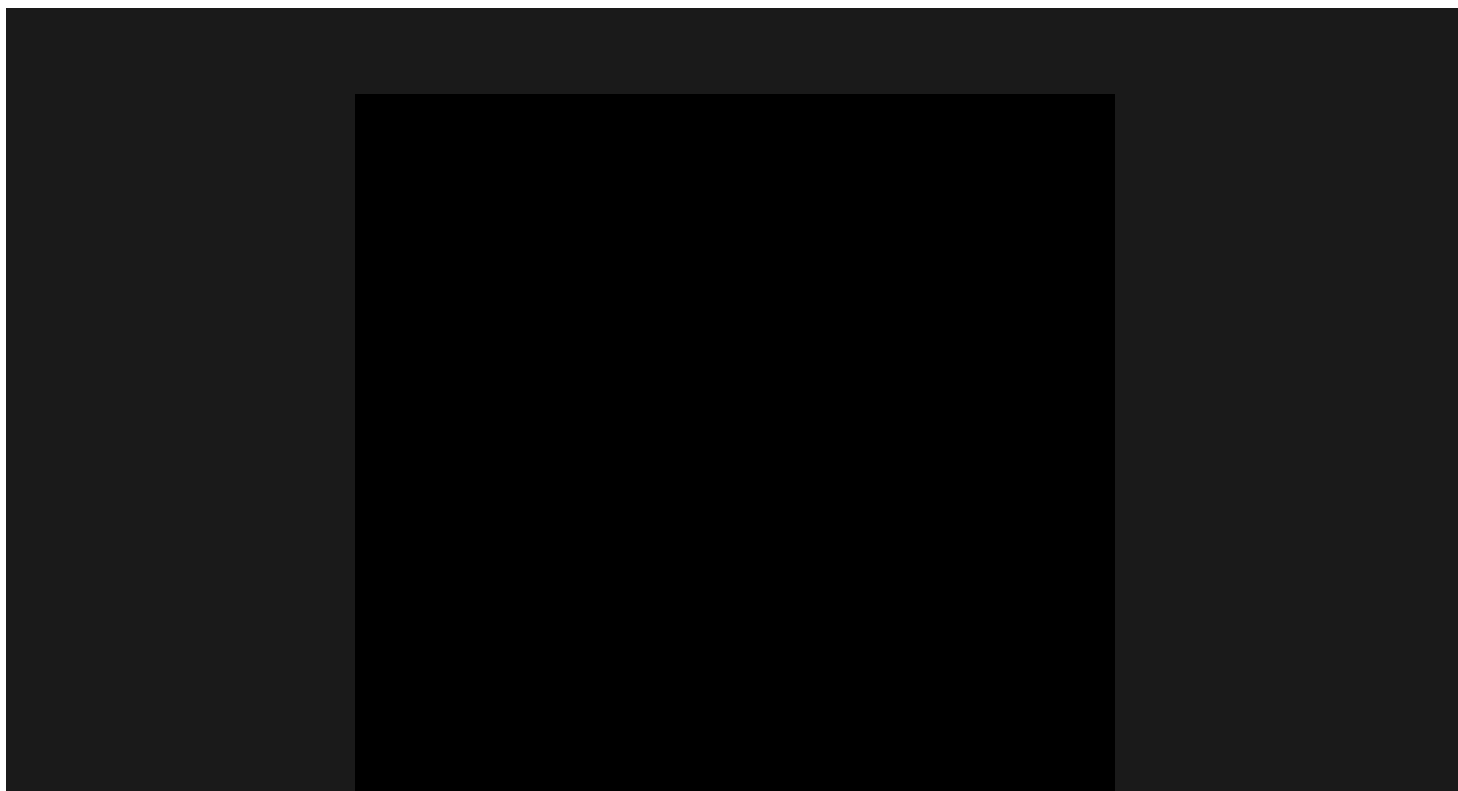


pprovazioni accelerate e incertezza clinica: il delicato nodo da sciogliere per le genzie regolatorie



Anche il pancreas può essere grasso: giù i veli da una condizione ancora tutta d esplorare

BBONATI



[ABBONATI ALLA RIVISTA](#)
UBRICHE


Diabete di tipo 2: l'efficacia del trattamento precoce con tirzepatide ridefinisce gli standard di cura



Malattie renali rare: C3G e pIC-MPGN e l'importanza di una diagnosi corretta



Colangite biliare primitiva: la qualità della vita entra nella valutazione clinica



Farmaci per l'obesità: la Lombardia accelera sull'accesso alle cure (a partire dai pazienti fragili)

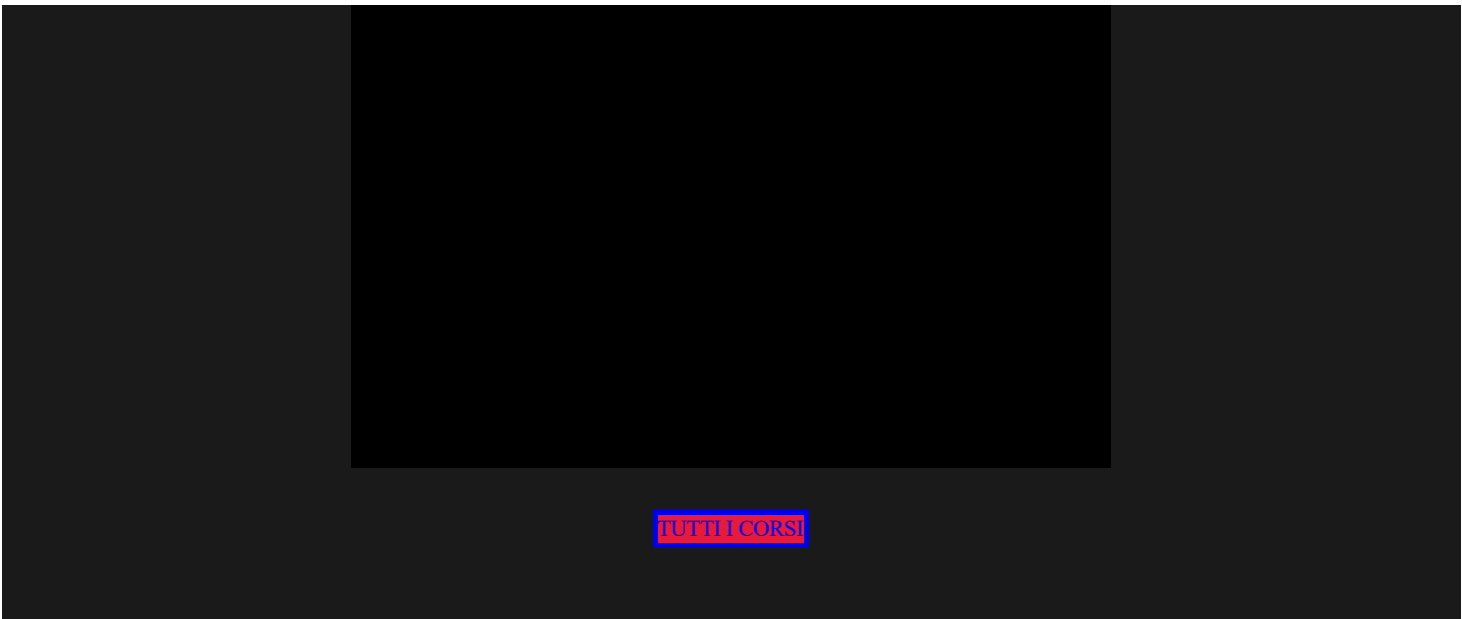


Organismi Notificati a tempo: cosa cambia dal 25 febbraio 2027



Patient Support Program e Digital Health: innovazione, engagement e nuove opportunità per il Pharma

ORMAZIONE



[TUTTI I CORSI](#)

[News](#)
[Eventi e Convegni](#)
[AboutAcademy](#)
[Prodotti editoriali](#)
[AboutJob](#)
[Multimedia](#)

[CONTATTACI](#)[ISCRIVITI ALLA NEWSLETTER](#)[ISCRIVITI](#)

[Privacy Policy](#)
[Cookie policy](#)
[Dichiarazione di accessibilità](#)
[Termini e condizioni](#)

 Utilizziamo i cookie sul nostro sito Web per offrirti l'esperienza più pertinente ricordando le tue preferenze e le visite ripetute. Cliccando su "Accetta tutti" acconsenti all'uso di TUTTI i cookie. Tuttavia, puoi visitare "Impostazioni cookie" per fornire un consenso controllato.

IMPOSTAZIONE COOKIE

ACCETTA TUTTI

RIFIUTA

[Leggi di più](#)