

# FarmacistaPiù

Il congresso dei farmacisti italiani

# 2022

IL RILANCIO DELLA SANITÀ  
TERRITORIALE STRUMENTO DI  
GARANZIA PER LA PROMOZIONE  
DELLA SALUTE E PER LA  
CONTINUITÀ ASSISTENZIALE

Ruolo del farmacista e  
funzione della farmacia

20  
21  
22

OTTOBRE

IXª EDIZIONE

Partner: 

Una iniziativa di:

  
federfarma

  
Unione Tecnica Italiana Farmacisti

  
Fondazione Francesco Cannavò

Con il patrocinio di:

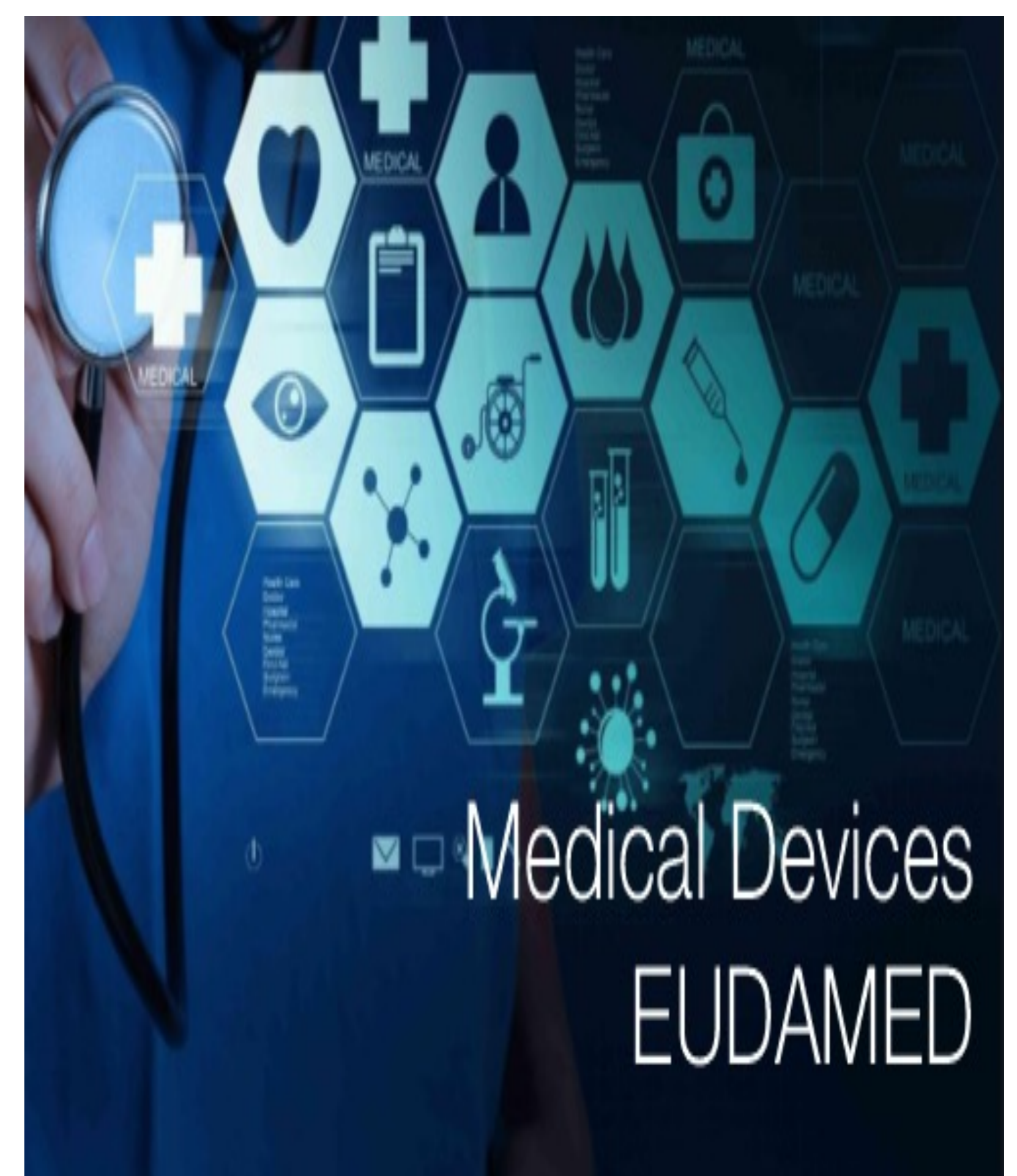
 Federazione Ordini  
Farmacisti Italiani

## CODICE UDI: LA RAMPA DI LANCIO VERSO LA BANCA DATI EUDAMED SUI DISPOSITIVI MEDICI

**Pamela Giambastiani**

**Dirigente Farmacista UOC Farmaceutica Ospedaliera Lucca**

**INTRODUZIONE:** Il nuovo database europeo EUDAMED, la cui piena applicazione è avvenuta a maggio 2022, è il vettore che permette il mutuo scambio di informazioni tra operatori economici, organismi notificati e Stati Membri. Elemento chiave per il funzionamento di EUDAMED è UDI (Unique Device Identifier), il codice alfanumerico unico per ciascun dispositivo apposto sul confezionamento primario o secondario. La Commissione Europea ha programmato un adeguamento dell'etichettatura dei dispositivi medici (DM) in funzione della loro classe di rischio e per i DM di classe III il termine ultimo era stato fissato per il 26 maggio 2021. L'Unità Operativa di Farmacia Ospedaliera di Lucca ha effettuato una verifica attiva sulla conformità dei DM di classe III relativa alla presenza di UDI sul confezionamento primario e secondario.



**MATERIALI E METODI:** Sono stati controllati tutti i DM di classe III presenti in tutte le Unità Operative, pervenuti prima dell'entrata in vigore del Regolamento (UE) 2017/745. La verifica effettuata è stata l'ispezione visiva della presenza del codice UDI in etichetta o sul confezionamento secondario sotto forma di codice alfanumerico, numerico, barcode, QR Code leggibile tramite strumenti elettronici.

## Unique Device Identifier (UDI)



**RISULTATI:** Tutti i DM di classe III sono risultati conformi.

**CONCLUSIONI:** Il sistema UDI permette la riduzione del rischio correlato alla mancata tracciabilità dei DM, implementa lo sviluppo della banca dati EUDAMED sui dispositivi che, a sua volta, è l'elemento più rappresentativo per filmare il ciclo di vita di ogni DM.

**BIBLIOGRAFIA:** <https://www.salute.gov.it>



**Servizio  
Sanitario  
della  
Toscana**