

DECRETO 21 aprile 2026.

Prezzo medio ponderato relativo all'emissione dei buoni ordinari del Tesoro a 91 giorni.

IL DIRETTORE GENERALE DEL TESORO

Visto il decreto n. 8887 del 25 febbraio 2026, che ha disposto per il 27 febbraio 2026 l'emissione dei buoni ordinari del Tesoro a novantuno giorni;

Visto l'art. 4 del decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165;

Ravvisata l'esigenza di svolgere le aste dei buoni ordinari del Tesoro con richieste degli operatori espresse in termini di rendimento, anziché di prezzo, secondo la prassi prevalente sui mercati monetari dell'area euro;

Ritenuto che in applicazione dell'art. 4 del menzionato decreto n. 8887 del 25 febbraio 2026 occorre indicare con apposito decreto i rendimenti e i prezzi di cui al citato articolo, risultanti dall'asta relativa alla suddetta emissione di buoni ordinari del Tesoro;

Decreta:

Per l'emissione dei buoni ordinari del Tesoro del 27 febbraio 2026, emessi con decreto n. 8887 del 25 febbraio 2026, il rendimento medio ponderato dei B.O.T. a novantuno giorni è risultato pari a 2,032%. Il corrispondente prezzo medio ponderato è risultato pari a 99,489.

Il prezzo medio ponderato determinato ai fini fiscali, ai sensi dell'art. 17 del decreto citato è pari a 98,981.

Il rendimento minimo accoglibile e il rendimento massimo accoglibile sono risultati pari rispettivamente a 1,532% e a 3,031%.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 21 aprile 2026

p. Il direttore generale del Tesoro: IACOVONI

26A02044

DECRETO 21 aprile 2026.

Prezzo medio ponderato relativo all'emissione dei buoni ordinari del Tesoro a 183 giorni.

IL DIRETTORE GENERALE DEL TESORO

Visto il decreto n. 15208 del 26 marzo 2026, che ha disposto per il 31 marzo 2026 l'emissione dei buoni ordinari del Tesoro a centottantatré giorni;

Visto l'art. 4 del decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165;

Ravvisata l'esigenza di svolgere le aste dei buoni ordinari del Tesoro con richieste degli operatori espresse in termini di rendimento, anziché di prezzo, secondo la prassi prevalente sui mercati monetari dell'area euro;

Ritenuto che in applicazione dell'art. 4 del menzionato decreto n. 15208 del 26 marzo 2026 occorre indicare con apposito decreto i rendimenti e i prezzi di cui al citato articolo, risultanti dall'asta relativa alla suddetta emissione di buoni ordinari del Tesoro;

Decreta:

Per l'emissione dei buoni ordinari del Tesoro del 31 marzo 2026, emessi con decreto n. 15208 del 26 marzo 2026, il rendimento medio ponderato dei B.O.T. a centottantatré giorni è risultato pari a 2,482%. Il corrispondente prezzo medio ponderato è risultato pari a 98,754.

Il prezzo medio ponderato determinato ai fini fiscali, ai sensi dell'art. 17 del decreto citato è pari a 98,754.

Il rendimento minimo accoglibile e il rendimento massimo accoglibile sono risultati pari rispettivamente a 1,983% e a 3,480%.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 21 aprile 2026

p. Il direttore generale del Tesoro: IACOVONI

26A02045

MINISTERO DELLA SALUTE

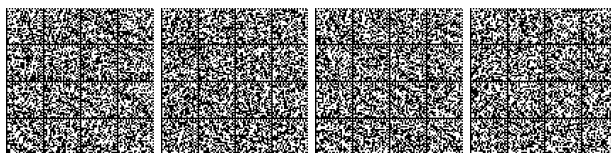
DECRETO 20 aprile 2026.

Correzione del decreto 11 agosto 2025 concernente l'approvazione delle domande con le relative risposte per i concorsi per il conferimento delle sedi farmaceutiche.

IL SOTTOSEGRETARIO DI STATO

Vista la legge 8 novembre 1991, n. 362, recante «Norme di riordino del settore farmaceutico» e, in particolare, l'art. 4;

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 30 marzo 1994, n. 298, e successive modificazioni, recante «Regolamento di attuazione dell'art. 4, comma 9, della legge 8 novembre 1991, n. 362, concernente norme di riordino del settore farmaceutico» e successive modificazioni, che disciplina le procedure concorsuali per il conferimento di sedi farmaceutiche;



Visto, in particolare, l'art. 7 del citato decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 30 marzo 1994, n. 298 che disciplina la prova attitudinale e demanda al Ministero della salute la predisposizione delle domande con le relative risposte, su proposta di una Commissione nominata dal Ministro;

Visto, altresì, il comma 2 del predetto art. 7, secondo cui: «Le domande, con le relative risposte, sono estratte a sorte dalla commissione esaminatrice fra le tremila predisposte ogni due anni dal Ministero della sanità, su proposta di una commissione nominata dal Ministro e pubblicate nella *Gazzetta Ufficiale*, unitamente alle relative risposte»;

Visto il decreto-legge 30 settembre 2003, n. 269, convertito con modificazioni dalla legge 24 novembre 2003, n. 326, e, in particolare, l'art. 48, comma 29, che dispone che «Salvo diversa disciplina regionale, a partire dalla data di entrata in vigore della legge di conversione del presente decreto, il conferimento delle sedi farmaceutiche vacanti o di nuova istituzione ha luogo mediante l'utilizzazione di una graduatoria regionale dei farmacisti risultati idonei, risultante da un concorso unico regionale, per titoli ed esami, bandito ed espletato dalla Regione ogni quattro anni»;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 31 ottobre 2022, con il quale l'On. Marcello Gemmato è stato nominato Sottosegretario di Stato alla salute;

Visto il decreto del Ministro della salute 3 febbraio 2023, con il quale il Sottosegretario di Stato alla salute, On. Marcello Gemmato, è stato delegato alla trattazione e alla firma degli atti relativi, tra l'altro, alle competenze in materia di servizio farmaceutico;

Visto il decreto del Sottosegretario di Stato del 2 aprile 2025 di ricostituzione della Commissione di cui all'art. 7 del decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 298/94;

Visto il decreto del Sottosegretario di Stato alla salute 11 agosto 2025, con il quale è stato approvato il testo in vigore delle tremila domande con le relative risposte;

Visto il comunicato del Ministero della salute relativo al decreto 11 agosto 2025, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana - Serie generale n. 210 del 10 settembre 2025;

Ritenuto di dover correggere errori materiali riscontrati nell'allegato al decreto da ultimo citato;

Decreta:

Art. 1.

1. È approvato l'allegato al presente decreto, che costituisce parte integrante dello stesso, recante la correzione degli errori materiali riscontrati nell'elenco delle tremila domande, con le relative risposte, di cui al decreto del Sottosegretario di Stato alla salute 11 agosto 2025.

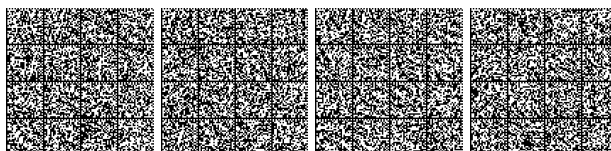
2. Le domande e le risposte rettificcate sostituiscono, ad ogni effetto, le corrispondenti domande e risposte precedentemente pubblicate.

Art. 2.

1. Il presente decreto è pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e sul sito istituzionale del Ministero della salute.

Roma, 20 aprile 2026

Il Sottosegretario di Stato: GEMMATO



Quiz concorsi conferimento sedi farmaceutiche – revisione

| Domanda | QUIZ Errato | QUIZ corretto |
|---------|--|---|
| n. 235 | <p>La vendita al dettaglio o diretta di medicinali veterinari è consentita ai fabbricanti?</p> <p>a. no, mai b. si, sempre c. si, ma previa autorizzazione ministeriale d. si, solo solo a quelli di premiscele per alimenti medicamentosi, nei casi previsti dalla legge e previa autorizzazione della regione e della provincia autonoma o dagli organi da esse individuati e. no, salvo i casi di epidemie</p> <p>RISPOSTA ESATTA D</p> | <p>La vendita al dettaglio o diretta di medicinali veterinari è consentita ai fabbricanti?</p> <p>a. no, mai b. si, sempre c. si, ma previa autorizzazione ministeriale d. si, nei casi previsti dalla legge e previa autorizzazione della regione e della provincia autonoma o dagli organi da esse individuati e. no, salvo i casi di epidemie</p> <p>RISPOSTA ESATTA D</p> |
| n. 532 | <p>In quale dei seguenti casi non è prevista la sostituzione temporanea del titolare della farmacia con altro farmacista?</p> <p>a. per ferie b. per gravidanza, parto, allattamento c. per gravi motivi di famiglia d. per infermità e. per motivi di studio</p> <p>RISPOSTA ESATTA E</p> | <p>In quale dei seguenti casi non è prevista la sostituzione temporanea del titolare della farmacia con altro farmacista?</p> <p>a. per ferie b. per gravidanza, parto, allattamento c. per gravi motivi di famiglia d. per infermità e. per motivi di studio</p> <p>RISPOSTA ESATTA E</p> |
| n. 620 | <p>Il PHT (prontuario Ospedale Territorio) è</p> <p>a. un elenco di farmaci di fascia H b. un elenco di farmaci per i quali è previsto Piano Terapeutico c. un elenco di farmaci per i quali è prevista anche la possibilità di distribuzione diretta d. un elenco di farmaci per i quali sono previste le note AIFA e. un elenco di farmaci dispensabili con ricetta limitativa</p> <p>RISPOSTA ESATTA C</p> | <p>Il PHT (prontuario Ospedale Territorio) è</p> <p>a. un elenco di farmaci di fascia H b. un elenco di farmaci per i quali è previsto Piano Terapeutico c. un elenco di farmaci per i quali è prevista anche la possibilità di distribuzione diretta d. un elenco di farmaci per i quali sono previste le note AIFA e. un elenco di farmaci dispensabili con ricetta limitativa</p> <p>RISPOSTA ESATTA C</p> |
| n. 842 | <p>Gli integratori alimentari sono definiti:</p> <p>a. prodotti destinati ad un'alimentazione particolare b. fonti concentrate di sostanze nutritive o di altre sostanze ad effetto nutritivo o fisiologico c. prodotti dietetici d. alimenti addizionati di vitamine e minerali e. medicinali da banco</p> <p>RISPOSTA ESATTA B</p> | <p>Gli integratori alimentari sono definiti:</p> <p>a. prodotti destinati ad un'alimentazione particolare b. fonti concentrate di sostanze nutritive o di altre sostanze ad effetto nutritivo o fisiologico c. prodotti dietetici d. alimenti addizionati di vitamine e minerali e. medicinali da banco</p> <p>RISPOSTA ESATTA B</p> |
| n. 923 | <p>Sono dovuti i diritti addizionali previsti dalla tariffa nazionale dei medicinali per la dispensazione di medicinali durante le ore di chiusura diurna quando la farmacia effettua servizio "a battenti chiusi"?</p> <p>a. no, mai b. si, sempre c. e' a discrezione del farmacista d. si, ma solo per le farmacie rurali sussidiate</p> | <p>Sono dovuti i diritti addizionali previsti dalla tariffa nazionale dei medicinali per la dispensazione di medicinali durante le ore di chiusura diurna quando la farmacia effettua servizio "a battenti chiusi"?</p> <p>a. no, mai b. si, sempre c. e' a discrezione del farmacista d. si, ma solo per le farmacie rurali sussidiate</p> |



| | | |
|---------|--|---|
| | e. sì, tranne che per le ricette dichiarate urgenti dal medico RISPOSTA ESATTA B | e. sì, tranne che per le ricette dichiarate urgenti dal medico RISPOSTA ESATTA D |
| n. 1120 | Di quali medicinali sono obbligate ad essere provviste le farmacie? Solo a. dei medicinali salvavita e di pronto soccorso b. dei medicinali erogabili in regime di Servizio Sanitario Nazionale c. delle sostanze ad azione stupefacente d. dei medicinali della Tabella n.2 della F.U. e. dei medicinali che il farmacista ritenga utili per il regolare espletamento del servizio RISPOSTA ESATTA D | Di quali medicinali sono obbligate ad essere provviste le farmacie? a. dei medicinali salvavita e di pronto soccorso b. dei medicinali erogabili in regime di Servizio Sanitario Nazionale c. delle sostanze ad azione stupefacente d. dei medicinali della Tabella n.2 della F.U. e. dei medicinali che il farmacista ritenga utili per il regolare espletamento del servizio RISPOSTA ESATTA D |
| n. 1465 | La vendita all'utilizzatore finale di medicinali omeopatici veterinari è riservata alle farmacie? a. A. no, è consentita anche agli esercizi commerciali di cui all'art. 5, comma 1, del DL n. 223/2006 e ai grossisti autorizzati" b. no, è consentita anche ai fabbricanti c. sì d. no, è consentita anche a fabbricanti e grossisti senza alcuna autorizzazione non esistono i medicinali omeopatici veterinari RISPOSTA ESATTA A | La vendita all'utilizzatore finale di medicinali omeopatici veterinari è riservata alle farmacie? a. no, è consentita anche agli esercizi commerciali di cui all'art. 5, comma 1, del DL n. 223/2006 e ai grossisti autorizzati" b. no, è consentita anche ai fabbricanti c. sì d. no, è consentita anche a fabbricanti e grossisti senza alcuna autorizzazione non esistono i medicinali omeopatici veterinari RISPOSTA ESATTA A |
| n. 2168 | Per i dispositivi medico-diagnostici in vitro, il certificato di conformità a. è redatto dal fabbricante b. è previsto per tutti i dispositivi c. è previsto solo per i dispositivi elencati nell'Allegato VIII del Regolamento (UE) 2017/746 d. è previsto solo per i dispositivi per test autodiagnostici e. è obbligatorio per i dispositivi medico-diagnostici in vitro (IVD) immessi sul mercato dell'Unione Europea, in particolare per quelli che rientrano nelle classi di rischio A sterile, B, C e D, come indicato nell'Allegato VIII del Regolamento (UE) 2017/746 RISPOSTA ESATTA E | Per i dispositivi medico-diagnostici in vitro, il certificato di conformità a. è redatto dal fabbricante b. è previsto per tutti i dispositivi c. è previsto solo per i dispositivi elencati nell'Allegato VIII del Regolamento (UE) 2017/746 d. è previsto solo per i dispositivi per test autodiagnostici e. è obbligatorio per i dispositivi medico-diagnostici in vitro (IVD) immessi sul mercato dell'Unione Europea, in particolare per quelli che rientrano nelle classi di rischio A sterile, B, C e D, come indicato nell'Allegato XII del Regolamento (UE) 2017/746 RISPOSTA ESATTA E |
| n. 2680 | Il buono acquisto stupefacenti conforme al D.M. 18.12.2006: a. può essere inviato al fornitore tramite e-mail con il timbro della farmacia b. può essere firmato con firma elettronica digitale e consegnato al fornitore in forma cartacea c. può essere inviato al fornitore tramite e-mail, firmato con firma elettronica digitale d. può essere firmato con firma elettronica digitale e consegnato al fornitore in forma cartacea e. più di una indicazione è corretta RISPOSTA ESATTA C | Il buono acquisto stupefacenti conforme al D.M. 18.12.2006: a. può essere inviato al fornitore tramite e-mail con il timbro della farmacia b. può essere firmato con firma elettronica digitale e consegnato al fornitore in forma cartacea c. può essere inviato al fornitore tramite e-mail, firmato con firma elettronica digitale d. può essere inviato al fornitore tramite PEC con il timbro della farmacia e. più di una indicazione è corretta RISPOSTA ESATTA C |

