



*Ministero dell'Economia e
delle Finanze*



Ministero della Salute

Assessorati alla Sanità
delle Regioni e delle Province
autonome di Trento e di Bolzano
LORO SEDI (via PEC)

E per conoscenza:

Ministero dell'Economia e delle Finanze - Dipartimento per la
Ragioneria dello Stato
PEC: rgs.ragionieregenerale.coordinaamento@pec.mef.gov.it

Ministero della salute
Ufficio di Gabinetto
PEC: gab@postacert.sanita.it

Ufficio Legislativo
PEC: leg@postacert.sanita.it

*Direzione generale della digitalizzazione, del sistema
informativo sanitario e della statistica*
PEC: dgsi@postacert.sanita.it

*Direzione generale dei dispositivi medici e del servizio
farmaceutico*
PEC: dgfdm@postacert.sanita.it

Direzione Generale della programmazione sanitaria
PEC: dgprog@postacert.sanita.it

Direzione generale della prevenzione sanitaria
PEC: dgprev@postacert.sanita.it

Agenzia italiana del farmaco
Direzione generale
PEC: direzione.generale@pec.aifa.gov.it

FNOMCeO Federazione Nazionale degli Ordini dei Medici
Chirurghi e degli Odontoiatri
PEC: segreteria@pec.fnomceo.it

FEDERAZIONE ORDINI FARMACISTI ITALIANI
PEC: posta@pec.fofi.it

OGGETTO: Prescrizioni di medicinali contenenti sostanze stupefacenti o psicotrope con ricetta dematerializzata.

1. Aspetti normativi e individuazione della tipologia di medicinali contenenti sostanze stupefacenti o psicotrope prescrivibili con ricetta dematerializzata

Il decreto del Ministero dell'economia e delle finanze del 2 novembre 2011 (G.U. n. 264 del 12 novembre 2011), nel disciplinare le modalità per attuare la dematerializzazione delle prescrizioni ambulatoriali e farmaceutiche, trasferendo in formato elettronico i dati presenti nel formato della ricetta cartacea per il Servizio sanitario nazionale regolata dal DM 17 marzo 2008¹ dello stesso dicastero, all'art 3 (rubricato "*Medicinali stupefacenti e sostanze psicotrope*") ha escluso dall'ambito di applicazione del medesimo provvedimento esclusivamente le prescrizioni di farmaci di cui al decreto del Ministero della salute 10 marzo 2006.

Com'è noto, i medicinali a base di sostanze stupefacenti e psicotrope devono seguire, oltre la disciplina prevista per tutti i medicinali, anche le specifiche disposizioni di settore regolamentate dal decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309 e s.m.i. In particolare, l'articolo 14 prevede la suddivisione delle sostanze stupefacenti e psicotrope in tabelle distinte e, alla lettera e), prevede che la tabella denominata "**tabella dei medicinali**" sia suddivisa in **cinque sezioni (A-B-C-D-E)**, nelle quali sono indicati i medicinali a base di sostanze attive stupefacenti o psicotrope, ivi incluse le sostanze attive ad uso farmaceutico, di corrente impiego terapeutico a uso umano o veterinario.

Risultano pertanto **prescrivibili con ricetta dematerializzata i medicinali a base di sostanze stupefacenti e psicotrope incluse nelle sezioni B-C-D-E della tabella dei medicinali** di cui all'articolo 14 del menzionato DPR n. 309 del 1990 e s.m.i., non contemplati nel citato decreto del Ministero della salute 10 marzo 2006 in quanto prescrivibili con la ricetta per il Servizio sanitario nazionale di cui al DM 17 marzo 2008.

L'articolo 43 del medesimo DPR dispone, al comma 1, che i medici chirurghi e i medici veterinari prescrivano **i medicinali compresi nella sezione A della tabella dei medicinali**, di cui all'articolo 14, su apposito ricettario approvato con decreto del Ministero della salute e, al comma 4, che tali ricette siano compilate in duplice copia a ricalco per i medicinali non forniti dal Servizio sanitario nazionale e in triplice copia a ricalco per i medicinali forniti dal Servizio sanitario nazionale.

La legge 8 febbraio 2001, n. 12 (Norme per agevolare l'impiego dei farmaci analgesici oppiacei nella terapia del dolore), ha introdotto nel medesimo DPR **l'allegato III-bis** contenente l'elenco delle sostanze stupefacenti e psicotrope per i medicinali destinati al trattamento di pazienti affetti da dolore severo, prevedendo anche per tali medicinali prescrizioni su ricettari a ricalco.

Il decreto del Ministro della salute 10 marzo 2006 - al fine di razionalizzare i ricettari a ricalco per prescrizioni a carico del Servizio sanitario nazionale riguardanti sia i medicinali inclusi nella sezione A della ex tabella II (ora Tabella dei medicinali a seguito delle modifiche introdotte al DPR n. 309 del 9 ottobre 1990 dal decreto-legge 20 marzo 2014, n. 36, trasformato con modifiche nella legge 16 maggio 2014, n. 79), sia i medicinali dell'allegato III-bis del decreto del Presidente della

¹Decreto del Ministro dell'economia e delle finanze 17 marzo 2008 pubblicato nel supplemento ordinario alla Gazzetta Ufficiale n. 86 dell'11 aprile 2008

Repubblica del 9 ottobre 1990, n. 309 - ha previsto l'adozione di un unico modello di ricettario e ne ha definito la struttura.

Inoltre, poiché, successivamente al decreto del Ministro della salute 10 marzo 2006, la legge 15 marzo 2010, n. 38 (Disposizioni per garantire l'accesso alle cure palliative e alla terapia del dolore) ha introdotto, nell'art 43 del DPR n. 309 del 1990, il comma 4-*bis*, il quale dispone che, per la prescrizione nell'ambito del Servizio sanitario nazionale di farmaci previsti dall'allegato III-bis per il trattamento di pazienti affetti da dolore severo, in luogo del ricettario contenente le ricette a ricalco, possa essere utilizzato il ricettario del Servizio sanitario nazionale di cui al DM 17 marzo 2008, **anche le ricette per le prescrizioni di tali medicinali - inclusi nell'allegato III-bis e contrassegnati nella sezione A della tabella dei medicinali con (**), in quanto usufruiscono delle modalità prescrittive semplificate nella terapia del dolore - possono essere dematerializzate**. Restano escluse dalla dematerializzazione le ricette per la prescrizione di medicinali compresi nella sezione A della tabella dei medicinali, con indicazioni diverse dalla terapia del dolore, su ricettari a ricalco. Pertanto sono escluse dall'elenco dei medicinali prescrivibili in modalità semplificata le confezioni a base di metadone.

2. Dematerializzazione ricette prescrizione farmaci stupefacenti – Modalità attuative

Al fine dell'attuazione delle procedure di dematerializzazione, il Ministero della salute, in collaborazione con l'Agenzia italiana del farmaco, rende disponibili al Sistema TS (SAC) l'elenco dei codici di autorizzazione all'immissione in commercio (AIC) dei medicinali stupefacenti (e relativi aggiornamenti) NON prescrivibili secondo le modalità di cui al DM 2/11/2011 e successive modificazioni (Elenco TAB MED SEZ A), nonché l'elenco dei codici AIC dei medicinali stupefacenti (e relativi aggiornamenti) dell'allegato III-bis prescrivibili, secondo le modalità di cui al DM 2/11/2011 e successive modificazioni, esclusivamente per indicazione "Terapia del dolore" (Elenco ALLEGATO III-BIS). Tali elenchi sono riportati in **Allegato**. Relativamente ai farmaci risultanti in tali elenchi, il SAC provvederà, per il primo, a mantenere il controllo bloccante che non consente la dematerializzazione delle relative prescrizioni, e a introdurre, per il secondo, il controllo dell'indicazione del codice TDL (o altro codice adottato a livello regionale del medesimo significato) nel codice esenzione per i medicinali dell'allegato III -bis.

Dovranno ugualmente garantire tale controllo anche i Sistemi regionali (SAR), nonché le cartelle cliniche dei medici prescrittori e delle farmacie. In assenza di tali adeguamenti, non verrebbe assicurata la completa dematerializzazione delle ricette dei farmaci stupefacenti, secondo le indicazioni di cui alla presente Circolare.

Con riferimento alle procedure di prescrizione da parte dei medici, inclusi i medici che operano per il Servizio di assistenza sanitaria ai naviganti e aeronaviganti (SASN), le procedure di dematerializzazione sono le medesime di cui al DM 2/11/2011, attraverso:

- il rilascio del Numero di ricetta elettronica (NRE) tramite il SAC (anche tramite SAR);
- il rilascio del promemoria della ricetta al paziente, anche tramite i canali alternativi di cui all'art. 3-bis del medesimo DM 2/11/2011, nonché, per la fase emergenziale Covid-19, secondo quanto previsto dall'Ordinanza della Protezione Civile n. 651 del 19 marzo 2020, pubblicata sulla Gazzetta Ufficiale n. 74 del 21 marzo 2020.

Restano ferme le modalità di erogazione dei farmaci a fronte della ricetta dematerializzata, secondo le medesime modalità di cui al citato DM 2/11/2011.

Se le singole regioni/PA intendono modificare i suddetti elenchi provvedono ad inoltrare al SAC la lista dei farmaci da escludere dalla ricetta dematerializzata e relativi aggiornamenti.

3. Tempistica di attuazione della dematerializzazione delle ricette dei farmaci stupefacenti

L'avvio delle procedure dovrà essere convenuta con ciascuna regione/PA, tenendo conto delle seguenti attività:

- fornitura telematica al SAC degli elenchi di cui al punto 2, da effettuarsi entro il **30 maggio 2020**;
- adeguamenti dei controlli dei SAR e degli applicativi dei medici prescrittori e delle farmacie.

A fronte delle predette attività, il SAC provvederà a rimuovere il controllo di cui al punto 1, non consentendo la dematerializzazione delle prescrizioni dei farmaci ricompresi negli elenchi comunicati al medesimo SAC, e introdurre il controllo dell'indicazione del codice TDL nel codice esenzione per i medicinali dell'allegato III -bis.

4. Circolarità interregionale delle ricette dematerializzate di farmaci stupefacenti

Ai sensi dell'art. 13 del DL 179/2012 e del relativo decreto attuativo DPCM 14 novembre 2015, anche le prescrizioni di farmaci di cui alla presente Circolare possono essere utilizzate dagli assistiti su tutto il territorio nazionale.

IL RAGIONIERE GENERALE DELLO
STATO
(f.to digitalmente Biagio Mazzotta)

IL SEGRETARIO GENERALE DEL
MINISTERO DELLA SALUTE
(f.to digitalmente Giuseppe Ruocco)



| ATC | Sostanza (denominazione TAB MED SEZ A) | AIC | Classe rimborsab ilità | Descrizione confezione | Descrizione farmaco |
|---------|--|-----------|------------------------------|---|-----------------------------|
| N06BA04 | METILFENIDATO | 041889155 | A | "30 MG CAPSULE RIGIDE A RILASCIO MODIFICATO" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL | EQUASYM |
| N06BA04 | METILFENIDATO | 041889104 | A | "20 MG CAPSULE RIGIDE A RILASCIO MODIFICATO" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL | EQUASYM |
| N06BA04 | METILFENIDATO | 041889041 | A | "10 MG CAPSULE RIGIDE A RILASCIO MODIFICATO" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL | EQUASYM |
| N06BA04 | METILFENIDATO | 041438108 | A | "40 MG CAPSULE RIGIDE A RILASCIO MODIFICATO" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC-AL | MEDIKINET |
| N06BA04 | METILFENIDATO | 041438084 | A | "30 MG CAPSULE RIGIDE A RILASCIO MODIFICATO" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC-AL | MEDIKINET |
| N06BA04 | METILFENIDATO | 041438060 | A | "20 MG CAPSULE RIGIDE A RILASCIO MODIFICATO" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC-AL | MEDIKINET |
| N06BA04 | METILFENIDATO | 041438045 | A | "10 MG CAPSULE RIGIDE A RILASCIO MODIFICATO" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC-AL | MEDIKINET |
| N06BA04 | METILFENIDATO | 041438021 | A | "5 MG CAPSULE RIGIDE A RILASCIO MODIFICATO" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/PVDC-AL | MEDIKINET |
| N06BA04 | METILFENIDATO | 035040017 | A | "10 MG COMPRESSE" 30 COMPRESSE | RITALIN |
| N07BC02 | METADONE | 029610235 | A | "5 MG/ML SOLUZIONE ORALE" 1 FLACONE IN PVC DA 100 ML CON CHIUSURA A PROVA DI BAMBINO E BICCHIERINO DOSATORE | METADONE CLORIDRATO MOLTENI |
| N07BC02 | METADONE | 029610223 | A | "5 MG/ML SOLUZIONE ORALE" 1 FLACONE IN PVC DA 60 ML CON CHIUSURA A PROVA DI BAMBINO E BICCHIERINO DOSATORE | METADONE CLORIDRATO MOLTENI |
| N07BC02 | METADONE | 029610110 | A | "5 MG/ML SOLUZIONE ORALE" 1 FLACONE DA 20 ML CON CHIUSURA A PROVA DI BAMBINO | METADONE CLORIDRATO MOLTENI |
| N07BC02 | METADONE | 029610108 | A | "5 MG/ML SOLUZIONE ORALE" 1 FLACONE DA 10 ML CON CHIUSURA A PROVA DI BAMBINO | METADONE CLORIDRATO MOLTENI |
| N07BC02 | METADONE | 029610096 | A | "5 MG/ML SOLUZIONE ORALE" 1 FLACONE DA 5 ML CON CHIUSURA A PROVA DI BAMBINO | METADONE CLORIDRATO MOLTENI |
| N07BC02 | METADONE | 029610072 | A | "1 MG/ML SOLUZIONE ORALE" 1 FLACONE DA 40 ML CON CHIUSURA A PROVA DI BAMBINO | METADONE CLORIDRATO MOLTENI |
| N07BC02 | METADONE | 029610045 | A | "1 MG/ML SOLUZIONE ORALE" 1 FLACONE DA 100 ML CON CHIUSURA A PROVA DI BAMBINO | METADONE CLORIDRATO MOLTENI |
| N07BC02 | METADONE | 029610033 | A | "1 MG/ML SOLUZIONE ORALE" 1 FLACONE DA 20 ML CON CHIUSURA A PROVA DI BAMBINO | METADONE CLORIDRATO MOLTENI |
| N07BC02 | METADONE | 029610021 | A | "1 MG/ML SOLUZIONE ORALE" 1 FLACONE DA 10 ML CON CHIUSURA A PROVA DI BAMBINO | METADONE CLORIDRATO MOLTENI |
| N07BC02 | METADONE | 029610019 | A | "1 MG/ML SOLUZIONE ORALE" 1 FLACONE DA 5 ML CON CHIUSURA A PROVA DI BAMBINO | METADONE CLORIDRATO MOLTENI |

| ATC | Sostanza (denominazione ALLEGATO III-BIS) | AIC | Classe rimborsabilità | Descrizione confezione | Descrizione farmaco |
|---------|---|-----------|--------------------------|--|---------------------|
| N02AE01 | Buprenorfina** | 044388155 | A | "70 MICROGRAMMI/ORA CEROTTI TRASDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINE PET/AL/PE | DURLEVATEC |
| N02AE01 | Buprenorfina** | 044388080 | A | "52,5 MICROGRAMMI/ORA CEROTTI TRASDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINE PET/AL/PE | DURLEVATEC |
| N02AE01 | Buprenorfina** | 044388015 | A | "35 MICROGRAMMI/ORA CEROTTI TRASDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINE PET/AL/PE | DURLEVATEC |
| N02AA05 | Ossicodone** | 044164402 | A | "40 MG/20 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 28 X 1 COMPRESSE IN BLISTER AL/PVC/PE/PVDC | DOLSTIP |
| N02AA05 | Ossicodone** | 044164224 | A | "20 MG/10 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 28 X 1 COMPRESSE IN BLISTER AL/PVC/PE/PVDC | DOLSTIP |
| N02AA05 | Ossicodone** | 044164135 | A | "10 MG/5 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 28 X 1 COMPRESSE IN BLISTER AL/PVC/PE/PVDC | DOLSTIP |
| N02AA05 | Ossicodone** | 044164046 | A | "5 MG/2,5 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 28 X 1 COMPRESSE IN BLISTER AL/PVC/PE/PVDC | DOLSTIP |
| N02AA05 | Ossicodone** | 043927058 | A | "50 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE O PER INFUSIONE" 5 FIALE DA 1 ML | OSSICODONE MOLTENI |
| N02AA05 | Ossicodone** | 043927033 | A | "10 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE O PER INFUSIONE" 4 FIALE DA 20 ML | OSSICODONE MOLTENI |
| N02AA05 | Ossicodone** | 043927021 | A | "10 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE O PER INFUSIONE" 5 FIALE DA 2 ML | OSSICODONE MOLTENI |
| N02AA05 | Ossicodone** | 043927019 | A | "10 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE O PER INFUSIONE" 5 FIALE DA 1 ML | OSSICODONE MOLTENI |
| N02AE01 | Buprenorfina** | 043588159 | A | "70 MICROGRAMMI/H CEROTTO TRASDERMICO" 3 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN | ALGESALONA |
| N02AE01 | Buprenorfina** | 043588084 | A | "52,5 MICROGRAMMI/H CEROTTO TRASDERMICO" 3 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN | ALGESALONA |
| N02AE01 | Buprenorfina** | 043588019 | A | "35 MICROGRAMMI/H CEROTTO TRASDERMICO" 3 CEROTTI IN BUSTA DI CARTA/PET/PE/AL/SURLYN | ALGESALONA |
| N02AB03 | Fentanil** | 043518051 | A | "100 MCG/ORA CEROTTO TRASDERMICO" 3 CEROTTI IN BUSTINA | DURFENTA |
| N02AB03 | Fentanil** | 043518048 | A | "75 MCG/ORA CEROTTO TRASDERMICO" 3 CEROTTI IN BUSTINA | DURFENTA |
| N02AB03 | Fentanil** | 043518036 | A | "50 MCG/ORA CEROTTO TRASDERMICO" 3 CEROTTI IN BUSTINA | DURFENTA |
| N02AB03 | Fentanil** | 043518024 | A | "25 MCG/ORA CEROTTO TRASDERMICO" 3 CEROTTI IN BUSTINA | DURFENTA |
| N02AB03 | Fentanil** | 043518012 | A | "12 MCG/ORA CEROTTO TRASDERMICO" 3 CEROTTI IN BUSTINA | DURFENTA |
| N02AE01 | Buprenorfina** | 043426232 | A | "20 MICROGRAMMI/ORA, CEROTTO TRASDERMICO" 4 CEROTTI IN BUSTINA IN PET/AL/PE | BUSETTE |
| N02AE01 | Buprenorfina** | 043426093 | A | "10 MICROGRAMMI/ORA, CEROTTO TRASDERMICO" 4 CEROTTI IN BUSTINA IN PET/AL/PE | BUSETTE |
| N02AE01 | Buprenorfina** | 043426028 | A | "5 MICROGRAMMI/ORA, CEROTTO TRASDERMICO" 4 CEROTTI IN BUSTINA IN PET/AL/PE | BUSETTE |
| N02AB03 | Fentanil** | 042415481 | A | "800 MICROGRAMMI COMPRESSE SUBLINGUALI" 30 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL-PET | VELLOFENT |
| N02AB03 | Fentanil** | 042415467 | A | "800 MICROGRAMMI COMPRESSE SUBLINGUALI" 4 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL-PET | VELLOFENT |
| N02AB03 | Fentanil** | 042415404 | A | "533 MICROGRAMMI COMPRESSE SUBLINGUALI" 30 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL-PET | VELLOFENT |
| N02AB03 | Fentanil** | 042415380 | A | "533 MICROGRAMMI COMPRESSE SUBLINGUALI" 4 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL-PET | VELLOFENT |
| N02AB03 | Fentanil** | 042415327 | A | "400 MICROGRAMMI COMPRESSE SUBLINGUALI" 30 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL-PET | VELLOFENT |
| N02AB03 | Fentanil** | 042415303 | A | "400 MICROGRAMMI COMPRESSE SUBLINGUALI" 4 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL-PET | VELLOFENT |
| N02AB03 | Fentanil** | 042415240 | A | "267 MICROGRAMMI COMPRESSE SUBLINGUALI" 30 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL-PET | VELLOFENT |
| N02AB03 | Fentanil** | 042415226 | A | "267 MICROGRAMMI COMPRESSE SUBLINGUALI" 4 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL-PET | VELLOFENT |
| N02AB03 | Fentanil** | 042415164 | A | "133 MICROGRAMMI COMPRESSE SUBLINGUALI" 30 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL-PET | VELLOFENT |
| N02AB03 | Fentanil** | 042415149 | A | "133 MICROGRAMMI COMPRESSE SUBLINGUALI" 4 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL-PET | VELLOFENT |
| N02AB03 | Fentanil** | 042415087 | A | "67 MICROGRAMMI COMPRESSE SUBLINGUALI" 30 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL-PET | VELLOFENT |
| N02AB03 | Fentanil** | 042415063 | A | "67 MICROGRAMMI COMPRESSE SUBLINGUALI" 4 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL-PET | VELLOFENT |
| N02AB03 | Fentanil** | 042415036 | A | "67 MICROGRAMMI COMPRESSE SUBLINGUALI" 15 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL | VELLOFENT |
| N02AB03 | Fentanil** | 042415024 | A | "67 MICROGRAMMI COMPRESSE SUBLINGUALI" 4 COMPRESSE IN BLISTER PA/AL/PVC/AL | VELLOFENT |
| N02AA05 | Ossicodone** | 042060602 | A | "80 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC/AL | OXICODONE ACCORD |
| N02AA05 | Ossicodone** | 042060463 | A | "40 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC/AL | OXICODONE ACCORD |

| ATC | Sostanza (denominazione ALLEGATO III-BIS) | AIC | Classe rimborsabilità | Descrizione confezione | Descrizione farmaco |
|---------|---|-----------|--------------------------|---|---------------------|
| N02AA05 | Ossicodone** | 042060323 | A | "20 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC/AL | OXICODONE ACCORD |
| N02AA05 | Ossicodone** | 042060184 | A | "10 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC/AL | OXICODONE ACCORD |
| N02AA05 | Ossicodone** | 042060044 | A | "5 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC/AL | OXICODONE ACCORD |
| N02AA05 | Ossicodone** | 041263272 | A | "80 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC/AL | OXICODONE SANDOZ |
| N02AA05 | Ossicodone** | 041263157 | A | "60 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC/AL | OXICODONE SANDOZ |
| N02AA05 | Ossicodone** | 041263031 | A | "40 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PE/PVDC/AL | OXICODONE SANDOZ |
| N02AB03 | Fentanil** | 040328041 | A | "400MCG/EROGAZIONE-SPRAY NASALE,SOLUZIONE-USO NASALE-FLACONE(VETRO)-1,55 ML" 4 FLACONI | PECFENT |
| N02AB03 | Fentanil** | 040328039 | A | "400MCG/EROGAZIONE-SPRAY NASALE,SOLUZIONE-USO NASALE-FLACONE(VETRO)-1,55 ML" 1 FLACONE | PECFENT |
| N02AB03 | Fentanil** | 040328027 | A | "100MCG/EROGAZIONE-SPRAY NASALE,SOLUZIONE-USO NASALE-FLACONE(VETRO)-1,55 ML" 4 FLACONI | PECFENT |
| N02AB03 | Fentanil** | 040328015 | A | "100MCG/EROGAZIONE-SPRAY NASALE,SOLUZIONE-USO NASALE-FLACONE(VETRO)-1,55 ML" 1 FLACONE | PECFENT |
| N02AB03 | Fentanil** | 039784588 | A | " 100 MCG/ORA CEROTTI TRASDERMICI " 3 CEROTTI IN BUSTINA | FENVEL |
| N02AB03 | Fentanil** | 039784347 | A | " 75 MCG/ORA CEROTTI TRASDERMICI " 3 CEROTTI IN BUSTINA | FENVEL |
| N02AB03 | Fentanil** | 039784261 | A | " 50 MCG/ORA CEROTTI TRASDERMICI " 3 CEROTTI IN BUSTINA | FENVEL |
| N02AB03 | Fentanil** | 039784020 | A | " 25 MCG/ORA CEROTTI TRASDERMICI " 3 CEROTTI IN BUSTINE | FENVEL |
| N02AB03 | Fentanil** | 039542081 | A | "200 MCG/DOSE - SPRAY NASALE, SOLUZIONE - USO NASALE - FLACONE(VETRO) - 2.9 ML" 1 FLACONE (20 DOSI) | INSTANYL |
| N02AB03 | Fentanil** | 039542079 | A | "200 MCG/DOSE - SPRAY NASALE, SOLUZIONE - USO NASALE - FLACONE(VETRO) - 1.8 ML" 1 FLACONE (10 DOSI) | INSTANYL |
| N02AB03 | Fentanil** | 039542055 | A | "100 MCG/DOSE - SPRAY NASALE, SOLUZIONE - USO NASALE - FLACONE(VETRO) - 2.9 ML" 1 FLACONE (20 DOSI) | INSTANYL |
| N02AB03 | Fentanil** | 039542042 | A | "100 MCG/DOSE - SPRAY NASALE, SOLUZIONE - USO NASALE - FLACONE(VETRO) - 1.8 ML" 1 FLACONE (10 DOSI) | INSTANYL |
| N02AB03 | Fentanil** | 039542028 | A | "50 MCG/DOSE - SPRAY NASALE, SOLUZIONE - USO NASALE - FLACONE(VETRO) - 2.9 ML" 1 FLACONE (20 DOSI) | INSTANYL |
| N02AB03 | Fentanil** | 039542016 | A | "50 MCG/DOSE - SPRAY NASALE, SOLUZIONE - USO NASALE - FLACONE(VETRO) - 1.8 ML" 1 FLACONE (10 DOSI) | INSTANYL |
| N02AB03 | Fentanil** | 039359043 | A | " 100 MCG/H CEROTTI TRASDERMICI " 3 CEROTTI IN BUSTINE PET/AL/PP | FENTALGON |
| N02AB03 | Fentanil** | 039359031 | A | " 75 MCG/H CEROTTI TRASDERMICI " 3 CEROTTI IN BUSTINE PET/AL/PP | FENTALGON |
| N02AB03 | Fentanil** | 039359029 | A | " 50 MCG/H CEROTTI TRASDERMICI " 3 CEROTTI IN BUSTINE PET/AL/PP | FENTALGON |
| N02AB03 | Fentanil** | 039359017 | A | " 25 MCG/H CEROTTI TRASDERMICI " 3 CEROTTI IN BUSTINE PET/AL/PP | FENTALGON |
| N02AB03 | Fentanil** | 039014269 | A | 12 MICROGRAMMI/ORA CEROTTO TRASDERMICO" 3 CEROTTI IN BUSTINA | ALGHEDON |
| N02AB03 | Fentanil** | 039014206 | A | "100 MCG/ORA CEROTTI TRASDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINA | ALGHEDON |
| N02AB03 | Fentanil** | 039014143 | A | "75MCG/ORA CEROTTI TRASDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINA | ALGHEDON |
| N02AB03 | Fentanil** | 039014081 | A | "50MCG/ORA CEROTTI TRASDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINA | ALGHEDON |
| N02AB03 | Fentanil** | 039014028 | A | "25MCG/ORA CEROTTI TRASDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINA | ALGHEDON |
| N02AB03 | Fentanil** | 038736132 | A | "800 MCG COMPRESSE SUBLINGUALI" 10 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL/AL | ABSTRAL |
| N02AB03 | Fentanil** | 038736118 | A | "600 MCG COMPRESSE SUBLINGUALI" 10 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL/AL | ABSTRAL |
| N02AB03 | Fentanil** | 038736094 | A | "400 MCG COMPRESSE SUBLINGUALI" 10 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL/AL | ABSTRAL |
| N02AB03 | Fentanil** | 038736070 | A | "300 MCG COMPRESSE SUBLINGUALI" 10 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL/AL | ABSTRAL |
| N02AB03 | Fentanil** | 038736056 | A | "200 MCG COMPRESSE SUBLINGUALI" 10 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL/AL | ABSTRAL |
| N02AB03 | Fentanil** | 038736031 | A | "100 MCG COMPRESSE SUBLINGUALI" 10 COMPRESSE IN BLISTER OPA/PVC/AL/AL | ABSTRAL |

| ATC | Sostanza (denominazione ALLEGATO III-BIS) | AIC | Classe rimborsabilità | Descrizione confezione | Descrizione farmaco |
|---------|---|-----------|--------------------------|---|---------------------|
| N02AB03 | Fentanil** | 038660092 | A | "800 MCG COMPRESSA OROSOLUBILE - USO OROMUCOSALE" BLISTER (PVC/ALL/POLIAMMIDE/PVC) 4 COMPRESSE | EFFENTORA |
| N02AB03 | Fentanil** | 038660078 | A | "600 MCG COMPRESSA OROSOLUBILE - USO OROMUCOSALE" BLISTER (PVC/ALL/POLIAMMIDE/PVC) 4 COMPRESSE | EFFENTORA |
| N02AB03 | Fentanil** | 038660054 | A | "400 MCG COMPRESSA OROSOLUBILE - USO OROMUCOSALE" BLISTER (PVC/ALL/POLIAMMIDE/PVC) 4 COMPRESSE | EFFENTORA |
| N02AB03 | Fentanil** | 038660041 | A | "200 MCG COMPRESSA OROSOLUBILE - USO OROMUCOSALE" BLISTER (PVC/ALL/POLIAMMIDE/PVC) 28 COMPRESSE | EFFENTORA |
| N02AB03 | Fentanil** | 038660039 | A | "200 MCG COMPRESSA OROSOLUBILE - USO OROMUCOSALE" BLISTER (PVC/ALL/POLIAMMIDE/PVC) 4 COMPRESSE | EFFENTORA |
| N02AB03 | Fentanil** | 038660015 | A | "100 MCG COMPRESSA OROSOLUBILE - USO OROMUCOSALE" BLISTER (PVC/ALL/POLIAMMIDE/PVC) 4 COMPRESSE | EFFENTORA |
| N02AB03 | Fentanil** | 038407223 | A | "100 MCG/ORA CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINA CARTA/PE/AL/PE | FENTICER |
| N02AB03 | Fentanil** | 038407159 | A | "75 MCG/ORA CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINA CARTA/PE/AL/PE | FENTICER |
| N02AB03 | Fentanil** | 038407084 | A | "50 MCG/ORA CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINA CARTA/PE/AL/PE | FENTICER |
| N02AB03 | Fentanil** | 038407019 | A | "25 MCG/ORA CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINA CARTA/PE/AL/PE | FENTICER |
| N02AB03 | Fentanil** | 037609132 | A | "100 MCG/H CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINA KRAFT PAPER/PE/AL/SURLYN | FENTANIL ZENTIVA |
| N02AB03 | Fentanil** | 037609094 | A | "75 MCG/H CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINA KRAFT PAPER/PE/AL/SURLYN | FENTANIL ZENTIVA |
| N02AB03 | Fentanil** | 037609056 | A | "50 MCG/H CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINA KRAFT PAPER/PE/AL/SURLYN | FENTANIL ZENTIVA |
| N02AB03 | Fentanil** | 037609017 | A | "25 MCG/H CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINA KRAFT PAPER/PE/AL/SURLYN | FENTANIL ZENTIVA |
| N02AB03 | Fentanil** | 037563222 | A | "12 MCG/H CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINE CARTA/LDPE/AL/SURLYN | FENPATCH |
| N02AB03 | Fentanil** | 037563133 | A | "100 MCG/H CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINE CARTA/LDPE/AL/SURLYN | FENPATCH |
| N02AB03 | Fentanil** | 037563095 | A | "75 MCG/H CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINE CARTA/LDPE/AL/SURLYN | FENPATCH |
| N02AB03 | Fentanil** | 037563057 | A | "50 MCG/H CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINE CARTA/LDPE/AL/SURLYN | FENPATCH |
| N02AB03 | Fentanil** | 037563018 | A | "25 MCG/H CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINE CARTA/LDPE/AL/SURLYN | FENPATCH |
| N02AB03 | Fentanil** | 037405228 | A | "100 MCG/ORA CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI | MATRIFEN |
| N02AB03 | Fentanil** | 037405178 | A | "75 MCG/ORA CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI | MATRIFEN |
| N02AB03 | Fentanil** | 037405127 | A | "50 MCG/ORA CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI | MATRIFEN |
| N02AB03 | Fentanil** | 037405077 | A | "25 MCG/ORA CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI | MATRIFEN |
| N02AB03 | Fentanil** | 037405026 | A | "12 MCG/ORA CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI | MATRIFEN |
| N02AA03 | Idromorfone** | 037396518 | A | "4 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 14 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR/AL | JURNISTA |
| N02AA03 | Idromorfone** | 037396393 | A | "64 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 14 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR | JURNISTA |
| N02AA03 | Idromorfone** | 037396278 | A | "32 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 14 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR | JURNISTA |
| N02AA03 | Idromorfone** | 037396153 | A | "16 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 14 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR | JURNISTA |
| N02AA03 | Idromorfone** | 037396037 | A | "8 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 14 COMPRESSE IN BLISTER PVC/ACLAR | JURNISTA |
| N02AB03 | Fentanil** | 036730240 | A | "75 MCG/ORA CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINA CARTA/PE/AL/PE | FENTANIL HEXAL |
| N02AB03 | Fentanil** | 036730188 | A | "100 MCG/ORA CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINA CARTA/PE/AL/PE | FENTANIL HEXAL |
| N02AB03 | Fentanil** | 036730075 | A | "50 MCG/ORA CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINA CARTA/PE/AL/PE | FENTANIL HEXAL |
| N02AB03 | Fentanil** | 036730012 | A | "25 MCG/ORA CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI IN BUSTINA CARTA/PE/AL/PE | FENTANIL HEXAL |
| N02AE01 | Buprenorfina** | 035568070 | A | 3 CEROTTI DA 40 MG 70 MCG/H | TRANSTEC |
| N02AE01 | Buprenorfina** | 035568043 | A | 3 CEROTTI DA 30 MG 52,5 MCG/H | TRANSTEC |
| N02AE01 | Buprenorfina** | 035568017 | A | 3 CEROTTI DA 20 MG 35 MCG/H | TRANSTEC |
| N02AB03 | Fentanil** | 035399233 | A | 15 PASTIGLIE OROSOLUBILI PER MUCOSA ORALE CON APPLICATORE INCORPORATO DA 1600 MCG | ACTIQ |
| N02AB03 | Fentanil** | 035399219 | A | 3 PASTIGLIE OROSOLUBILI PER MUCOSA ORALE CON APPLICATORE INCORPORATO DA 1600 MCG | ACTIQ |
| N02AB03 | Fentanil** | 035399195 | A | 15 PASTIGLIE OROSOLUBILI PER MUCOSA ORALE CON APPLICATORE INCORPORATO DA 1200 MCG | ACTIQ |
| N02AB03 | Fentanil** | 035399171 | A | 3 PASTIGLIE OROSOLUBILI PER MUCOSA ORALE CON APPLICATORE INCORPORATO DA 1200 MCG | ACTIQ |

| ATC | Sostanza (denominazione ALLEGATO III-BIS) | AIC | Classe rimborsabilità | Descrizione confezione | Descrizione farmaco |
|---------|---|-----------|--------------------------|--|-----------------------------|
| N02AB03 | Fentanil** | 035399157 | A | 15 PASTIGLIE OROSOLUBILI PER MUCOSA ORALE CON APPLICATORE INCORPORATO DA 800 MCG | ACTIQ |
| N02AB03 | Fentanil** | 035399132 | A | 3 PASTIGLIE OROSOLUBILI PER MUCOSA ORALE CON APPLICATORE INCORPORATO DA 800 MCG | ACTIQ |
| N02AB03 | Fentanil** | 035399118 | A | 15 PASTIGLIE OROSOLUBILI PER MUCOSA ORALE CON APPLICATORE INCORPORATO DA 600 MCG | ACTIQ |
| N02AB03 | Fentanil** | 035399094 | A | 3 PASTIGLIE OROSOLUBILI PER MUCOSA ORALE CON APPLICATORE INCORPORATO DA 600 MCG | ACTIQ |
| N02AB03 | Fentanil** | 035399070 | A | 15 PASTIGLIE OROSOLUBILI PER MUCOSA ORALE CON APPLICATORE INCORPORATO DA 400 MCG | ACTIQ |
| N02AB03 | Fentanil** | 035399056 | A | 3 PASTIGLIE OROSOLUBILI PER MUCOSA ORALE CON APPLICATORE INCORPORATO DA 400 MCG | ACTIQ |
| N02AB03 | Fentanil** | 035399031 | A | 15 PASTIGLIE OROSOLUBILI PER MUCOSA ORALE CON APPLICATORE INCORPORATO DA 200 MCG | ACTIQ |
| N02AB03 | Fentanil** | 035399017 | A | 3 PASTIGLIE OROSOLUBILI PER MUCOSA ORALE CON APPLICATORE INCORPORATO DA 200 MCG | ACTIQ |
| N02AA05 | Ossicodone** | 034435267 | A | "5 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 28 COMPRESSE IN BLISTER PVC/AL | OXYCONTIN |
| N02AA05 | Ossicodone** | 034435192 | A | 28 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO 80 MG IN BLISTER | OXYCONTIN |
| N02AA05 | Ossicodone** | 034435139 | A | 28 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO 40 MG IN BLISTER | OXYCONTIN |
| N02AA05 | Ossicodone** | 034435077 | A | 28 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO 20 MG IN BLISTER | OXYCONTIN |
| N02AA05 | Ossicodone** | 034435014 | A | 28 COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO 10 MG IN BLISTER | OXYCONTIN |
| N02AA01 | Morfina** | 033484041 | A | "100 MG CAPSULE RIGIDE A RILASCIO PROLUNGATO" 16 CAPSULE | TWICE |
| N02AA01 | Morfina** | 033484039 | A | "60 MG CAPSULE RIGIDE A RILASCIO PROLUNGATO" 16 CAPSULE | TWICE |
| N02AA01 | Morfina** | 033484027 | A | "30 MG CAPSULE RIGIDE A RILASCIO PROLUNGATO" 16 CAPSULE | TWICE |
| N02AA01 | Morfina** | 033484015 | A | "10 MG CAPSULE RIGIDE A RILASCIO PROLUNGATO" 16 CAPSULE | TWICE |
| N02AA01 | Morfina** | 031507104 | A | "20 MG/ML SOLUZIONE ORALE" FLACONE CONTAGOCCE 20 ML | DRAMORPH |
| N02AA01 | Morfina** | 031507041 | A | "30 MG/5 ML SOLUZIONE ORALE" 20 CONTENITORI MONODOSE DA 5 ML | DRAMORPH |
| N02AA01 | Morfina** | 031507039 | A | "10 MG/5 ML SOLUZIONE ORALE" 20 CONTENITORI MONODOSE 5 ML | DRAMORPH |
| N02AA01 | Morfina** | 031507015 | A | "2MG/ML SCIROPPO" FLACONE 100 ML | DRAMORPH |
| N02AA01 | Morfina** | 030798045 | A | "20 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE" 1 FIALA 1 ML | MORFINA CLORIDRATO MONICO |
| N02AA01 | Morfina** | 030798033 | A | "10 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE" 1 FIALA 1 ML | MORFINA CLORIDRATO MONICO |
| N02AA01 | Morfina** | 030798021 | A | "20 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE" 5 FIALE 1 ML | MORFINA CLORIDRATO MONICO |
| N02AA01 | Morfina** | 030798019 | A | "10 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE" 5 FIALE 1 ML | MORFINA CLORIDRATO MONICO |
| N02AA01 | Morfina** | 030677025 | A | "20 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE" 5 FIALE 1 ML | MORFINA CLORIDRATO S.A.L.F. |
| N02AA01 | Morfina** | 030677013 | A | "10 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE" 5 FIALE 1 ML | MORFINA CLORIDRATO S.A.L.F. |
| N02AA01 | Morfina** | 029611124 | A | "50 MG/5 ML SOLUZIONE INIETTABILE" 1 FIALA 5 ML | MORFINA CLORIDRATO MOLTENI |
| N02AA01 | Morfina** | 029611050 | A | "20 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE" 1 FIALA 1 ML | MORFINA CLORIDRATO MOLTENI |
| N02AA01 | Morfina** | 029611047 | A | "10 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE" 1 FIALA 1 ML | MORFINA CLORIDRATO MOLTENI |
| N02AA01 | Morfina** | 029611035 | A | "20 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE" 5 FIALE 1 ML | MORFINA CLORIDRATO MOLTENI |
| N02AA01 | Morfina** | 029611023 | A | "10 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE" 5 FIALE 1 ML | MORFINA CLORIDRATO MOLTENI |
| N02AB03 | Fentanil** | 029212091 | A | "12 MCG/ORA CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI TRANSDERMICI A MATRICE | DUROGESIC |
| N02AB03 | Fentanil** | 029212089 | A | "100 MICROGRAMMI/ORA CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI A MATRICE | DUROGESIC |
| N02AB03 | Fentanil** | 029212077 | A | "75 MICROGRAMMI/ORA CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI A MATRICE | DUROGESIC |
| N02AB03 | Fentanil** | 029212065 | A | "50 MICROGRAMMI/ORA CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI A MATRICE | DUROGESIC |
| N02AB03 | Fentanil** | 029212053 | A | "25 MICROGRAMMI/ORA CEROTTI TRANSDERMICI" 3 CEROTTI A MATRICE | DUROGESIC |
| N02AA01 | Morfina** | 025624040 | A | "100 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 16 COMPRESSE | MS CONTIN |
| N02AA01 | Morfina** | 025624038 | A | "60 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 16 COMPRESSE | MS CONTIN |
| N02AA01 | Morfina** | 025624026 | A | "30 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 16 COMPRESSE | MS CONTIN |
| N02AA01 | Morfina** | 025624014 | A | "10 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 16 COMPRESSE | MS CONTIN |
| N02AE01 | Buprenorfina** | 025215043 | A | "0,2 MG COMPRESSE SUBLINGUALI" 10 COMPRESSE IN BLISTER NYLON/AL/PVC | TEMGESIC |
| N02AE01 | Buprenorfina** | 025215029 | A | "0,2MG COMPRESSE SUBLINGUALI" 10 COMPRESSE | TEMGESIC |
| N02AE01 | Buprenorfina** | 025215017 | A | "0,3MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE" 5 FIALE | TEMGESIC |
| N02AX06 | Tapentadol** | 040423840 | A | "25 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 40 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC-AL | PALEXIA |
| N02AX06 | Tapentadol** | 040422901 | A | "250 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL/CARTA/PET | PALEXIA |

| ATC | Sostanza (denominazione ALLEGATO III-BIS) | AIC | Classe rimborsabilità | Descrizione confezione | Descrizione farmaco |
|---------|---|-----------|--------------------------|---|------------------------|
| N02AX06 | Tapentadolo** | 040422786 | A | "200 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL/CARTA/PET | PALEXIA |
| N02AX06 | Tapentadolo** | 040422661 | A | "150 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL/CARTA/PET | PALEXIA |
| N02AX06 | Tapentadolo** | 040422545 | A | "100 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL/CARTA/PET | PALEXIA |
| N02AX06 | Tapentadolo** | 040422420 | A | "50 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 COMPRESSE IN BLISTER PVC/PVDC/AL/CARTA/PET | PALEXIA |
| N02AA05 | Ossicodone** | 042318030 | A | OSSICODONE (AUROBINDO)*28 cpr 5 mg rilascio prolungato | OSSICODONE (AUROBINDO) |
| N02AA05 | Ossicodone** | 043927045 | A | OSSICODONE (MOLTENI)*1 fiala EV 20 ml 10 mg/ml | OSSICODONE (MOLTENI) |