

Prot 12 1290/P6

12-06-2020

Il Direttore Sanitario
Dott. Ferdinando PRIMIANO



Giunta Regionale della Campania
Direzione Generale per la Tutela della Salute ed il
Coordinamento del Sistema Sanitario Regionale

REGIONE CAMPANIA

Prot. 2020. 0274271 11/06/2020 11.59

Uff. 588888 Politico del fornaio e diapori

AI DIRETTORI GENERALI DELL'AA.SS.LL. DELLA REGIONE CAMPANIA

Modifica 50.4. Fascicolo 57 del 2020



Direttori Generali AA.SS.LL.
Direttori Sanitari AA.SS.LL.

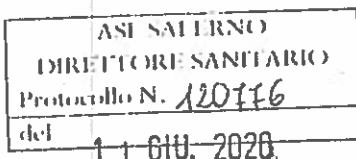
per Loro tramite
alle direzioni distrettuali

Ai MMG/PLS
Ai Direttori/Responsabili dei Dipartimenti Farmaceutici
Ai Responsabili Area Farmaceutica Convenzionata
Ai Referenti DPC
Ai Referenti Sistema TS

- Al Referente Sistema Regionale Informatico SANI.Arp.
- A FEDERFARMA Campania
- A ASSOFARM Campania

e, per Loro tramite

Ai Titolari/Direttori Farmacie pubbliche e private
convenzionate



Oggetto. Prescrizioni di medicinali contenenti sostanze stupefacenti o psicotrope con ricetta dematerializzata a carico del SSN

Con circolare congiunta MEF- MS n. 5351 del 14.05.2020 DGSISS-MDS-P, sono state fornite le indicazioni in merito alla dematerializzazione delle prescrizioni contenenti medicinali stupefacenti e psicotropi, a cui si rimanda per i riferimenti normativi.

Il provvedimento di dematerializzazione dei medicinali stupefacenti sarà attuativo a partire dal 15 giugno e riguarda nel dettaglio:

- 1) I medicinali inclusi nelle sezioni B-C-D-E della tabella dei medicinali di cui all'articolo 14 del DPR n. 309 del 1990 e ss.mm.ii.
- 2) I medicinali inclusi nella sez. A all'allegato 3 bis introdotto dalla L.n.12/2001 (Norme per agevolare l'impiego dei farmaci analgesici oppiacei nella terapia del dolore).

Al contrario, i medicinali contenuti nella sezione A della tabella dei medicinali compresi quelli dell'allegato 3 bis, quando non prescritti per la terapia del dolore, restano prescrivibili su ricettario a ricalco approvato con decreto del Ministero della salute 10 marzo

Restano escluse dall'elenco dei medicinali prescrivibili in modalità dematerializzata le confezioni a base di metadone.



*Giunta Regionale della Campania
Direzione Generale per la Tutela della Salute ed il
Coordinamento del Sistema Sanitario Regionale*

REGIONE CAMPANIA

Prot. 2020. 0274271 11/06/2020 11,59

Mitt. : 589496 Politica del farmaco e diaposi...

Dest. : AI DIRETTORI GENERALI DELL'AA.SS.LL. DELLA REGIONE CAMPA...

Classifica : 58.4. Fascicolo : 57 del 2020



i Direttori Generali AA.SS.LL.

i Direttori Sanitari AA.SS.LL.

per Loro tramite
lle direzioni distrettuali

Ai MMG/PLS

Ai Direttori/Responsabili dei Dipartimenti Farmaceutici

Ai Responsabili Area Farmaceutica Convenzionata

Ai Referenti DPC

Ai Referenti Sistema TS

- Al Referente Sistema Regionale Informatico SANI.Arp.
- A FEDERFARMA Campania
- A ASSOFARM Campania

e, per Loro tramite

Ai Titolari/Direttori Farmacie pubbliche e private
convenzionate

Oggetto. Prescrizioni di medicinali contenenti sostanze stupefacenti o psicotrope con ricetta dematerializzata a carico delSSN

Con circolare congiunta MEF- MS n. 5351 del 14.05.2020 DGSISS-MDS-P, sono state fornite le indicazioni in merito alla dematerializzazione delle prescrizioni contenenti medicinali stupefacenti e psicotropi, a cui si rimanda per i riferimenti normativi.

Il provvedimento di dematerializzazione dei medicinali stupefacenti **sarà attuativo a partire dal 15 giugno** e riguarda nel dettaglio:

- 1) I medicinali inclusi nelle **sezioni B-C-D-E** della tabella dei medicinali di cui all'articolo 14 del DPR n. 309 del 1990 e ss.mm.ii.
- 2) I medicinali inclusi **nella sez. A all'allegato 3 bis** introdotto dalla L.n.12/2001 (Norme per agevolare l'impiego dei farmaci analgesici oppiacei nella terapia del dolore).

Al contrario, i medicinali contenuti nella sezione A della tabella dei medicinali compresi quelli dell'allegato 3 bis, quando non prescritti per la terapia del dolore, restano prescrivibili su ricettario a ricalco approvato con decreto del Ministero della salute 10 marzo

Restano escluse dall'elenco dei medicinali prescrivibili in modalità dematerializzata le confezioni a base di metadone.

Adempimenti per la compilazione da parte del medico.

- Le ricette dematerializzate contenenti i medicinali di cui all'allegato 3 bis devono riportare il codice di esenzione "TDL01"; qualora il medico non indichi tale codice la ricetta non è dematerializzabile.
- La durata della terapia non deve essere superiore a trenta giorni.
- Le ricette contenenti i medicinali di cui all'allegato 3 bis (Sez. A e D), devono riportare la posologia (nel campo note) per consentire al farmacista le verifiche necessarie. La ricetta può comunque essere spedita anche se il numero di confezioni prescritte superi, in relazione alla posologia, il limite di trenta giorni di terapia, qualora l'eccedenza sia dovuta al numero di unità posologiche contenute nelle confezioni in quanto non è possibile lo sconfezionamento. Qualora sia erroneamente prescritta una cura di durata superiore a trenta giorni, il farmacista può comunque spedire la ricetta ma deve consegnare il numero di confezioni sufficienti a coprire la terapia di trenta giorni in base alla posologia indicata e dare comunicazione al medico prescrittore.
- Solo per ricette contenenti i medicinali di cui alla Sez. A dell'allegato 3 bis, il medico deve sempre riportare, nel campo note, l'indirizzo e il numero telefonico professionale.
- Restano immutati gli altri formalismi previsti per la compilazione delle ricette contenenti i farmaci inclusi nelle sezioni B-C-D-E della tabella dei medicinali di cui all'articolo 14 del DPR n. 309 del 1990 e ss.mm.ii, e i farmaci inclusi nella sez. A all'allegato 3 bis introdotto dalla legge 8 febbraio 2001, n. 12.

Adempimenti per la spedizione da parte del farmacista

Per i medicinali per i quali è previsto il registro carico-scarico (Sez. A dell'allegato 3 bis, Sez. B e Sez. C) il farmacista è obbligato a stampare il promemoria e ad allegarlo al registro di cui sopra.

In tutti gli altri casi, il farmacista applicherà le fustelle dei medicinali sul promemoria ovvero sul registro delle fustelle della convenzionata, istituito con nota regionale prot. 176254 del 30/03/200 e s.m. prot. 178261 del 31/03/2020.

Per le ricette contenenti i medicinali di cui alla Sez. A dell'allegato 3 bis, il farmacista registra sul promemoria gli estremi del documento dell'acquirente maggiorenne.

Nel caso in cui il costo del farmaco sia inferiore al costo del ticket, il farmacista potrà utilizzare, mediante il proprio gestionale, la funzione di erogazione non a carico del SSN.

Restano immutati gli altri formalismi previsti per la spedizione delle ricette contenenti i farmaci inclusi nelle sezioni B-C-D-E della tabella dei medicinali di cui all'articolo 14 del DPR n. 309 del 1990 e ss.mm.ii, e i farmaci inclusi nella sez. A all'allegato 3 bis introdotto dalla legge 8 febbraio 2001, n. 12.

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

Al fine della attuazione delle procedure di dematerializzazione, le SS.LL. dovranno garantire i necessari adeguamenti dei loro applicativi gestionali.

Si allega alla presente:

- circolare congiunta MEF- MS n. 5351 del 14.05.2020 DGSISS-MDS-P,
- Tabella di riepilogo adempimenti necessari alla prescrizione/spedizione di promemoria dematerializzati contenenti medicinali stupefacenti a carico del SSN.

Il Dirigente UOD 06

Dott. Ugo Trama



Il Direttore Generale

Avv. Antonio Postiglione



PRESCRIZIONE /SPEDIZIONE PRESCRIZIONI DEMATERIALIZZATE DI MEDICINALI STUPEFACENTI A CARICO DEL SSN

RIEPILOGO ADEMPIMENTI

	Sez A	Allegato 3 bis Sez A	Allegato 3 bis (altre Sezioni)	Sez B	Sez C	Sez D	Sez E
Ricetta	ricalco	Dema solo per terapia dolore Altrimenti: ricalco	dema	dema	dema	dema	dema
Posologia obbligatoria	si	si	si	no	no	no	no
Telefono e recapito del medico	si	si	no	no	no	no	no
Registrazione del documento del maggiorenne che ritira	si	si	no	no	no	no	no
Obbligo di Registro carico e scarico	si	si	In funzione dalla Sezione di appartenenza	si	si	no	no
Stampa del promemoria	Non esiste promemoria	si	no	no	no	no	no



*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.coordinamento@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: dgsfmdm@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
(fto digitalmente Biagio Mazzotta)

IL SEGRETARIO GENERALE DEL
MINISTERO DELLA SALUTE
(fto digitalmente Giuseppe Ruocco)



ATC	Sostanza (denominazione TAB MED SEZ A)	AIC	Classe rimborsabi- lità	Descrizione confezione	Descrizione farmaco
N06BA04	METILFENIDATO	041889155	A	"30 MG CAPSULE RIGIDE A RILASCIO MODIFICATO" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/AC/LAR/AL	EQUASYM
N06BA04	METILFENIDATO	041889104	A	"20 MG CAPSULE RIGIDE A RILASCIO MODIFICATO" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/AC/LAR/AL	EQUASYM
N06BA04	METILFENIDATO	041889041	A	"10 MG CAPSULE RIGIDE A RILASCIO MODIFICATO" 30 CAPSULE IN BLISTER PVC/AC/LAR/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**	036730740	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 BUSTER 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	ORAMORPH
N02AA01	Morfina**	031507041	A	"30 MG/5 ML SOLUZIONE ORALE" 20 CONTENITORI MONODOSE DA 5 ML	ORAMORPH
N02AA01	Morfina**	031507039	A	"10 MG/5 ML SOLUZIONE ORALE" 20 CONTENITORI MONODOSE 5 ML	ORAMORPH
N02AA01	Morfina**	031507015	A	"2MG/ML SCIROPPO" FLACONE 100 ML	ORAMORPH
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 BUSTER 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	Tapentadolo**	040423840	A	"25 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 40 COMPRESSE IN BUSTER PVC/PVDC-AL	PALEXIA
N02AX06	Tapentadolo**	040422901	A	"250 MG COMPRESSE A RILASCIO PROLUNGATO" 30 COMPRESSE IN BUSTER 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)