

Tabella n. 8

Dosi dei medicinali per l'adulto, oltre le quali il farmacista non può fare la spedizione, salvo il caso di dichiarazione speciale del medico (art. 34, comma 3 e art. 40 del Regolamento per il Servizio Farmaceutico approvato con RD 30 settembre 1938, n. 1706)

Il controllo delle dosi e la conseguente dichiarazione in caso di iperdosaggio è riferibile ai preparati estemporanei e non ai medicinali di origine industriale per i quali la "sicurezza del dosaggio", anche in relazione agli eventuali limiti stabiliti per le sostanze correlate, è stata accertata in sede di registrazione dall'Autorità competente.

Nel caso di principi attivi non presenti nella Tabella N. 8 il farmacista dovrebbe fare riferimento al "dosaggio massimo" indicato per il medicinale registrato che lo contiene alla concentrazione più elevata o in mancanza alla letteratura scientifica.

**Le sostanze contrassegnate con un asterisco hanno, nella sezione NOTE, alcune informazioni supplementari. Per facilitare la consultazione di tale sezione, l'elenco delle sostanze viene presentato in ordine alfabetico.*

Sostanza	Vie di somministrazione	Dosi abituali		Dosi massime	
		Per ogni dose grammi	Nelle 24 ore grammi	Per ogni dose grammi	Nelle 24 o r e grammi
Acido deidrocolico*	per os	0,25	0,75	0,50	1,50
Acido ursodesossicolico*	per os	-	-	-	0,012/kg
Ambroxolo cloridrato	per os	0,03-0,075 (rit)	0,09-0,150 (rit)	- - -	- - -
Amitriptilina cloridrato	per os i.m.	0,025 0,02-0,03	0,05-0,10 0,08-0,12	- -	0,15-0,30 0,12
Bacampicillina cloridrato	per os	0,4-0,8	1,2-1,6	0,8	2,4
Benzocaina	topico rettale	pom. 3-5% sol. 3% past. 0,01-0,04 0,2-0,5	pom. 3-5% sol. 3% past. 0,01-0,04 0,2-0,5	- -	- -
Betametasone	per os	0,0005	0,0015	0,001	0,004

Betametasone dipropionato	inal.	0,0001-0,0006	0,0003-0,0008	0,0006-0,0008	0,001
	top		0,025-0,5%		0,025-0,5%
Biotina	per os	0,005	0,020	0,020	0,040
Bisacodile	per os	0,005	0,01 (0,05 ped.)	0,01	0,03
	rett	0,01 (0,005 ped.)	0,02	0,01	0,02
Può essere somministrato anche come soluzione rettale alla dose di 0,005-0,01 e anche alla dose di 0,05-0,0015 in 1-3 l di enema di bario					
Buprenorfina cloridrato	i.m. e e.v. sublinguale	-	-	0,000644 0,000430	0,00247 0,00172
Clioquinolo (iodocloroidrossichinolina)	per os	0,25	0,75	0,50	1,50
	top	-	-	3%	3%
Clorazepato dipotassico*	per os o e.v.	0,005-0,01	0,015	0,01	0,02
Colecalciferolo 40.000.000 U.I./g	per os	0,00025-0,002	0,00025-0,005	0,005	0,01
	i.m.	0,0025	0,0025	0,0075	0,0075
Colecalciferolo dispersibile in acqua 100.000 U.I./g	per os	0,1-0,8	0,1-2	2	4
Diidrocodina (base anidra)*	per os	0,01-0,02	0,06	0,06	0,160
Efedrina cloridrato*	per os o s.c. o i.m. top	0,015	0,045	0,06	0,25
		gocce nasali allo 0,25% (ped.) e allo 0,5%, evitando l'uso continuato			
Efedrina racemica cloridrato*	per os	0,015-0,06	0,06-0,18	-	-
Fenilalanina*	fleboclisi	In combinazione con altri amminoacidi nelle soluzioni perfusionali per la nutrizione parenterale			
Fenilefrina*	top.	0,1-10%	-	-	-
Fluoxetina cloridrato*	per os	0,02	0,06	0,08	0,16
Furosemide *	per os	0,02-0,120	0,08	0,16	0,60
	i.m. o e.v	0,02-0,20	-	-	6
Idromorfone cloridrato*	per os	-	0,008	-	-
Idroxizina cloridrato*	i.m.	-	- 0,05	0,06-0,1	0,4
	per os	0,01-0,025		0,05	0,4
Metformina cloridrato	per os	0,5	1,5	1,0	3,0

Nitrofurazone (sostituisce Nitrofurale e Nitrofurale)	top.	Soluzione e preparazioni semisolide per applicazione cutanea allo 0,2%		-	-
Prednisone	per os	0,02	0,08	0,2	0,8
Pseudoefedrina cloridrato *	per os	-	-	0,060	0,240
Reserpina	per os	0,0001-0,00025	0,00025	0,0005	0,001
Retinolo (Vitamina A)	per os	50.000 U.I.	200.000 U.I.	300.000 U.I.	300.000 U.I.
	i.m.	100.000 U.I.	100.000 U.I.	300.000 U.I.	300.000 U.I.
Salbutamolo solfato	per os	0,0024	0,0072	0,0048	0,0096
	inal.	Due inalazioni: 0,02 ogni 4 ore-		-	
Spironolattone *	per os	0,025	0,10	0,05	0,10
Tiamina nitrato	per os	0,01-0,025	0,05-0,1	-	-
Tiroxina*	per os	-	-	0,000194	0,000194
	e.v.	-	-	0,000486	0,000486
Triiodotironina sodica	per os	5-20 µg	20 µg	20 µg	100 µg
Ubidecarenone	per os	-	-	0,200	0,200
Vioformio					

Tabella n.8 – Le sostanze elencate di seguito **sono eliminate dalla tabella.**

Amfepramone, Destropropossifene, Destropropossifene cloridrato, Fendimetrazina bitartrato, Fenilpropanolamina cloridrato, Fentermina, Mazindolo, Meprobamato, Tetrazepam.

NOTE

Pagina 1404. E' inserita la nota **Acido deidrocolico.**

«Acido deidrocolico. Divieto di preparazioni magistrali a scopo dimagrante».

Pagina 1404. E' inserita la nota **Acido ursodesossicolico.**

«Acido ursodesossicolico. Divieto di preparazioni magistrali a scopo dimagrante».

Pagina 1405. La nota **Buprenorfina cloridrato** é eliminata.

Pagina 1405. La nota **Betametasone dipropionato** é eliminata.

Pagina 1407. E' inserita la nota **Clorazepato dipotassico**.

«*Clorazepato dipotassico*. Divieto di preparazioni magistrali a scopo dimagrante».

Pagina 1407. La nota **Codeina** é sostituita dalla seguente:

«*Codeina*. Calcolata come base anidra; 1 mg di base anidra corrisponde a 1,36 mg di codeina fosfato emiidrato ed a 1,42 mg di codeina fosfato sesquidrato. Dosi abituali e massime per i bambini al di sotto di 12 anni controllare la letteratura.

Nel caso di pazienti con dolore grave, la posologia consigliata è indicativa in quanto la dose necessaria può variare a seconda della intensità e del tipo di dolore nonché delle condizioni del paziente.»

Pagina 1408. La nota **Destropropossifene cloridrato** é eliminata.

Pagina 1408. È inserita la nota **Diidrocodeina**:

«*Diidrocodeina*. Nel caso di pazienti con dolore grave, la posologia consigliata è indicativa in quanto la dose necessaria può variare a seconda della intensità e del tipo di dolore nonché delle condizioni del paziente.»

Pagina 1409. La nota **Econazolo** é sostituita dalla seguente:

«*Econazolo*. Topico. Mattina e sera per 1-3 settimane.

Topico vaginale. Somministrato in ovuli, per un periodo massimo di due-quattro settimane.

Topico vaginale. Somministrato in crema, per un periodo massimo di due settimane.»

Pagina 1409. È inserita la nota **Efedrina cloridrato**.

«*Efedrina cloridrato*. Divieto di preparazioni magistrali a scopo dimagrante».

Pagina 1409. La nota **Efedrina racemica cloridrato** è sostituita dalla seguente:

« *Efedrina cloridrato*. Interazioni con antidepressivi triciclici, antiipertensivi, glucosidi della digitale, levodopa. Prudenza in caso di pazienti con insufficienza renale; la posologia deve essere adattata secondo il caso e/oppure il medicamento e' tossico per i reni.

Divieto di preparazioni magistrali a scopo dimagrante »

Pagina 1409. È inserita la nota **D-Fenilalanina**.

«*d-Fenilalanina*. Divieto di preparazioni magistrali a scopo dimagrante».

Pagina 1409. La nota **Fenilefrina** è sostituita dalla seguente:

«*Fenilefrina*. Possibili interazioni con antidepressivi triciclici, antiipertensivi, glucosidi della digitale, levodopa.

Divieto di preparazioni magistrali a scopo dimagrante».

Pagina 1409. La nota **Fenilpropanolamina cloridrato** é eliminata

Pagina 1410. La nota **Flunitrazepam** è sostituita dalla seguente:

«*Flunitrazepam*. L'uso prolungato può condurre a dipendenza; si consiglia di sospendere il trattamento per alcuni giorni dopo 2-3 sett.; interrompere gradualmente. Da evitare durante la gravidanza e l'allattamento.

Va somministrato la sera prima di coricarsi. La somministrazione agli anziani deve essere limitata a 0,5 mg e solo nei casi di insonnia ribelle a 1 mg. La posologia deve essere adattata individualmente e il suo uso deve essere limitato a brevi periodi evitando l'uso prolungato che comporta un controllo della crasi ematica e della funzionalità epatica. Durante il trattamento evitare di guidare l'auto o usare macchinari. L'uso protratto con dosi elevate può comportare dipendenza fisica.»

Pagina 1407. E' inserita la nota **Fluoxetina cloridrato**.

«*Fluoxetina cloridrato*. Divieto di preparazioni magistrali a scopo dimagrante».

Pagina 1410. La nota **Furosemide** è sostituita dalla seguente

«*Furosemide*. La posologia iniziale per os (come diuretico) di 0,02-0,08 puo' essere aggiustata e aumentata con altri 0,02-0,04 a 6 e 8 ore di intervallo. Quella per i.m. analogamente di 0,02 ogni 2 ore. La dose di mantenimento, da somministrare in dose singola o suddivisa, va determinata caso per caso.

Divieto di preparazioni magistrali a scopo dimagrante».

Pagina 1410. E' inserita la nota **Idroxizina cloridrato**.

«*Idroxizina cloridrato*. Divieto di preparazioni magistrali a scopo dimagrante».

Pagina 1411. E' inserita la nota **Metformina cloridrato**.

«*Metformina cloridrato*. Divieto di preparazioni magistrali a scopo dimagrante».

Pagina 1413. La nota **Podofillina** è sostituita dalla seguente:

Podofillina. Soluzione 15%. In caso si utilizzi la resina di *Podophyllum hexandrum* (*Indian podophyllum*). Dopo l'applicazione si lascia a contatto con le verruche per 1-6 ore e quindi si lava. Il trattamento va fatto una volta a settimana e ripetuto al massimo per 4 settimane. Non si deve applicare su superfici del corpo molto estese o su cute non intatta.

Soluzione Soluzione 25%. In caso si utilizzi la resina di *Podophyllum peltatum* (*American podophyllum*). Dose massima utilizzata in caso di condilomi acuminati. Dopo l'applicazione si lascia a contatto con le verruche per 1-6 ore e quindi si lava. Il trattamento va fatto una volta a settimana e ripetuto al massimo per 4 settimane. Non si deve applicare su superfici del corpo molto estese o su cute non intatta.

Pagina 1413. La nota **Pseudoefedrina cloridrato** è sostituita dalla seguente:
«*Pseudoefedrina cloridrato*. In preparazioni a lento rilascio:0,120 nelle 12 ore.

Divieto di preparazioni magistrali a scopo dimagrante in quantità superiori a 2400 mg per ricetta».

Pagina 1414. E' inserita la nota **Spiro lattone**.
«*Spiro lattone*. Divieto di preparazioni magistrali a scopo dimagrante

Pagina 1414. La nota **Tiroxina** è sostituita dalla seguente:
«*Tiroxina*. Le dosi devono essere diminuite nei soggetti anziani.

Divieto di preparazioni magistrali a scopo dimagrante».

Pagina 1414. E' inserita la nota **Triiodotironina sodica**.
«*Triiodotironina sodica*. Divieto di preparazioni magistrali a scopo dimagrante».