# Corso di Analisi Chimico Farmaceutica e Tossicologica I (M-Z)

Corso di Laurea in Chimica e Tecnologia Farmaceutiche Facoltà di Farmacia e Medicina Anno Accademico 2025/2026

**Prof. Giuseppe LA REGINA** 



# Parte Sesta Farmacopee Ufficiali e Medicamenta

"Tu, disperato pilota, frangi ora fra gli scogli la mia barca già stanca e squassata per tante tempeste! A te accanto, mio amore! Oh schietto farmacista! Efficace è la tua droga. Con questo bacio io muoio." W. Shakespeare. Giulietta e Romeo, Atto 5, Scena 3.

Ultima revisione: 06 ottobre 2025

# Farmacopea Ufficiale Definizione

• La 'Farmacopea Ufficiale' (FU) è il testo normativo che descrive i requisiti di qualità delle sostanze ad uso farmaceutico, le caratteristiche che i medicinali preparati debbono avere ed elenca la composizione qualitativa ed, a volte, quantitativa, nonché, in qualche caso, il metodo di preparazione di ogni farmaco galenico che le farmacie del paese sono autorizzate a preparare.

- In Italia, la farmacopea ufficiale è stata istituita dal testo unitario delle leggi sanitarie nel 1934 e viene redatta da una apposita commissione di esperti nominata dal ministero della sanità.
- La Farmacopea Ufficiale Italiana è giunta alla sua XII Edizione (FU Ed. XII) ed è stata pubblicata dall'Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato nel 2008.
- La sua entrata in vigore risale al 31.03.2009.
- Successivamente, è stato rilasciato un aggiornamento riportante alcune correzioni.

Prof. Giuseppe La Regina, Corso di Analisi Chimico Farmaceutica e Tossicologica I (M-Z)

- Il suo contenuto è articolato in 3 sezioni principali:
- a) capitoli generali;
- b) monografie;
- c) tabelle.



- La sezione 'Capitoli Generali' è articolata in:
- prescrizioni generali della Farmacopea Europea e prescrizioni generali della Farmacopea Ufficiale;
- metodi di analisi: apparecchiature, metodi generali fisici e fisicochimici, identificazione, saggi limite, saggi, saggi biologici, dosaggi biologici, metodi generali di farmacognosia, saggi e procedimenti tecnologici;
- materiali usati nella fabbricazione di contenitori e contenitori;

- reattivi;
- argomenti generali.

- La sezione 'Monografie' è articolata in:
- monografie;
- forme farmaceutiche;
- materie prime;
- preparazioni farmaceutiche specifiche;
- preparazioni omeopatiche.

- La sezione 'Tabelle' è articolata in:
- Tabella 1: masse atomiche relative;
- Tabella 2: sostanze medicinali di cui le farmacie debbono essere provviste obbligatoriamente;
- Tabella 3: sostanze, le cui monografie sono presenti nella FU, da tenere in armadio chiuso a chiave;
- Tabella 4: elenco dei prodotti che il farmacista non può vendere se non in seguito a presentazione di ricetta medica;

- Tabella 5: elenco dei prodotti la cui vendita è subordinata a presentazione di ricetta medica da rinnovare volta per volta e da ritirare dal farmacista;
- Tabella 6: apparecchi ed utensili obbligatori in farmacia;
- Tabella 7: elenco delle sostanze, loro sali e preparazioni ad azione stupefacente o psicotropa;
- Tabella 8: dosi dei medicinali per l'adulto, oltre le quali il farmacista non può fare la spedizione, salvo caso di dichiarazione speciale del medico.

Prof. Giuseppe La Regina, Corso di Analisi Chimico Farmaceutica e Tossicologica I (M-Z)

# Farmacopea Europea Definizione

- Al fine di facilitare la libera circolazione dei prodotti medicinali in Europa ed assicurare la qualità di quelli importati, la Farmacopea Europea (PhEur) è una farmacopea che a livello europeo ha lo scopo di:
- armonizzare i testi delle principali farmacopee ufficiali degli stati europei;
- individuare norme comuni riconosciute sulla qualità dei medicamenti.

# Farmacopea Europea Definizione

- Gli stati europei si sono impegnati ad adottare una farmacopea comune accanto alla propria farmacopea ufficiale nazionale.
- Ogni nazione può scegliere se riportare o meno, nella propria farmacopea, le monografie della farmacopea europea in modo integrale.
- Alcuni paesi dell'Unione Europea, e tra questi l'Italia, utilizzano accanto alla propria farmacopea, la Farmacopea Europea, come farmacopea nazionale.

# Farmacopea Europea Definizione

- Nelle etichette dei farmaci la sigla PE accanto al nome delle sostanze indica che la sostanza utilizzata risponde a tutte le specifiche di qualità richieste dalla farmacopea europea.
- La redazione della Farmacopea Europea è affidata alla "Commissione della Farmacopea Europea", che si occupa di elaborare i testi, di approvarli e di pubblicarli e revisionarli, mentre il "Comitato di Salute Pubblica" esercita attività di controllo.

- La Farmacopea Europea viene pubblicata ogni 3 anni, con supplementi ogni 4 mesi, ed esiste in francese e in inglese.
- L'edizione in vigore è l'undicesima (cartacea e on-line); a breve sarà consultabile la dodicesima (on-line).





- La Farmacopea europea è articolata in 2 volumi.
- Il primo volume riporta una parte generale, che comprende una prefazione, un'introduzione l'elenco dei membri della commissione e i capitoli generali, e le monografie generali.
- Il secondo volume riporta le monografie specifiche delle sostanze: prodotti chimici, organici, di sintesi o estrattivi, inorganici, vegetali, biotecnologici.

- Per ciascun prodotto vengono descritti i caratteri chimico-fisici, le reazioni di identificazione, i saggi cui ciascun prodotto deve rispondere, il metodo di determinazione quantitativa e in qualche caso anche le modalità di conservazione.
- Oltre ai principi attivi, in questa parte sono riportati anche i composti utilizzati come eccipienti o anche i prodotti utilizzati come materie prime per i contenitori o prodotti che comunque entrano a far parte di un medicamento.

 Non è prevista alcuna indicazione relativamente all'attività terapeutica o alla tossicità, o ancora al dosaggio, in quanto la farmacopea corrisponde ad un codice di qualità.

Esempio: lithium carbonate (vedi allegato).

# Farmacopea Italiana ed Europea Aggiornamenti

• L'elenco aggiornato dei testi in vigore è tenuto dall'Istituto Superiore di Sanità ed è consultabile al link: <a href="https://www.iss.it/">https://www.iss.it/</a>.

# Farmacopea Ufficiale Italiana X Edizione

0009

## DETERMINAZIONE QUANTITATIVA

## ARGENTO NITRATO

Argenti nitras

 $AgNO_3$ 

M. 169.9

tiocianato 0,1 M fino a che il colore vira al giallo-rossa-1 ml di ammonio tiocianato 0,1 M equivale a 16,99 mg di

Disciogliere 0,300 g in 50 ml di acqua R ed aggiungere 2 ml di acido nitrico diluito R e 2 ml di ferro (-ico)

ammonico solfato soluzione R2. Titolare con ammonio

### DEFINIZIONE

L'argento nitrato contiene non meno del 99,0 per cento e non più dell'equivalente del 100,5 per cento di AgNO3.

### CARATTERI

Polvere cristallina bianca o cristalli trasparenti, incolori, solubilissimi in acqua, solubili in alcool.

## IDENTIFICAZIONE

- A. 10 mg danno la reazione caratteristica dei nitrati
- B. 10 mg danno la reazione caratteristica dell'argento

### SAGGI

Soluzione S. Disciogliere 2,0 g in acqua R e diluire a

Aspetto della soluzione. La soluzione S è limpida (2.2.1) ed incolore (Metodo II, 2.2.2).

Acidità o alcalinità. Aggiungere 0,1 ml di verde bromoè blu. Aggiungere 0,1 ml di rosso fenolo soluzione R a 2 ml di soluzione S. La soluzione è gialla.

Sali estranei. Aggiungere 7,5 ml di acido cloridrico diluito R a 30 ml di soluzione S, agitare energicamente, scaldare a b.m per 5 min e filtrare. Evaporare a secco a b.m. 20 ml del filtrato ed essiccare a 100-105 °C. Il residuo pesa non più di 2 mg (0,3 per cento).

Alluminio, piombo, rame e bismuto. Disciogliere 1,0 g in una miscela di 4 ml di ammoniaca concentrata R e 6 ml di acqua R. La soluzione è limpida (2.2.1) ed incolore (Metodo II, 2.2.2).

# CONSERVAZIONE

AgNO3.

Conservare in un recipiente ben chiuso, non metallico, protetto dalla luce

F.U.

### ARGENTO PROTEINATO

Argentum proteicum

## DEFINIZIONE

L'argento proteinato è una preparazione argento-proteica che contiene non meno del 7,5 per cento e non più dell'8,5 per cento di argento (Ag; Ar 107,86).

### CARATTERI

Polvere di colore marrone, leggermente igroscopica, sensibile alla luce, con acqua forma una dispersione cresolo soluzione R a 2 ml di soluzione S. La soluzione colloidale dando una colorazione marrone cupo, poco solubile in alcool, praticamente insolubile in clorofor-

## IDENTIFICAZIONE

Calcinare cautamente 1 g della sostanza in esame. Discippliere il residuo ottenuto in una miscela di 1 ml di acido nitrico R e 10 ml di acqua R. Filtrare ed aggiungere al filtrato 5 ml di acido cloridrico diluito R. Si ottiene un precipitato bianco caseoso solubile in ammoniaca R.

## ARGENTO NITRATO

# Argenti nitras

AgNO<sub>3</sub>

 $M_{\rm r}$  169,9

## DEFINIZIONE

L'argento nitrato contiene non meno del 99,0 per cento e non più dell'equivalente del 100,5 per cento di AgNO<sub>3</sub>.

## **CARATTERI**

Polvere cristallina bianca o cristalli trasparenti, incolori, solubilissimi in acqua, solubili in alcool.

# **IDENTIFICAZIONE**

- A. 10 mg danno la reazione caratteristica dei nitrati (2.3.1).
- B. 10 mg danno la reazione caratteristica dell'argento (2.3.1).

594

# Farmacopea Ufficiale Italiana X Edizione

## Reazioni di identificazione degli ioni e dei gruppi funzionali

## FOSFATI (ORTOFOSFATI)

- si discioglie per aggiunta di ammoniaca diluita R.
- b) Mescolare 2 ml di molibdovanadico reattivo R con 1 ml della soluzione prescritta. Si forma una colorazione gialla.

### IODURI

- a) Disciogliere una quantità di sostanza in esame equivalente a circa 4 mg di ione ioduro (I) in 2 ml di acqua R o usare 2 ml della soluzione prescritta. Acidificare con acido nitrico diluito R e aggiungere 0.4 ml di argento nitrato soluzione RI. Agitare e lasciare a riposo. Si forma un precipitato cascoso giallo pallido. Centrifugare e lavare il precipitato con tre porzioni, ciascuna di 1 ml, di acqua R. Effettuare questa operazione rapidamente, a riparo dalla luce viva e non considerando il fatto che la soluzione sovranatante possa non diventare perfettamente limpida. Sospendere il precipitato in 2 ml di acqua R e aggiungere 1,5 ml di ammoniaca diluita R. Il precipitato non si discioglie.
- acqua R e 2 ml di cloroformio R a 0,2 ml di soludella soluzione prescritta. Agitare per qualche secondo e lasciare a riposo. La fase cloroformica strato superiore si colora in violetto intenso. si colora in violetto o in rosso-violetto.

### LATTATI

Disciogliere in 5 ml di acqua R una quantità della sostanza in esame equivalente a circa 5 mg di acido lattico o usare 5 ml della soluzione prescritta. Aggiungere 1 ml di acqua di bromo R e 0,5 ml di acido fosforico diluito R. Scaldare a b.m. fino a scomparsa della colorazione, agitando, di tanto in tanto, con una bacchetta di b) Disciogliere 50 mg della sostanza in esame in 1 ml vetro. Aggiungere 4 g di ammonio solfato R e mescolare. Aggiungere goccia a goccia, senza mescolare, 0,2 ml di una soluzione (100 g/l) di sodio nitroprussiato R in acido solforico diluito R e, sempre senza mescolare, 1 ml di ammoniaca R. Lasciare a riposo per 30 min. Alla superficie di separazione dei due liquidi si forma un anello verde scuro

a) Aggiungere 5 ml di argento nitrato soluzione RI a Disciogliere circa 15 mg della sostanza in esame in 2 ml 5 ml della soluzione prescritta, neutralizzata se di acqua R o usare 2 ml della soluzione prescritta. necessario. Si forma un precipitato giallo la cui Aggiungere l ml di ammoniaca diluita R1. Si forma un colorazione non si modifica per ebollizione e che precipitato bianco che si discioglie per aggiunta di 1 ml di ammonio cloruro soluzione R. Aggiungere 1 ml di sodio fosfato dibasico soluzione R. Si forma un precipitato bianco cristallino.

### MERCURIO

- a) Deporre su una lamina di rame ben tersa circa 0,1 ml di una soluzione della sostanza in esame. Si forma una maechia grigia scura che diventa brillante per sfregamento. Seccare la lamina di rame e riscaldare in una provetta. La macchia scompare.
- Aggiungere sodio idrossido soluzione diluita R alla soluzione prescritta fino a reazione fortemente alcalina (2.2.4). Si forma un precipitato denso e giallo (sali mercurici).

Aggiungere la sostanza in esame polverizzata, in quantità equivalente a circa 1 mg di nitrato (NO37) o la quanb) Aggiungere 0,5 ml di acido solforico diluito R, tità di sostanza prescritta, ad una miscela di 0,1 ml di 0,1 ml di potassio dicromato soluzione R, 2 ml di nitrobenzene R e 0,2 ml di acido solforico R. Lasciare a riposo per 5 min, raffreddare in acqua ghiacciata, e zione della sostanza in esame contenente circa aggiungere lentamente, agitando, 5 ml di acqua R e 5 mg di ione ioduro (I) per millilitro o a 0,2 ml 5 ml di sodio idrossido soluzione concentrata R. Aggiungere 5 ml di acetone R. Agitare e lasciare a riposo. Lo

### PIOMBO

- a) Disciogliere circa 0,1 g della sostanza in esame in 1 ml di acido acetico R o usare 1 ml della soluzione prescritta. Aggiungere 2 ml di potassio cromato soluzione R. Si forma un precipitato giallo, solubile in 2 ml di sadio idrossido soluzione concentrata R.
- di acido acetico R o usare 1 ml della soluzione prescritta. Aggiungere 10 ml di acqua R e 0,2 ml di potassio ioduro soluzione R. Si forma un precipitato giallo. Scaldare all'ebollizione per 1-2 min. Il precipitato si discioglie. Lasciare raffreddare. Il precipitato ricompare sotto forma di lamine gialle bril-

## NITRATI

Aggiungere la sostanza in esame polverizzata, in quantità equivalente a circa 1 mg di nitrato (NO<sub>3</sub>) o la quantità di sostanza prescritta, ad una miscela di 0,1 ml di nitrobenzene R e 0,2 ml di acido solforico R. Lasciare a riposo per 5 min, raffreddare in acqua ghiacciata, e aggiungere lentamente, agitando, 5 ml di acqua R e 5 ml di sodio idrossido soluzione concentrata R. Aggiungere 5 ml di acetone R. Agitare e lasciare a riposo. Lo strato superiore si colora in violetto intenso.

## ARGENTO

Disciogliere circa 10 mg della sostanza in esame in 10 ml di acqua R o usare 10 ml della soluzione prescritta. Aggiungere 0,3 ml di acido cloridrico R1. Si forma un precipitato bianco caseoso solubile in 3 ml di ammoniaca diluita R1.

# Farmacopea Ufficiale Italiana X Edizione

Reattivi

## 4. REATTIVI

### 4.1. REATTIVI, SOLUZIONI STANDARD, Acetilacetone. C5HgO2. (Mr 100,1). 1000900. [123-54-6]. SOLUZIONI TAMPONE

Il nome di una sostanza o di una soluzione seguito dalla lettera R (tutto in corsivo) indica che il reattivo è incluso nella seguente lista. Le specifiche date per i reattivi non garantiscono che la loro qualità sia idonea per l'uso nei

Nell'ambito della descrizione di ogni reattivo vi è un p.c.: da 138 °C a 140 °C. codice di riferimento a sette cifre in corsivo (per esempio, 1002501). Questo numero, che rimarrà invariato per un dato reattivo durante le successive revisioni della lista, è usato per scopi identificativi dal Segretariato, e può tornare utile anche aeli utilizzatori della Farmaconea per esempio nella gestione dei reattivi. La descrizione Acetilcolina cloruro. C7H16CINO2. (M181,7). 1001000. può anche includere un numero CAS (Chemical Abstract [60-31-1]. Service Registry Number) riconoscibile dal suo formato tipico, per esempio 9002-93-1.

Alcuni reattivi inclusi nella lista sono tossici e devono in acqua calda e in alcali. essere maneggiati in conformità con le norme di buona Conservare a - 20 °C. pratica di laboratorio.

I reattivi in soluzione acquosa sono preparati utilizzando Acetile cloruro. C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>ClO. (M<sub>t</sub> 78,5). 1000800. [75-36-5]. la soluzione è preparata mediante appropriata diluizione con acqua R di una soluzione più concentrata del reattivo specificato in questa sezione. Le soluzioni dei reattivi utilizzate nei saggi limite per il bario, per il calcio e per i Intervallo di distillazione (2.2.11). Non meno del 95 per solfati sono preparate usando acqua distillata R. Quando cento distilla tra 49 °C e 53 °C. non è indicato il nome del solvente si intende una soluzione acquosa.

I reattivi e le soluzioni dei reattivi devono essere conserconformi alla legislazione nazionale e alle disposizioni etere, praticamente insolubile in acqua. internazionali.

### 4.1.1. REATTIVI

Acetaldeide. C2H4O. (Mr. 44,1). 1000200. [75-07-0].

Liquido infiammabile, incolore, limpido, miscibile con acqua e con alcool.

 $d_{\rm D}^{20}$ : circa 0,788.

 $n_{\rm D}^{20}$ : circa 1,332.

p.e.: circa 21 °C.

2,4-Pentandione.

Liquido incolore o leggermente giallo, facilmente infiammabile, molto solubile in acqua, miscibile con acetone, con alcool, con etere e con acido acetico

d<sub>D</sub><sup>20</sup>: da 1,452 a 1,453.

Acetilacetone reattivo R1. 1000901.

A 100 ml di ammonio acetato soluzione R aggiungere 0,2 ml di acetilacetone R.

Polvere cristallina, solubilissima in acqua fredda e in alcool, praticamente insolubile in etere; si decompone

acqua R. Quando la soluzione di un reattivo è descritta Liquido infiammabile, incolore, limpido, si decompone usando un espressione tipo "acido cloridrico (HCl10 g/l)", a contatto con acqua e con alcool, miscibile con diclo-

Acetileugenolo, C<sub>12</sub>H<sub>14</sub>O<sub>3</sub>, (M<sub>x</sub> 206,2), 1100700, [93-28-7]. 2-Metossi-4-(2-propenil)fenilacetato.

vate in recipienti ben chiusi. Le etichette devono essere Liquido oleoso giallo, molto solubile in alcool e in

 $n_D^{20}$ : circa 1.521.

p.e.: da 281 °C a 282 °C.

L'acetileugenolo utilizzato in gas cromatografia soddisfa al seguente saggio aggiuntivo.

Determinazione quantitativa. Esaminare mediante gas cromatografia (2.2.28) come prescritto nella monografia Garofano essenza (1091) usando la sostanza in esame come soluzione in esame.

L'area del picco principale non è inferiore al 98,0 per cento dell'area totale dei picchi.

## Ammoniaca diluita R1. 1004702.

Contiene non meno di 100 g/l e non più di 104 g/l di NH<sub>3</sub>  $(M_r 17,03)$ .

Diluire 41 g di ammoniaca concentrata R a 100 ml con acqua R

## Ammoniaca diluita R2. 1004703.

Contiene non meno di 33 g/l e non più di 35 g/l di  $NH_3$  ( $M_r$  17,03).

Diluire 14 g di ammoniaca concentrata R a 100 ml con acqua R.

# Farmacopea Ufficiale Italiana X Edizione

0009

### DETERMINAZIONE QUANTITATIVA

## ARGENTO NITRATO

Argenti nitras

 $AgNO_3$ 

M. 169.9

1 ml di ammonio tiocianato 0,1 M equivale a 16,99 mg di AgNO3.

Disciogliere 0,300 g in 50 ml di acqua R ed aggiungere 2 ml di acido nitrico diluito R e 2 ml di ferro (-ico)

ammonico solfato soluzione R2. Titolare con ammonio tiocianato 0,1 M fino a che il colore vira al giallo-rossa-

### DEFINIZIONE

L'argento nitrato contiene non meno del 99,0 per cento e non più dell'equivalente del 100,5 per cento di AgNO3.

### CARATTERI

Polvere cristallina bianca o cristalli trasparenti, incolori, solubilissimi in acqua, solubili in alcool.

## IDENTIFICAZIONE

- A. 10 mg danno la reazione caratteristica dei nitrati
- B. 10 mg danno la reazione caratteristica dell'argento

### SAGGI

Soluzione S. Disciogliere 2,0 g in acqua R e diluire a 50 ml con lo stesso solvente.

Aspetto della soluzione. La soluzione S è limpida (2.2.1) ed incolore (Metodo H 2.2.2)

Acidità o alcalinità. Aggiungere 0,1 ml di verde bromoè blu. Aggiungere 0,1 ml di rosso fenolo soluzione R a 2 ml di soluzione S. La soluzione è gialla.

Sali estranei. Aggiungere 7,5 ml di acido cloridrico diluito R a 30 ml di soluzione S, agitare energicamente, scaldare a b.m per 5 min e filtrare. Evaporare a secco a b.m. 20 ml del filtrato ed essiccare a 100-105 °C. Il residuo pesa non più di 2 mg (0,3 per cento).

Alluminio, piombo, rame e bismuto. Disciogliere 1,0 g in una miscela di 4 ml di ammoniaca concentrata R e 6 ml di acqua R. La soluzione è limpida (2.2.1) ed incolore (Metodo II, 2.2.2).

## CONSERVAZIONE

Conservare in un recipiente ben chiuso, non metallico, protetto dalla luce



### ARGENTO PROTEINATO

Argentum proteicum

## DEFINIZIONE

L'argento proteinato è una preparazione argento-proteica che contiene non meno del 7,5 per cento e non più dell'8,5 per cento di argento (Ag; Ar 107,86).

### CARATTERI

Polvere di colore marrone, leggermente igroscopica, sensibile alla luce, con acqua forma una dispersione cresolo soluzione R a 2 ml di soluzione S. La soluzione colloidale dando una colorazione marrone cupo, poco solubile in alcool, praticamente insolubile in clorofor-

## IDENTIFICAZIONE

A. Calcinare cautamente 1 g della sostanza in esame. Discippliere il residuo ottenuto in una miscela di 1 ml di acido nitrico R e 10 ml di acqua R. Filtrare ed aggiungere al filtrato 5 ml di acido cloridrico diluito R. Si ottiene un precipitato bianco caseoso solubile in ammoniaca R.

## DETERMINAZIONE QUANTITATIVA

Disciogliere 0,300 g in 50 ml di acqua R ed aggiungere 2 ml di acido nitrico diluito R e 2 ml di ferro(-ico) ammonico solfato soluzione R2. Titolare con ammonio tiocianato 0.1 M fino a che il colore vira al giallo-rossa-

1 ml di ammonio tiocianato 0,1 M equivale a 16,99 mg di AgNO<sub>3</sub>.

## CONSERVAZIONE

Conservare in un recipiente ben chiuso, non metallico, protetto dalla luce.

594

# Medicamenta VII Edizione Opera

- Medicamenta, edita dal 1908 da Società Cooperativa Farmaceutica, è una fonte di informazione esauriente e certificata sul farmaco a supporto dei professionisti della salute.
- La consultazione di Medicamenta consente di ottenere rapidamente tutte le informazioni necessarie su ogni molecola impiegata in terapia.

# Medicamenta

# Opera

- Le informazioni che si possono trovare in Medicamenta sono: denominazione e sinonimi, caratteristiche chimico-fisiche, saggi di identificazione e purezza, proprietà farmacologiche, tossicità, indicazioni terapeutiche, posologia, effetti collaterali, controindicazioni e precauzioni d'uso, interazioni sovradosaggio.
- Medicamenta è l'unica edizione privata ufficialmente ammessa in esami di pubblico concorso per il conferimento di sedi farmaceutiche.

# Medicamenta Piano generale

- Parte Generale: Volume I e II
- Parte monografica: Volumi III-VII



# Medicamenta Piano generale

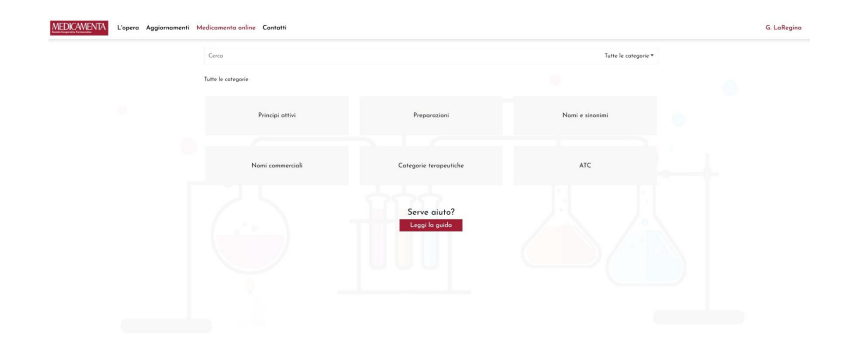
- Parte Generale
- Volume I: elementi di farmacologia generale, cenni di farmacologia speciale, microbiologia, immunologia, tecnica farmaceutica.
- Volume II: chimica analitica, alimentazione e dietetica, elementi di metodologia statistica con applicazioni, urgenze in medicina e chirurgia, analisi cliniche, legislazione farmaceutica.

# Medicamenta

# Piano generale

- Volume III: parte monografica A-C;
- Volume IV: parte monografica D-K;
- Volume V: parte monografica L-Po;
- Volume VI: parte monografica Pr-Z;
- Volume VII: indice generale e analitico.

# **Medicamenta Accesso online**



# Medicamenta

# Accesso online

- E' possibile la ricerca di:
- principi attivi;
- nomi commerciali;
- categorie terapeutiche;
- preparazioni;
- nomi e sinonimi;
- CAS;
- ATC.

# Medicamenta

# Accesso online

Esempio: litio carbonato (vedi allegato).