

Läkemedelsverkets instruktioner till apoteken avseende tillämpning av listan över utbytbara läkemedel.

Läkemedelsverkets lista förtecknar läkemedel i grupper där produkterna är ömsesidigt utbytbara mot varandra. Apoteket ska genomföra byte om det läkemedel man byter till har en förpackning som är jämförbar med den förskrivna förpackningen och bytet i övrigt är rimligt (1 kap. 3 § samt 5 kap. 15 § Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2009:13) om förordnande och utlämnande av läkemedel och teknisk sprit. (nedan receptföreskrifterna)).

- Utbyte av förskrivet läkemedel mot annat läkemedel ska ske om de finns i samma typ av förpackning (burk, flaska, cylinderampull, kombinationsförpackningar etc.). Läkemedel förpackade i Burk och tryckförpackning (blister) är dock utbytbara.
- Utbyte av förskrivet läkemedel mot annat läkemedel ska ske om en förpackning av motsvarande storlek finns. Om läkemedlen inte finns i exakt samma förpackningsstorlek, väljer farmaceuten en storlek som nära överensstämmer med den förskrivna mängden eller doseringen (5 kap. 8 § receptföreskrifterna) och apotekets rutiner. Om den förskrivna förpackningen ingår i en av Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket beslutad förpackningsstorleksgrupp ska alla förpackningar i gruppen anses vara av motsvarande storlek.
- Utbyte vad gäller narkotikaklassade läkemedel II-V begränsas till exakt samma eller färre antal doser. Detsamma gäller icke narkotikaklassade läkemedel som innehåller narkotikaklassade ämnen (ämnen upptagna i Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 1997:12) om förteckningar över narkotika, LVFS 1997:12 med tillägg).
- Förpackningar som särskilt anpassats t.ex. reumatikerförpackningar får inte bytas ut till andra förpackningar utan patientens samtycke. En kalenderförpackning kan dock bytas mot en annan kalenderförpackning. Kalenderförpackning får däremot inte bytas ut till icke kalenderförpackning utan patientens samtycke.
- Om läkaren förskrivit att patienten ska ta delade doser (t.ex. halva tabletter) av läkemedlet får utbyte ske, om det framgår av läkemedlets produktresumé under sektion 3, att det är delbart i lika delar och inte enbart delbart för att underlätta nedsväljning.¹
- Paralleldistribuerade läkemedel är läkemedel med ett centralt godkännande som gäller i EU:s alla länder och som importeras av någon annan än den som innehar marknadsföringstillståndet. Eftersom dessa omfattas av samma godkännande som den produkt som tillhandahålls av innehavaren av marknadsföringstillståndet, är de utbytbara inom samma utbytesgrupp som denna.

¹ En brytskåra på en tablett kan, men behöver inte, medge att delning kan ske med acceptabel noggrannhet, såvida inte doseringsavsnittet i den godkända produktresumén innehåller en dosering som endast kan tillgodoses med delade tabletter.