



## LVFS

Utkom från trycket  
den 9 februari 2012

### **Kronologisk förteckning över gällande författningar och allmänna råd i Läkemedelsverkets författningssamling (LVFS) den 1 januari 2012**

I enlighet med 18 c § författningssamlingsförordningen (1976:725) utfärdar Läkemedelsverket nedanstående förteckning över författningar inom Läkemedelsverkets ansvarsområde.

<b>Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 1992:4) om förordnande av viss farmaceutisk specialitet</b> Bemyndigande: 5 § läkemedelsförordningen (1962:701)
<b>Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 1995:13) om kontroll av injektionssprutor och kanyler</b> Bemyndigande: 4 § kungörelsen (1968:71) angående tillämpningen av förordningen (1968:70) med vissa bestämmelser om injektionssprutor och kanyler
<b>Läkemedelsverkets allmänna råd (LVFS 1995:14) för utformning av produktresumé för naturläkemedel och vissa utvärtes läkemedel</b>
<b>Läkemedelsverkets allmänna råd (LVFS 1995:18) om godkännande av naturläkemedel för försäljning</b>
<b>Läkemedelsverkets allmänna råd (LVFS 1995:19) om godkännande av vissa utvärtes läkemedel för försäljning</b>
<b>Läkemedelsverkets föreskrifter och allmänna råd (LVFS 1995:20) om kontroll av vinetanol avsedd för motorbränsle</b> Bemyndigande: 27 § 2 och 3 st förordningen (1994:1715) om EG:s förordningar om jordbruksprodukter Celexnummer: 31993R0377 och 31995R0739
<b>Ändring LVFS 1997:6</b> Ändring: 4 §, rubriken till allmänna råden till 3, 4, 7, 9, 10 §§, ny 4 a § och allmänna råd till 4 a § Bemyndigande: 27 § 2 och 3 st förordningen (1994:1715) om EG:s förordningar om jordbruksprodukter

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 1995:21) om dokumentationskrav vid ansökningar om godkännande av läkemedel för försäljning**

Bemyndigande: 9 och 17 §§ läkemedelsförordningen (1992:1752)  
Celexnummer: 31975L0318 och 31981L0852

**Ändring LVFS 1999:12, omtryck**

Ändring: bilagan  
Bemyndigande: 9 och 17 §§ läkemedelsförordningen (1992:1752)  
Celexnummer: 31999L0082 och 31999L0104

**Ändring LVFS 2000:1, omtryck**

Ändring: bilagan  
Bemyndigande: 9 och 17 §§ läkemedelsförordningen (1992:1752)  
Celexnummer: 31999L0083

**Ändring LVFS 2003:7, omtryck**

Ändring: 1 och 2 §§, bilagan upphör att gälla  
Bemyndigande: 17 § läkemedelsförordningen (1992:1752)  
Celexnummer: 32001L0083, 32003L0063 och 32001L0082

**Ändring LVFS 2009:16, omtryck**

Ändring: 1 och 2 §§  
Bemyndigande: 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)  
Celexnummer: 32009L0009

**Ändring LVFS 2010:8, omtryck**

Ändring: 2 §  
Bemyndigande: 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)  
Celexnummer: 32009L0120

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 1995:25) om utlämnande av läkemedelsprover**

Bemyndigande: 17 § läkemedelsförordningen (1992:1752)  
Celexnummer: 31992L0028

**Ändring LVFS 2009:6**

Ändring: Tillämpningsområdet  
Bemyndigande: 10 kap 4 och 5 §§ läkemedelsförordningen (2006:272)

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 1996:5) om rätt att för personligt bruk föra in läkemedel i Sverige**

Bemyndigande: 12 och 17 §§ läkemedelsförordningen (1992:1752)  
Celexnummer: 31992L0026

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 1996:10) om verksamheten vid GLP-laboratorier**

Bemyndigande: 4 § förordningen (1991:93) om införande av OECDs principer om god laboratoriesed

Celexnummer: 31987L0018, 31988L0320 och 31990L0018

**Ändring LVFS 1999:8, omtryck**

Ändring: 5 §

Bemyndigande: 4 § förordningen (1991:93) om införande av OECDs principer om god laboratoriesed

Celexnummer: 31999L0011 och 31999L0012

**Ändring LVFS 2010:25**

Ändring: 3, 5–10 §§ och övergångsbestämmelsen, ny 13 a § samt en ny rubrik närmast före 13 a §

Bemyndigande: 4 § förordningen (1991:93) om införande av OECDs principer om god laboratoriesed

Celexnummer: 32004L0009, 32004L0010 och 32009R0219

**Läkemedelsverkets föreskrifter och allmänna råd (LVFS 1996:17) om klinisk läkemedelsprövning**

Bemyndigande: 17 § läkemedelsförordningen (1992:1752)

Celexnummer: 31975L0318, 31981L0852 och 31991L0507

**Ändring LVFS 1998:7**

Ändring: allmänna råden till 14 kap samt ny 1 a § i 14 kap

Bemyndigande: 17 § läkemedelsförordningen (1992:1752)

**Ändring LVFS 1999:3**

Ändring: bilaga 1

Bemyndigande: 17 § läkemedelsförordningen (1992:1752)

**Ändring LVFS 2004:9**

Ändring: Tillämpningsområdet

Bemyndigande: 17 § läkemedelsförordningen (1992:1752)

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 1997:4) om analysmetoder för kontroll av sammansättningen av kosmetiska och hygieniska produkter**

Bemyndigande: 11 § förordningen (1993:1283) om kosmetiska och hygieniska produkter

Celexnummer: 31980L1335, 31987L0143, 31982L0434, 31990L0207, 31983L0514, 31985L0490, 31993L0073, 31995L0032 och 31996L0045

**Läkemedelsverkets föreskrifter och allmänna råd (LVFS 1997:9) om registrering av vissa homeopatika**

Bemyndigande: 2 och 17 §§ läkemedelsförordningen (1992:1752)

Celexnummer: 31992L0073, 31992L0074 och 31990L0677

**Ändring LVFS 2003:2, omtryck**

Ändring: föreskriftsdelen jämte bilagorna

Bemyndigande: 2 och 17 §§ läkemedelsförordningen (1992:1752)

Celexnummer: 32001L0083 och 32001L0082

**Ändring LVFS 2006:12**

Ändring: 1 kap. 2 §, bilaga 1–7 upphör att gälla, 1 kap. 1, 4 §§, 2 kap. 2 §, 3 kap. 1 §, 7 kap. 1 § samt allmänna råden till 1 kap. och 2 kap. ändras

Bemyndigande: 3 kap. 2 § och 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)

Celexnummer: 32004L0027 och 32004L0028

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 1997:13) om förskrivning av vissa livsmedel**

Bemyndigande: 7 § 2 st förordningen (1996:1294) om högkostnadsskydd vid köp av läkemedel m.m.

**Ändring LVFS 1998:5**

Ändring: bilaga 1

Bemyndigande: 7 § 2 st förordningen (1996:1294) om högkostnadsskydd vid köp av läkemedel m.m.

**Ändring LVFS 1999:7**

Ändring: bilaga 1

Bemyndigande: 7 § 2 st förordningen (1996:1294) om högkostnadsskydd vid köp av läkemedel m.m.

**Ändring LVFS 2001:1**

Ändring: bilaga 1

Bemyndigande: 7 § 2 st förordningen (1996:1294) om högkostnadsskydd vid köp av läkemedel m.m.

**Ändring LVFS 2002:5**

Ändring: bilaga 1

Bemyndigande: 7 § 2 st förordningen (1996:1294) om högkostnadsskydd vid köp av läkemedel m.m.

**Ändring LVFS 2009:7**

Ändring: 1 § samt bilaga 1

Bemyndigande: 6 § 2 st förordningen (2002:687) om läkemedelsförmåner m.m.

**Ändring LVFS 2009:25**

Ändring: bilaga 1

Bemyndigande: 6 § 2 st förordningen (2002:687) om läkemedelsförmåner m.m.

**Ändring LVFS 2010:27**

Ändring: bilaga 1

Bemyndigande: 6 § 2 st förordningen (2002:687) om läkemedelsförmåner m.m.

**Läkemedelsverkets föreskrifter och allmänna råd (LVFS 1999:4) om kontroll av radioaktiva läkemedel**

Bemyndigande: 14 och 17 §§ läkemedelsförordningen (1992:1752)

Celexnummer: 31965L0065, 31975L0319 och 31989L0343

**Ändring LVFS 2005:10**

Ändring: 1 kap. 2 §, 4 kap. 5 § och 8 kap. 4 § samt de allmänna råden till 1 kap. och 8 kap.

Bemyndigande: 14 och 17 §§ läkemedelsförordningen (1992:1752)

Celexnummer: 32004L0027

**Läkemedelsverkets föreskrifter och allmänna råd (LVFS 1999:9) om avgifter för kontroll av vinetanol**

Bemyndigande: 3 § förordningen (1990:561) med vissa bemyndiganden för Läkemedelsverket att meddela föreskrifter samt 27 a § förordningen (1994:1715) om EG:s förordningar om jordbruksprodukter

**Ändring LVFS 2010:28**

Ändring: ny lydelse av rubriken till föreskrifterna, 1 och 2 §§ samt de allmänna råden till dessa bestämmelser upphör att gälla och rubrikerna närmast före 1, 2 och 4 §§ utgår

Bemyndigande: 3 § förordningen (1990:561) med vissa bemyndiganden för Läkemedelsverket att meddela föreskrifter

**Läkemedelsverkets föreskrifter och allmänna råd (LVFS 2000:3) om kontroll av tillverkningsatser avseende vacciner och blodprodukter för humant bruk innan frisläppande på den svenska marknaden**

Bemyndigande: 17 § läkemedelsförordningen (1992:1752)

Celexnummer: 31989L0342 och 31989L0381

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2001:5) om aktiva medicintekniska produkter för implantation**

Bemyndigande: 4, 6 och 10 §§ förordningen (1993:876) om medicintekniska produkter

Celexnummer: 31990L0189, 31993L0169 och 31993L0220

**Ändring LVFS 2007:1**

Ändring: 4 § och bilagorna 2, 4 och 5

Bemyndigande: 4 § förordningen (1993:876) om medicintekniska produkter

Celexnummer: 31990L0189, 31993L0169 och 31993L0220

**Ändring LVFS 2009:19**

Ändring: 1–9 §§ samt bilagorna 1–7, nya 7 a och 7 b §§ samt ny rubrik närmast före 7 a §

Bemyndigande: 4, 6 och 10 §§ förordningen (1993:876) om medicintekniska produkter

Celexnummer: 32007L0047

<p><b>Ändring LVFS 2011:11</b> Ändring: ny 7 c § samt ny rubrik närmast före 7 c § Bemyndigande: 10 § förordningen (1993:876) om medicintekniska produkter</p>
<p><b>Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2001:7) om medicintekniska produkter för in vitro diagnostik</b> Bemyndigande: 4, 6 och 10 §§ förordningen (1993:876) om medicintekniska produkter Celexnummer: 31998L0079</p> <p><b>Ändring LVFS 2011:12</b> Ändring: ny 7 a § samt ny rubrik närmast före 7 a § Bemyndigande: 10 § förordningen (1993:876) om medicintekniska produkter</p>
<p><b>Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2001:12) om säkerhetsövervakning av läkemedel</b> Bemyndigande: 17 § läkemedelsförordningen (1992:1752) Celexnummer: 32000L0037 och 32000L0038</p> <p><b>Ändring LVFS 2006:4, omtryck</b> Ändring: 4 § upphör att gälla, rubriken närmast före 4 § samt underrubrikerna närmast före 7–8 §§ och 10–11 §§ utgår, 1–3, 5–9, 11–12 §§ samt rubrikerna närmast före 9 och 10 §§ ändras, rubriken närmast före 7 § sätts närmast före 6 § samt nya 6 a och 9 a §§ Bemyndigande: 4 kap. 6–7 §§ och 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272) Celexnummer: 32004L0027 och 32004L0028</p> <p><b>Ändring LVFS 2007:2</b> Ändring: 1 § Bemyndigande: 4 kap. 7 § och 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)</p>
<p><b>Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2002:7) om förordnande av narkotikaklassade läkemedel för behandling av ADHD hos barn och ungdomar</b> Bemyndigande: 14 och 17 §§ läkemedelsförordningen (1992:1752) samt 11 § förordningen (1992:1554) om kontroll av narkotika</p> <p><b>Ändring LVFS 2008:11, omtryck</b> Ändring: 1 och 2 §§ Bemyndigande: 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272) samt 11 § förordningen (1992:1554) om kontroll av narkotika</p>

**Läkemedelsverkets föreskrifter och allmänna råd (LVFS 2003:6) om klinisk prövning av läkemedel för humant bruk**

Bemyndigande: 17 § läkemedelsförordningen (1992:1752)

Celexnummer: 32001L0020

**Ändring LVFS 2006:1**

Ändring: 3 kap. 1, 12 §§, 8 kap. 3 § samt ny 3 kap. 14 § och 4 kap. 7–10 §§

Bemyndigande: 17 § läkemedelsförordningen (1992:1752)

Celexnummer: 32005L0028

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2003:11) om medicintekniska produkter**

Bemyndigande: 4, 6 och 10 §§ förordningen (1993:876) om medicintekniska produkter

Celexnummer: 31993L0042, 31998L0079, 32000L0070, 32002L0104, 32003L0012 och 32003L0032

**Ändring LVFS 2004:11**

Ändring: bilaga 1

Bemyndigande: 4 § förordningen (1993:876) om medicintekniska produkter

Celexnummer: 31993L0042, 31998L0079, 32000L0070, 32002L0104, 32003L0012 och 32003L0032

**Ändring LVFS 2007:3**

Ändring: bilaga 9

Bemyndigande: 4 § förordningen (1993:876) om medicintekniska produkter

Celexnummer: 31993L0042, 31998L0079 och 32005L0050

**Ändring LVFS 2009:18**

Ändring: 1–4 §§, 7–12 §§, bilagorna 1–10, rubriken närmast före 8 § ändras, 9 a och 9 b §§ upphör att gälla samt rubrikerna närmast före 9 a och 9 b §§ utgår

Bemyndigande: 4, 6 och 10 §§ förordningen (1993:876) om medicintekniska produkter

Celexnummer: 32007L0047

**Ändring LVFS 2011:13**

Ändring: bilagorna 2, 4, 5, 6 och 7, ny 9 a § samt ny rubrik närmast före 9 a §

Bemyndigande: 10 § förordningen (1993:876) om medicintekniska produkter

<p><b>Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2004:6) om god tillverkningssed för läkemedel</b> Bemyndigande: 17 § läkemedelsförordningen (1992:1752) Celexnummer: 32003L0094 och 31991L0412</p> <p><b>Ändring LVFS 2004:19</b> Ändring: 28 § Bemyndigande: 17 § läkemedelsförordningen (1992:1752) Celexnummer: 32003L0094</p> <p><b>Ändring LVFS 2006:7</b> Ändring: 1 och 2 §§ Bemyndigande: 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272) Celexnummer: 32004L0027 och 32004L0028</p>
<p><b>Läkemedelsverkets föreskrifter och allmänna råd (LVFS 2004:7) om tillstånd för tillverkning och import av läkemedel</b> Bemyndigande: 17 § läkemedelsförordningen (1992:1752) Celexnummer: 32001L0083, 32001L0082 och 32003L0094</p> <p><b>Ändring LVFS 2006:8</b> Ändring: 1, 2, 4, 8 §§ samt allmänna råden till 4 och 8 §§ Bemyndigande: 8 kap. 3 § och 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272) Celexnummer: 32004L0027 och 32004L0028</p>
<p><b>Läkemedelsverkets föreskrifter och allmänna råd (LVFS 2004:8) för godkännande av parallellimporterade läkemedel för försäljning</b> Bemyndigande: 17 § läkemedelsförordningen (1992:1752)</p> <p><b>Ändring LVFS 2004:14</b> Ändring: allmänna råden till 1 §, 6 § och de allmänna råden till 6 § samt bilagan Bemyndigande: 17 § läkemedelsförordningen (1992:1752)</p> <p><b>Ändring LVFS 2006:9</b> Ändring: 1, 2, 9 §§, allmänna råden till 1 §, bilagan samt ny 5 a § Bemyndigande: 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272) Celexnummer: 32004L0027 och 32004L0028</p>
<p><b>Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2004:9) om giltighet av viss författning på läkemedelsområdet</b> Bemyndigande: 17 § läkemedelsförordningen (1992:1752)</p>
<p><b>Läkemedelsverkets föreskrifter och allmänna råd (LVFS 2004:10) om avsiktlig utsättning vid klinisk prövning av läkemedel som innehåller eller består av genetiskt modifierade organismer</b> Bemyndigande: 17 § läkemedelsförordningen (1992:1752), 1 kap. 10 §, 2 kap. 3, 6, 17 §§ samt 4 kap. 2 § förordningen (2002:1086) om utsättning av genetiskt modifierade organismer i miljön Celexnummer: 32001L0018</p>

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2004:12) om kontroll av kosmetiska och hygieniska produkter**

Bemyndigande: 3–8 och 11 §§ förordningen (1993:1283) om kosmetiska och hygieniska produkter

Celexnummer: 31976L0768, 32003L0015, 32003L0080, 32003L0083 och 31995L0017

**Ändring LVFS 2008:3**

Ändring: 4, 9 och 14 §§ samt bilaga 3

Bemyndigande: 3–8 och 11 §§ förordningen (1993:1283) om kosmetiska och hygieniska produkter

Celexnummer: 32006L0081

**Ändring LVFS 2010:14**

Ändring: 3–11 §§, 13–14 §§, 16–19 §§, 22–24 §§

Bemyndigande: 4 § förordningen (1993:1283) om kosmetiska och hygieniska produkter

Celexnummer: 32008L0112

**Ändring LVFS 2010:26**

Ändring: 1, 5 och 9 §§

Bemyndigande: 7 och 11 §§ förordningen (1993:1283) om kosmetiska och hygieniska produkter

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2004:15) om förordnande och utlämnande av narkotikaklassade läkemedel för behandling av opiatberoende**

Bemyndigande: 14 och 17 §§ läkemedelsförordningen (1992:1752) och 11 § förordningen (1992:1554) om kontroll av narkotika

**Läkemedelsverkets föreskrifter och allmänna råd (LVFS 2004:16) om godkännande av medicinska gaser för försäljning**

Bemyndigande: 9 och 17 §§ läkemedelsförordningen (1992:1752)

**Läkemedelsverkets föreskrifter och allmänna råd (LVFS 2005:3) om klinisk prövning av läkemedel på underåriga**

Bemyndigande: 17 § läkemedelsförordningen (1992:1752)

Celexnummer: 32001L0020

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2005:11) om märkning och bipacksedlar för läkemedel**

Bemyndigande: 17 § läkemedelsförordningen (1992:1752)

Celexnummer: 32001L0083, 32004L0027, 32001L0082 och 32004L0028

**Ändring LVFS 2009:23**

Ändring: 1–8 §§, 10–24 §§, 27 § samt p. 2–4 i övergångsbestämmelserna, ändring av rubriken närmast före 6 §, nya 1 a och 12 a §§, ny rubrik närmast före 12 a § och 5 § upphör att gälla

Bemyndigande: 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)

Celexnummer: 32009L0053 och 32009R0596

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2006:3) om traditionella växtbaserade läkemedel för humant bruk<sup>1</sup>**

Bemyndigande: 3 kap. 2 §, 4 kap. 6–7 §§, 8 kap. 3–4 §§, 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272), 3 och 5 §§ förordningen (1996:1290) om handel med läkemedel m.m. samt 7 § förordningen (1993:595) om avgifter för den statliga kontrollen av läkemedel

Celexnummer: 32004L0024

**Ändring LVFS 2007:5**

Ändring: 1, 4 och 8 §§

Bemyndigande: 3 kap. 2 och 20 §§ samt 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)

**Ändring LVFS 2010:21**

Ändring: 1 §

Bemyndigande: 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2006:10) om veterinärens införsel av läkemedel till djur**

Bemyndigande: 5 kap. 2 § och 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)

Celexnummer: 32001L0082 och 32004L0028

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2006:11) om godkännande av läkemedel för försäljning m.m.**

Bemyndigande: 3 kap. 2, 4 och 20 §§ och 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)

Celexnummer: 32001L0083, 32004L0027, 32001L0082 och 32004L0028

**Ändring LVFS 2007:7**

Ändring: 7 kap. 2 § ändras samt ny 7 kap. 3 §

Bemyndigande: 3 kap. 2 § och 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)

Celexnummer: 32006L0130

**Ändring LVFS 2010:20**

Ändring: 1 kap. 1 § samt att 8 kap. och bilaga 1 och 2 upphör att gälla

Bemyndigande: 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2006:16) om blodverksamhet**

Bemyndigande: 10 § förordningen (2006:497) om blodsäkerhet och 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)

Celexnummer: 32002L0098, 32004L0033, 32005L0061 och 32005L0062

**Ändring LVFS 2010:2**

Ändring: 1 kap. 2 §, 2 kap. 1–8 §§, 3 kap. 1–16, 18–20 och 21–25 §§, 4 kap. 1 §, bilagorna 1 och 3 samt ny 3 kap. 9 a, 9 b och 9 c §§

Bemyndigande: 7 a, 9, 10 §§ förordningen (2006:497) om blodsäkerhet, 7 kap. 4 § och 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272) och 4 § förordningen (1993:876) om medicintekniska produkter

Celexnummer: 32002L0098, 32004L0033, 32005L0061 och 32005L0062

<sup>1</sup> Se även rättelseblad till LVFS 2006:3.

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2006:17) om avgifter för kontrollen av kosmetiska och hygieniska produkter**

Bemyndigande: 6 kap 5 § förordningen (1998:940) om avgifter för prövning och tillsyn enligt miljöbalken

**Ändring LVFS 2011:5, omtryck**

Ändring: 1, 2, 4, 5 §§, ny 6–8 §§, samt nya rubriker närmast före 1, 2 och 6 §§

Bemyndigande: 6 kap. 45 § förordningen (1998:940) om avgifter för prövning och tillsyn enligt miljöbalken

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2007:4) om förbud och begränsningar för vissa ämnen att ingå i kosmetiska eller hygieniska produkter**

Bemyndigande: 3 och 10 §§ förordningen (1993:1283) om kosmetiska och hygieniska produkter

Celexnummer: 31976L0768, 32006L0078, 31976L0769 och 32006L0139

**Ändring LVFS 2007:11**

Ändring: bilaga 1, 2, 3 och 4

Bemyndigande: 3 och 10 §§ förordningen (1993:1283) om kosmetiska och hygieniska produkter

Celexnummer: 32007L0001, 32007L0017 och 32007L0022

**Ändring LVFS 2007:13**

Ändring: bilaga 1 och 2

Bemyndigande: 3 och 10 §§ förordningen (1993:1283) om kosmetiska och hygieniska produkter

Celexnummer: 32007L0053, 32007L0054 och 32007L0067

**Ändring LVFS 2008:7**

Ändring: bilaga 1, 2, 3 och 5

Celexnummer: 32008L0014 och 32008L0042

**Ändring LVFS 2009:1**

Ändring: punkten 3 i ikraftträdandebestämmelserna till LVFS 2007:13

Bemyndigande: 3 och 10 §§ förordningen (1993:1283) om kosmetiska och hygieniska produkter

Celexnummer: 32007L0053

**Ändring LVFS 2009:3**

Ändring: bilaga 1 och 2

Bemyndigande: 3 och 10 §§ förordningen (1993:1283) om kosmetiska och hygieniska produkter

Celexnummer: 32008L0088

**Ändring LVFS 2009:14, omtryck**

Ändring: bilaga 1, 2 och 5

Bemyndigande: 3 och 10 §§ förordningen (1993:1283) om kosmetiska och hygieniska produkter

Celexnummer: 32008L0123, 32009L0006 och 32009L0036

<p><b>Ändring LVFS 2010:3</b>  Ändring: bilaga 2  Bemyndigande: 3 och 10 §§ förordningen (1993:1283) om kosmetiska och hygieniska produkter  Celexnummer: 32009L0129, 32009L0130 och 32009L0159</p> <p><b>Ändring LVFS 2010:10</b>  Ändring: bilaga 1, 2 och 4  Bemyndigande: 3 och 10 §§ förordningen (1993:1283) om kosmetiska och hygieniska produkter  Celexnummer: 32009L0134, 32009L0164, 32009L0164R, 32010L0003 och 32010L0004</p>
<p><b>Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2007:8) om fastställande av blankett avseende hjälpmedelskort</b>  Bemyndigande: 19 § förordningen (2002:687) om läkemedelsförmåner m.m.</p>
<p><b>Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2008:1) om tillstånd till försäljning av icke godkänt läkemedel (licensföreskrifter)</b>  Bemyndigande: 10 kap 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)  Celexnummer: 32004L0028</p> <p><b>Ändring LVFS 2009:5</b>  Ändring: 1 kap. 2 §, 2 kap. 10 §, 3 kap. 1–6 §§, bilagan och rubriken närmast före 3 kap. 6 §, 3 kap. 7 § upphör att gälla  Bemyndigande: 10 kap 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)</p>
<p><b>Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2008:9) om anmälan om sjukhusens läkemedelsförsörjning</b>  Bemyndigande: 4 a och 5 §§ förordningen (1996:1290) om handel med läkemedel m.m. samt 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)</p>
<p><b>Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2008:12) om hantering av mänskliga vävnader och celler avsedda för läkemedelstillverkning</b>  Bemyndigande: 6, 7, 11 och 12 §§ förordningen (2008:414) om kvalitets- och säkerhetsnormer vid hantering av mänskliga celler och vävnader  Celexnummer: 32004L0023, 32006L0017 och 32006L0086</p> <p><b>Ändring LVFS 2011:4</b>  Ändring: 1 kap. 2–3 §§, 2 kap. 1, 6 §§, 3 kap. 3 §, 4 kap. 2, 7, 9–12, 14, 16 §§, 5 kap. 1–3 §§, 6 kap. 1–4 §§, rubriken till 2 och 5 kap. och rubriken närmast före 4 kap. 7 § samt bilaga 1, ny 1 kap. 2 a § samt upphör 1 kap. 4 § att gälla och rubrikerna närmast före 5 kap. 1 och 3 §§ utgår  Bemyndigande: 6, 7, 11 och 12 §§ förordningen (2008:414) om kvalitets- och säkerhetsnormer vid hantering av mänskliga celler och vävnader och 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)</p>
<p><b>Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2009:6) om marknadsföring av humanläkemedel</b>  Bemyndigande: 10 kap. 4 och 5 §§ läkemedelsförordningen (2006:272)  Celexnummer: 32001L0083 och 32008L0029</p>

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2009:8) om ansökan om tillstånd att bedriva öppenvårdsapotek**

Bemyndigande: 14 § 7 och 15 § förordningen (2009:659) om handel med läkemedel

**Ändring LVFS 2010:11**

Ändring: 5–7 §§, rubriken närmast före 7 § samt bilagan

Bemyndigande: 15 § förordningen (2009:659) om handel med läkemedel

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2009:9) om detaljhandel vid öppenvårdsapotek**

Bemyndigande: 14 § 1, 2, 3 och 7 samt 15 § förordningen (2009:659) om handel med läkemedel, 2 § 2 och 3 § 2 förordningen (1990:561) med vissa bemyndiganden för Läkemedelsverket att meddela föreskrifter samt 11 § förordningen (1992:1554) om kontroll av narkotika

**Ändring LVFS 2009:21**

Ändring: 25 §

Bemyndigande: 14 § 3 förordningen (2009:659) om handel med läkemedel

**Ändring LVFS 2010:6**

Ändring: 19–20, 22, 26–27 §§ samt 29 §

Bemyndigande: 14 § 3 och 7 förordningen (2009:659) om handel med läkemedel, 2 § 2 och 3 § 2 förordningen (1990:561) med vissa bemyndiganden för Läkemedelsverket att meddela föreskrifter samt 11 § förordningen (1992:1554) om kontroll av narkotika

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2009:10) om distanshandel vid öppenvårdsapotek**

Bemyndigande: 3 § 2 förordningen (1990:561) med vissa bemyndiganden för Läkemedelsverket att meddela föreskrifter, 14 § 3 och 7 förordningen (2009:659) om handel med läkemedel och 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2009:11) om partihandel med läkemedel**

Bemyndigande: 14 § 1, 3–5 och 7 samt 15 § förordningen (2009:659) om handel med läkemedel, 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272) och 11 § förordningen (1992:1554) om kontroll av narkotika

Celexnummer: 32001L0083, 32008L0051, 32001L0082 och 32009L0010.

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2009:13) om förordnande och utlämnande av läkemedel och teknisk sprit**

Bemyndigande: 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272), 11 § förordningen (1992:1554) om kontroll av narkotika, 3 § 3 förordningen (1990:561) med vissa bemyndiganden för Läkemedelsverket att meddela föreskrifter samt 14 § 3 förordningen (2009:659) om handel med läkemedel

**Ändring LVFS 2010:16**

Ändring: 3 kap. 9 §, 5 kap. 6 § och 5 kap. 27 § samt bilagorna 7 och 11  
Bemyndigande: 10 kap. 4 a § läkemedelsförordningen (2006:272)

**Ändring LVFS 2011:14**

Ändring: 1 kap. 1, 3 §§, 2 kap. 7, 10, 14 §§, 3 kap. 14, 17, 21–22, 25 §§, 4 kap. 1–2, 4, 6, 9 §§, 5 kap. 1, 3, 9, 14, 22 §§ och rubriken närmast före 5 kap. 9 § samt bilagorna 2, 3, 8, 9, 10 och 11, ny 1 kap. 1 a §, 3 kap. 3 a §, 5 kap. 4 a, 6 a och 22 a §§ samt upphör 2 kap. 2 § och 4 kap. 6 § att gälla  
Bemyndigande: 9 kap. 1 och 3 §§, 10 kap. 4 a och 5 §§ läkemedelsförordningen (2006:272), 11 § förordningen (1992:1554) om kontroll av narkotika, samt 14 § 3 förordningen (2009:659) om handel med läkemedel

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2009:20) om handel med vissa receptfria läkemedel**

Bemyndigande: 6 och 7 §§ förordningen (2009:929) om handel med vissa receptfria läkemedel och 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)

**Ändring LVFS 2010:18**

Ändring: Nya övergångsbestämmelser  
Bemyndigande: 6 § 3 förordningen (2009:929) om handel med vissa receptfria läkemedel och 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2010:4) om tillverkning av extemporeläkemedel**

Bemyndigande: 2 § 2 och 3 § 2 förordningen (1990:561) med vissa bemyndiganden för Läkemedelsverket att meddela föreskrifter, 11 § förordningen (1992:1554) om kontroll av narkotika samt 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)

**Ändring LVFS 2010:13**

Ändring: 1 §  
Bemyndigande: 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2010:9) om maskinell dosverksamhet**

Bemyndigande: 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272) och 14 § 7 förordningen (2009:659) om handel med läkemedel

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2010:12) om tillstånd för tillverkning på extemporeapotek**

Bemyndigande: 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)

**Läkemedelsverkets kungörelse (LVFS 2010:30) om ikraftträdande av sjunde utgåvan av Europafarmakopén m.m.**

Bemyndigande: 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)

**Ändring LVFS 2011:1**

Ändring: Nytt supplement 7.1

Bemyndigande: 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)

**Ändring LVFS 2011:6**

Ändring: Nytt supplement 7.2

Bemyndigande: 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)

**Ändring LVFS 2011:7**

Ändring: Avsnitt 5.2.8 i bilaga 1

Bemyndigande: 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)

**Ändring LVFS 2011:17**

Ändring: Ny monografi avseende immunglobulin, normalt, humant, för intravenös administrering

Bemyndigande: 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)

**Ändring LVFS 2011:18**

Ändring: Nytt supplement 7.3

Bemyndigande: 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272)

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2011:3) om läkemedel som omfattas av sjukhusundantaget**

Bemyndigande: 7 kap 5 § och 10 kap 4 b, 5 och 5 b §§ läkemedelsförordningen (2006:272)

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2011:9) om kontroll av narkotika**

Bemyndigande: 4, 5 och 11 §§ förordningen (1992:1554) om kontroll av narkotika samt 1 § förordningen (1990:561) med vissa bemyndiganden för Läkemedelsverket

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2011:10) om förteckningar över narkotika**

Bemyndigande: 3 § förordningen (1992:1554) om kontroll av narkotika

**Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2011:15) om tillämpning av läkemedelslagen (1992:859) på vissa varor**

Bemyndigande: 1 kap. 4 § läkemedelsförordningen (2006:272)

