



Föreskrifter om ändring i Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2009:13) om förordnande och utlämnande av läkemedel och teknisk sprit;

beslutade den 8 juni 2010.

Läkemedelsverket föreskriver med stöd av 10 kap. 4 a § läkemedelsförordningen (2006:272) att 3 kap. 9 §, 5 kap. 6 § och 5 kap. 27 § samt bilagorna 7 och 11 i verkets föreskrifter (LVFS 2009:13) om förordnande och utlämnande av läkemedel och teknisk sprit ska ha följande lydelse.

3 kap.

9 § Förskrivare, med undantag för veterinärer, ska ange förskrivarkod för att receptet ska kunna expedieras. Förskrivarkoden ska anges med siffror eller bokstäver samt i en för öppenvårdsapoteket maskinläsbar form. Förskrivarkoden får påföras eller påklistras på receptet.

5 kap.

6 § Det utgör expeditionshinder om patientens eller djurägarens personnummer eller födelsedatum inte har angivits vid förskrivning av särskilda läkemedel.

Avsaknad av förskrivarkod på recept, med undantag för recept utfärdat av veterinär, utgör expeditionshinder.

27 § När läkemedel lämnas ut enligt skriftligt recept utfärdat av behörig förskrivare i annat land inom EES ska apotekspersonalen, utöver vad som i övrigt föreskrivits, även iaktta följande:

1. Receptet gäller för ett utlämnande och får expedieras även om förskrivarkod inte angetts på receptet. Endast sådana läkemedel som är godkända eller har annat tillstånd att lämnas ut i Sverige och i det land där receptet utfärdats kan lämnas ut. Teknisk sprit eller vara som avses i förteckning I, II eller III i Läkemedelsverkets narkotikaförteckningar¹ får inte lämnas ut.
2. Har vara som är upptagen i förteckning IV eller V i Läkemedelsverkets narkotikaförteckningar² förskrivits, får receptet expedieras även om varans styrka eller mängd endast angetts med siffror eller bokstäver. Dock får högst 30 avdelade doser lämnas ut. En sådan vara får expedieras även om

¹ Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 1997:12) om förteckningar över narkotika.

² Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 1997:12) om förteckningar över narkotika.

patientens personnummer inte angetts på receptet. Födelsedatum ska dock finnas angivet.

3. Har recept utfärdats på läkemedel som godkänts i Sverige under annan benämning, får det i Sverige godkända läkemedlet utlämnas. Har läkemedlet förskrivits i en mängd som avviker från de förpackningar som finns godkända i Sverige, får annan förpackning utlämnas som nära överensstämmer med den förpackning som förskrivits.

Dessa föreskrifter träder i kraft den 1 oktober 2010.

Övergångsbestämmelser:

1. Recept som utfärdats före den 1 oktober 2010 som endast upptar andra än narkotiska läkemedel får expedieras även om förskrivarkod saknas.
2. Receptblanketter för särskilda läkemedel (bilaga 7) som tryckts före ikraftträdandet äger fortsatt giltighet. Har ett sådant recept utfärdats efter den 30 september 2010 ska dock förskrivarkod anges för att receptet ska kunna expedieras.
3. Receptblanketter för utskrift av elektroniska recept (bilaga 5) som tryckts före ikraftträdandet äger fortsatt giltighet.

Läkemedelsverket

MATS LARSON

Joakim Brandberg

RECEPT FÖR SÄRSKILDA LÄKEMEDEL

Patientens namn, personnummer och adress

Gäller 1 år från
utfärdandet om inte
kortare tid anges här:

Första uttag måste göras

inom månad(er).

Särskilda upplysningar.....

ID Känd/leg

Förskrivarens sign.

Läkemedelsnamn		läkemedelsform	
styrka (siffror)	styrka (bokstäver)		
mängd (siffror)	mängd (bokstäver)		Får inte bytas ut, sign.
Dosering, användning, ändamål			Med förmån, sign.
			Utan förmån, sign.
			Får expedieras (bokst.) gånger
			Exp. intervall (bokst.)
Apotekets ID kontroll	Pat. ID		
	Känd/leg	<input type="text"/> Sign.	(För ytterligare tillfällen använd baksidan)
Apotekets ID kontroll	Budets ID		
	personnummer	<input type="text"/>	
	Känd/leg	<input type="text"/> Sign.	(För ytterligare tillfällen använd baksidan)
Förskrivarens namn, yrke, telefon, tjänsteställe, förskrivarkod, arbetsplatskod (obligatorisk för förmån)			
Utfärdadatum och förskrivarens namnteckning			

Förskrivaren intygar genom signum att villkoren enligt lagen (2002:160) om läkemedelsförmåner m.m. är uppfyllda.

Apotekets noteringar	Patientens ID/Budets ID

1. Receptblankett (bilaga 4)

Format: A5

Papper: Finmatt, postpapper, cremegult 80g/m²

Tryck: Tvåsidstryck – likvänt

Tryckfärg: Grönt motsvarande PMS 340, en färg på båda sidor. Fält med tontryck 6 %

Hålning: Ingen hålning

Teckensnitt: HelveticNeue Condensed (Typ 1)

2. Receptblankett för utskrift av elektroniskt recept (bilaga 5)

Format: A5

Papper: Kaskad gul 80 g

Tryck: Ensidesstryck

Tryckfärg: 2+0 färger. PMS 340 samt PMS 331

Teckensnitt: Arial, Arial Bold MT 13p, Arial Bold MT 9p, Arial 8p, Arial Bold 8p

Säkerhetsdetaljer: Den som fått i uppdrag att trycka dessa blanketter ska kontakta Läkemedelsverket för att erhålla information om säkerhetsdetaljer.

3. Receptblankett för telefonrecept (bilaga 6)

Format: A5

Papper: Finmatt, postpapper, vitt, 70 g/ m²

Tryck: Ensidesstryck

Tryckfärg: Grön motsvarande PMS 340

Hålning: Triohålning i vänsterkant

Teckensnitt: HelveticNeue Condensed (Typ 1)

4. Receptblankett för särskilda läkemedel (bilaga 7)

Format: A5

Papper: Finmatt, postpapper, cremegult, 80g/m²

Tryck: Tvåsidstryck - likvänt

Tryckfärg: Grön motsvarande PMS 340, en färg på båda sidor, fält med tontryck 6 %

Hålning: Ingen hålning

Teckensnitt: HelveticNeue Condensed (Typ 1)

Säkerhetsdetaljer: Den som fått i uppdrag att trycka dessa blanketter ska kontakta Läkemedelsverket för att erhålla information om säkerhetsdetaljer. Blanketterna ska tryckas i en särskilt angiven nummerserie där varje blankett ska ha ett unikt serienummer.

5. Receptblankett för dosrecept (bilaga 9)

Format: A4

6. Receptblankett för djur (bilaga 10)

Format: A5

Papper: Finmatt, postpapper, cremegult, 80 g/ m²

Tryck: Tvåsidestryck - likvänt

Tryckfärg: Grön motsvarande PMS 340, en färg på båda sidor, fält med tontryck 6 %

Hålning: Ingen hålning

Teckensnitt: HelveticNeue Condensed (Typ 1)

