

**LÄKEMEDELSVERKETS FÖRESKRIFTER OM
FÖRORDNANDE OCH UTLÄMNANDE AV LÄKEMEDEL M.M.
(RECEPTFÖRESKRIFTER);**

*Detta dokument har sammanställts i informationssyfte.
Kontrollera därför alltid texten mot den tryckta versionen.
Denna version innehåller ändringar t.o.m. LVFS 2007:12.
För uppgift om ikraftträdande- och
övergångsbestämmelser; se respektive föreskrift.*

INNEHÅLLSFÖRTECKNING:

AVDELNING I INLEDANDE BESTÄMMELSER.....	2
DEFINITIONER	2
RECEPTBELÄGGNING	3
AVDELNING II FÖRORDNANDE AV LÄKEMEDEL OCH TEKNISK SPRIT	4
BEHÖRIGHET ATT FÖRORDNA, REKVIRERA OCH LÄMNA UT LÄKEMEDEL OCH TEKNISK SPRIT.....	4
<i>Läkare.....</i>	<i>4</i>
<i>Veterinärer.....</i>	<i>4</i>
<i>Tandläkare.....</i>	<i>4</i>
<i>Tandhygienister</i>	<i>5</i>
<i>Barnmorskor.....</i>	<i>5</i>
<i>Sjuksköterskor.....</i>	<i>5</i>
<i>Utlämnande av läkemedel från behöriga receptutfärdare.....</i>	<i>5</i>
<i>Övriga bestämmelser.....</i>	<i>6</i>
RECEPT OCH REKVISITIONER	6
RECEPT OCH REKVISITION VIA TELEFON ELLER TELEFAX.....	8
<i>Elektroniska recept och rekvisitioner</i>	<i>9</i>
GEMENSAMMA BESTÄMMELSER	9
<i>Upprepade uttag (iterering) och giltighetstid.....</i>	<i>9</i>
<i>Ändringar</i>	<i>9</i>
<i>Information</i>	<i>9</i>
AVDELNING III UTLÄMNANDE FRÅN APOTEK	10
KONTROLL, FÄRDIGSTÄLLANDE OCH UTLÄMNANDE.....	10
<i>Allmänna bestämmelser.....</i>	<i>10</i>
<i>Märkning</i>	<i>11</i>
<i>Ändringar i recept m.m.....</i>	<i>12</i>
<i>Utlämnande till praktik eller annan inrättning inom hälso- och sjukvården eller inom veterinärväsendet m.m.</i>	<i>12</i>
UTLÄMNANDE AV RECEPTBELAGT LÄKEMEDEL UTAN RECEPT	13
RECEPT SOM UTFÄRDATS I ANNAT EU/EES-LAND.....	14
ARKIVHANDLINGAR	14
DISPENS.....	14
BILAGOR	16

AVDELNING I INLEDANDE BESTÄMMELSER

Definitioner

1 § De termer och begrepp som används i läkemedelslagen (1992:859) har samma betydelse i dessa föreskrifter.

2 § I dessa föreskrifter avses med:

Apotek enhet för detaljhandel med läkemedel med farmaceutisk bemanning under öppethållandet.

Apoteksombud utlämningsställe för färdigställda läkemedel utan farmaceutisk bemanning men under ett apoteks tillsyn.

Bruksfärdigt läkemedel läkemedel som genom beredning, dosering, doseringsanvisning eller annan teknisk anvisning är färdigt för användning.

Dosdispensering uttag ur tillverkarens originalförpackning och färdigställande av läkemedel för varje intagningstillfälle för minst en veckas förbrukning till enskild person.

Dosexpedition utlämnande av dosdispenserade läkemedel från apotek.

Dosrecept se definition under *recept*.

Elektroniskt recept se definition under *recept*.

Elektronisk rekvisition se definition under *rekvisition*.

Expedition färdigställande och utlämnande av ett läkemedel.

Extemporeberedning läkemedel som tillverkas på apotek för tillfället för viss patient, viss sjukvårdsavdelning, visst djur eller viss djurbesättning.

Farmaceut den som är behörig att utöva yrke som apotekare eller receptarie enligt 3 kap 4 § lagen (1998:531) om yrkesverksamhet på hälso- och sjukvårdens område.

Färdigställande författningsmässig, farmakologisk samt teknisk kontroll av ett läkemedel som utförs av farmaceut.

Förordnande ordination eller beställning av ett läkemedel.

Förtryckt recept receptblankett på vilken vissa läkemedelsuppgifter såsom namn och dosering är tryckta före förordnandet.

Jourdos läkemedel som vid behandlingstillfället lämnas ut i mindre antal doser för att täcka patientens/djurets behov till dess läkemedlet kan expedieras från apotek. Läkemedel till djur får lämnas ut vid behandlingstillfället även för en begränsad behandlingsperiod med hänsyn till ändamålet med behandlingen samt till djurägarens möjlighet att erhålla läkemedlet från apotek.

Licens resp. rikslicens tillstånd att sälja läkemedel som inte är godkänt för försäljning men som av särskilda skäl behövs för behandling i enskilda fall.

Med rikslicens avses licens som omfattar hela rikets behov av standardiserat receptbelagt eller receptfritt läkemedel som inte är godkänt för försäljning och som tillverkas av Apoteket AB (s.k. lagerberedning).

Läkemedel sådan vara som läkemedelslagen (1992:859) skall tillämpas på.

Läkemedelsprov läkemedel som får utlämnas gratis av den som har tillstånd av Läkemedelsverket att tillverka läkemedel eller driva partihandel med läkemedel.

Narkotiskt läkemedel läkemedel som innehåller narkotika enligt Läkemedelsverkets föreskrifter om förteckningar över narkotika.

Ordination förskrivande av läkemedel kontinuerligt, vid behov, tillfälligt eller genom generella skriftliga direktiv.

Originalförpackning den läkemedelsförpackning som förpackats av tillverkaren/innehavaren av försäljningstillståndet.

Recept ordination av läkemedel eller teknisk sprit för enskild användare utfärdad av behörig förordnare. Recept skall vara utfärdat på blankett fastställd av Läkemedelsverket. *Dosrecept* kan användas vid förordnande av läkemedel för dosdispensering m.m. Recept kan i vissa fall överföras till

apotek via telefax, *telefaxrecept*, ringas in per telefon, *telefonrecept* eller överförs elektroniskt (via dator eller motsvarande), *elektroniskt recept*. Recept kan avse ett utlämnande eller upprepade utlämnanden (*itererat recept*).

Receptbelagt läkemedel läkemedel som normalt lämnas ut från apotek endast mot recept eller rekvisition.

Rekvisition beställning av läkemedel eller teknisk sprit från apotek av en behörig förordnare. Rekvisition skall vara skriftlig men kan i vissa fall överföras till apotek via telefax, *telefaxrekvisition*, ringas in per telefon, *telefonrekvisition* eller överförs elektroniskt (via dator eller motsvarande), *elektronisk rekvisition*.

Startförpackning den minsta förpackning som godkänts för visst läkemedel. Förpackningen får dock avse högst en månads förbrukning. Med startförpackning avses inte insättningsförpackning eller titreringsförpackning.

Särskilda läkemedel narkotiska läkemedel, anabola steroider, tillväxthormon och andra läkemedel för vilka receptförfalskningsrisk föreligger.

Teknisk sprit sådan vara som lagen (1961:181) om försäljning av teknisk sprit m.m. skall tillämpas på.

Telefaxrecept se under definition *recept*.

Telefaxrekvisition se under definition *rekvisition*.

Telefonrecept se under definition *recept*.

Telefonrekvisition se under definition *rekvisition*. (LVFS 2003:4).

Receptbelägning

3 § Upphävd genom (LVFS 2006:13).

4 § Följande varor får endast utlämnas mot recept och under vissa förutsättningar även mot rekvisition:

1. Godkänt läkemedel som enligt beslut av Läkemedelsverket skall vara receptbelagt,

2. läkemedel som godkänts av Europeiska gemenskapen enligt Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 726/2004 av den 31 mars 2004 om inrättande av gemenskapsförfaranden för godkännande av och tillsyn över humanläkemedel och veterinärmedicinska läkemedel samt om inrättande av en europeisk läkemedelsmyndighet och som enligt beslut av Europeiska gemenskapen skall vara receptbelagt,

3. icke godkänt läkemedel såsom licensläkemedel och extemporeberedning med undantag av

dels extemporeberedning för utvärtes bruk som endast innehåller sådana aktiva beståndsdelar som inte står i strid med Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 1993:2) om förbud och begränsningar för vissa ämnen att ingå i kosmetiska eller hygieniska produkter,

dels extemporeberedningar som erhållit rikslicens som receptfria läkemedel, samt

4. teknisk sprit. (LVFS 2006:13).

Avdelning II Förordnande av läkemedel och teknisk sprit

Behörighet att förordna, rekvirera och lämna ut läkemedel och teknisk sprit

Läkare

5 § Läkare som har legitimation för yrket eller som har ett särskilt förordnande enligt 6 § lagen (1984:542) om behörighet att utöva yrke inom hälso- och sjukvården m.m. är behörig att förordna läkemedel samt teknisk sprit för behandling av människa.

Teknisk sprit kan rekvireras förutom för utvärtes bruk även för desinfektion av instrument eller laboratorieändamål i förordnarens yrkesutövning.

För icke-legitimerad läkare gäller behörigheten endast inom ramen för förordnandet.

Veterinärer

6 § Veterinär som har legitimation för yrket eller som har ett särskilt förordnande enligt 1 § lagen (1994:844) om behörighet att utöva veterinäryrket är behörig att förordna läkemedel samt teknisk sprit för behandling av djur.

Teknisk sprit kan rekvireras förutom för utvärtes bruk även för desinfektion av instrument eller laboratorieändamål i förordnarens yrkesutövning.

För icke-legitimerad veterinär gäller behörigheten endast inom ramen för förordnandet.

Tandläkare

7 § Tandläkare som har legitimation för yrket eller som har ett särskilt förordnande enligt 3 kap. 4 § lagen (1998:531) om yrkesverksamhet på hälso- och sjukvårdens område är behörig att förordna läkemedel samt teknisk sprit för behandling av människa.

Teknisk sprit kan rekvireras förutom för utvärtes bruk även för desinfektion av instrument eller laboratorieändamål i förordnarens yrkesutövning.

För icke-legitimerad tandläkare gäller behörigheten endast inom ramen för förordnandet.

Rätten att förordna läkemedel omfattar endast de läkemedel som Läkemedelsverket bestämmer. (LVFS 2003:9).

8 § Tandläkare får till sin praktik rekvirera läkemedel i den omfattning som behövs för den odontologiska yrkesutövningen med den begränsning för opioidanalgetika som anges i bilaga 1 till dessa föreskrifter.

Medel för framkallande av narkos får användas endast efter särskilt medgivande av Socialstyrelsen. (LVFS 2003:9).

9 § Tandläkare får förskriva följande receptbelagda läkemedel till patient:

1. Läkemedel som skall appliceras lokalt i munhålan och på angränsande vävnader,

2. läkemedel för behandling och förebyggande behandling av sjukdomar i eller på tänderna eller på angränsande vävnader.

Förskrivningsrätten enligt punkten 1 och 2 omfattar de läkemedel som framgår av bilaga 1 till dessa föreskrifter.

Endast recept på läkemedel som skall appliceras lokalt i munhålan och på angränsande vävnader får ordinerars med upprepade utlämnanden (itereringar). (LVFS 2003:9).

10 § Tandläkare får förskriva receptfria läkemedel till patient på odontologiska indikationer.

Recept på receptfria läkemedel får förordnas med upprepade utlämnanden (itereringar).

Tandhygienister

11 § Legitimerad tandhygienist är behörig att förordna läkemedel på odontologiska indikationer för behandling av människa enligt bilaga 3 till dessa föreskrifter.

Lokalanestetika och denaturerad teknisk sprit får endast rekvireras till egen praktik. Denaturerad sprit kan rekvireras förutom för utvärtes bruk även för desinfektion av instrument eller laboratorieändamål i förordnarens yrkesutövning.

Barnmorskor

12 § Barnmorska som uppfyller av Socialstyrelsen fastställd utbildning och övriga villkor är behörig att förordna vissa läkemedel som används i födelsekontrollerande syfte på människa. Behörigheten är begränsad till de läkemedel som framgår av bilaga 4 till dessa föreskrifter. (LVFS 2007:12).

Sjuksköterskor

13 § Sjuksköterska som uppfyller av Socialstyrelsen fastställd utbildning och övriga villkor är behörig att förordna vissa läkemedel. Behörigheten är begränsad till vissa angivna indikationer för behandling av människa och omfattar endast de läkemedel som Socialstyrelsen föreskrivit. (LVFS 2001:13).

14 § Legitimerad sjuksköterska som uppfyller de villkor som Socialstyrelsen fastställt är behörig att rekvirera läkemedel och teknisk sprit från apotek.

Utlämnande av läkemedel från behöriga receptutfärdare

15 § Receptutfärdare får endast lämna ut jourdos av sådana läkemedel som rätten att förordna omfattar.

Tandläkare och tandhygienist får även, som profylax mot karies, lämna ut godkända läkemedel i form av tabletter, tuggummi och sugtabletter som innehåller natriumfluorid.

Läkemedelsprov får ej lämnas ut.

16 § Utlämnande av jourdos från receptutfärdare eller profylax från tandläkare/tandhygienist får endast ske i samband med behandling och får ej äga rum i form av detaljhandel, det vill säga läkemedlen får ej försäljas.

Vid jourbehandling av ett flertal djur vid samma behandlingstillfälle får dock ersättning för direkta läkemedelskostnader tas ut i enlighet med Statens Jordbruksverks föreskrifter.

17 § Vid behandling av sjukdom som avses i punkt 1.3 i bilagan till smittskyddslagen (1988:1472) får läkare lämna ut den mängd antibiotika som erfordras för behandlingen.

18 § Läkemedelshantering i samband med kliniska läkemedelsprövningar regleras i Läkemedelsverkets föreskrifter och allmänna råd (LVFS 1996:17) om klinisk läkemedelsprövning samt i Läkemedelsverkets föreskrifter och allmänna råd (LVFS 2003:6) om klinisk prövning av läkemedel för humant bruk. Utlämnande av läkemedel får ske under tillsyn av den ansvarige prövaren. (LVFS 2006:13).

19 § Receptutfärdaren skall vid utlämnandet muntligt och skriftligt lämna de anvisningar som är nödvändiga för att patienten respektive djurägaren skall kunna använda läkemedlet på ett riktigt sätt.

Övriga bestämmelser

20 § För läkemedel som godkänts av Europeiska gemenskapen enligt Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 726/2004 av den 31 mars 2004 om inrättande av gemenskapsförfaranden för godkännande av och tillsyn över humanläkemedel och veterinärmedicinska läkemedel samt om inrättande av en europeisk läkemedelsmyndighet, s.k. centralt godkända läkemedel, kan särskilda villkor ha angivits för förordnande av läkemedel. (LVFS 2006:13).

Recept och rekvisitioner

21 § Läkemedel och teknisk sprit förordnas eller rekvireras på blanketter fastställda av LäkeMedelsverket enligt följande:

1. *Recept* (bilaga 6) skall användas vid förordnande av läkemedel och teknisk sprit för humant bruk med undantag av läkemedel som klassats som särskilda läkemedel.

2. *Recept för särskilda läkemedel* (bilaga 7) skall användas vid förordnande av läkemedel som klassats som särskilda läkemedel i enlighet med vad som anges i bilaga 8 till dessa föreskrifter. Blanketten skall tillhandahållas i särskild nummerserie av Apoteket AB eller av annan som har erhållit LäkeMedelsverkets tillstånd. Utlämnade blanketter skall kunna härledas till namngiven receptutfärdare eller ansvarig person på klinik eller dylikt. Recept för särskilda läkemedel får endast förtryckas med arbetsplatskod, förskrivarkod samt andra uppgifter om förskrivaren.

3. *Recept för djur* (bilaga 12) skall användas vid förordnande av läkemedel, särskilda läkemedel och teknisk sprit för behandling av djur.

4. *Elektroniska recept* (bilaga 9) skall användas vid elektronisk överföring av recept från förordnare till apotek. Blanketten kan även användas vid förordnande av särskilda läkemedel.

5. *Telefonrecept* (bilaga 10) skall användas vid mottagande på apotek av telefonförordnande. Blanketten kan även användas vid förordnande av särskilda läkemedel (se 34 §), förbrukningsartiklar och livsmedel.

6. *Dosrecept* (bilaga 11) kan användas vid förordnande av läkemedel, inklusive särskilda läkemedel, vid dosdispensering m.m.

Förtryckt recept får endast uppta godkänt läkemedel eller beredning som erhållit rikslicens. Förtryckt fast dosering eller fast doseringsregim är tillåtet. Med doseringsregim avses här en fastställd ökning/minskning av doseringen av ett läkemedel över en tidsperiod. Stämpel eller motsvarande får inte användas för påförande av läkemedelsuppgifter. Förtryckta alternativ vad gäller styrkor, beredningsformer och doseringar får inte användas. Annat läkemedel utöver det förtryckta får förordnas om utrymme finns avsatt. Detta gäller under förutsättning att den förtryckta delen inte har strukits över. Uppgifter om förskrivaren, såsom förskrivarkod, arbetsplatskod, namn och adress, får förtryckas. Förtrycks förskrivarkod och arbetsplatskod skall koderna anges med siffror och/eller bokstäver samt i en för apoteket maskinläsbar form. Recept avseende särskilda läkemedel får endast förtryckas med uppgifter om förskrivaren. (LVFS 2002:6).

22 § Rekvisition eller elektronisk rekvisition används vid beställning av läkemedel eller teknisk sprit från apotek till inrättning inom hälso- och sjukvården eller inom veterinärväsendet m.m., samt till beställare enligt 57 §. En rekvisitionsblankett skall utformas så att den befrämjar en säker läkemedelshandling. Blanketterna utformas i samråd mellan sjukvårds-

huvudmannen och de apotek som skall lämna ut läkemedel eller teknisk sprit.

23 § Receptutfärdare skall följa anvisningarna på receptblanketten och i övrigt iaktta följande:

1. Blanketten skall fyllas i fullständigt och så tydligt att risk för feltolkning undviks (se 51 §). Svenska uttryck för sjukdomar och symptom m.m. skall eftersträvas. Förkortningar skall undvikas så långt det är möjligt. Utrymme på blanketten för ytterligare förordnande, som inte används, skall spärras genom överstrykning.

2. Sådana anvisningar beträffande dosering, användning, ändamål och behandlingstid skall lämnas på receptet så att patienten respektive djurägaren kan använda läkemedlet på rätt sätt. På recept till livsmedelsproducerande djur och tävlingsdjur lämnas även uppgift om karenstid för honung, mjölk, slakt, ägg och start i tävling. Även karenstid noll dygn anges.

3. Om läkemedel förordnas för invärtes bruk till människa eller djur i större dos än vad som rekommenderas som högsta dos vid aktuell indikation skall detta markeras med ordet "obs". Maximal dygnsdos skall anges om doseringen är "vid behov".

4. När receptutfärdaren beställer läkemedel för eget bruk eller egen praktik, kan anvisning ersättas med orden "För eget bruk" respektive "För egen praktik".

5. På blanketten får påföras/påklistras förskrivarkod och arbetsplatskod. Förskrivarkod och arbetsplatskod skall anges med siffror och/eller bokstäver samt i en för apoteket maskinläsbar form. På telefonrecept behöver förskrivarkod och arbetsplatskod endast anges med siffror och/eller bokstäver.

6. Vid läkares eller tandläkares förordnande av narkotiskt läkemedel måste förskrivarkod anges för att receptet skall kunna expedieras. (LVFS 2006:13).

24 § Uppgift om mängd läkemedel (förpackningsstorlek) kan utelämnas på recept om den ersätts med uppgifter om fast dosering eller uppgifter om en klart definierad dosering och behandlingstid. För extemporeläkemedel bör styrkan anges med siffror och bokstäver.

Vid förordnande av särskilda läkemedel skall förpackningsstorlek alltid anges.

25 § Vid förordnande av läkemedel för humant bruk kan receptutfärdaren förordna att en startförpackning av läkemedlet skall lämnas ut för sådana läkemedel som ej har klassats som särskilda läkemedel. (LVFS 2002:6).

26 § Vid förordnande av läkemedel för veterinärt bruk skall djurslag, djurets identitet samt ändamålet med behandlingen uppges på receptet. (LVFS 2005:2).

27 § När förordnande avser narkotiska läkemedel och övriga särskilda läkemedel skall sådant förordnande ske med största försiktighet och receptutfärdaren särskilt iaktta följande:

1. Den styrka och mängd som förordnas skall anges med både siffror och bokstäver. På elektroniska recept kan styrka och mängd anges enbart med siffror. Vid förordnande av extemporeberett läkemedel kan undantag medges.

2. Patientens/djurägarens namn, personnummer och adress skall anges.

28 § Recept på teknisk sprit får inte uppta annan vara. Sådant recept får expedieras endast en gång, om inte Läkemedelsverket bestämmer annat. I

övrigt gäller vid förordnande av teknisk sprit i tillämpliga delar vad som sägs i 21 och 23 §§.

29 § Läkemedel till praktik eller annan inrättning inom hälso- och sjukvården eller inom veterinärväsendet m.m. skall rekvireras från apotek. Serum och vacciner kan dock även rekvireras av läkare och veterinärer från den som har partihandelstillstånd.

30 § Rekvisition av narkotiska läkemedel som är upptagna i förteckning II och III Läkemedelsverkets narkotikaförteckningar, eller av teknisk sprit får inte uppta annan vara.

Recept och rekvisition via telefon eller telefax

31 § Telefonrecept skall användas restriktivt för att minska risken för felaktig överföring av information.

Då recept på läkemedel och teknisk sprit telefoneras in skall receptutfärdaren iaktta följande.

1. Receptutfärdaren skall diktera receptet så klart och tydligt att den farmaceut som tar emot receptet på apoteket utan svårighet kan skriva ner uppgifterna på receptet.

2. Farmaceuten skall repetera sina anteckningar. Därefter skall receptutfärdaren bekräfta att uppgifterna är rätt uppfattade.

3. I övrigt gäller i tillämpliga delar vad som sägs i 21-23 §§ om skriftligt recept och i 27 § om förordnande av särskilda läkemedel.

32 § Läkemedel och teknisk sprit till praktik eller sjukvårdsinrättning m.m. kan i brådskande fall undantagsvis rekvireras per telefon.

33 § Överföring av recept eller rekvisition via telefax får endast ske under följande förutsättningar:

Det skall antingen finnas en skriftlig överenskommelse mellan utfärdaren och det apotek som skall lämna ut läkemedlet eller, en skriftlig överenskommelse mellan sjukvårdshuvudmannen och de apotek som finns inom sjukvårdshuvudmannens ansvarsområde.

Överenskommelsen skall omfatta krav på en säker och korrekt överföring av uppgifter från utfärdaren till apoteket. Uppfylls inte dessa krav skall receptet inte expedieras.

Muntlig överenskommelse mellan utfärdare och apotek kan i brådskande fall undantagsvis medges.

Vid överföring av recept/rekvisitioner av särskilda läkemedel skall utfärdaren kontakta det utlämnande apoteket via telefon eller på annat sätt säkerställa att förskrivningen är gjord av utfärdaren.

Fastställda blanketter skall användas vid telefaxöverföring och märkas med ordet "Telefax" eller "Fax" och namnet på det mottagande apoteket. Originalhandlingen märkt Telefax/Fax är inte giltig för utlämnande av läkemedel eller teknisk sprit från apotek.

I övrigt gäller i tillämpliga delar vad som sägs i 21 - 25 §§ om skriftliga recept och 27 § om förordnande av särskilda läkemedel.

34 § Recept eller rekvisition på särskilda läkemedel får endast undantagsvis och i brådskande fall utfärdas på telefon.

Den mängd av narkotika som upptagits i förteckning II och III i Läkemedelsverkets narkotikaförteckningar och som förordnas vid varje sådant tillfälle får inte överstiga fem avdelade doser i form av pulver, tabletter, kapslar, rektioler, depåplåster eller suppositorier.

För vara som upptagits i förteckning IV eller V gäller dock att minsta förpackning, dock högst 30 avdelade doser, får förordnas vid varje tillfälle.

Patientens personnummer och adress skall alltid anges.

Dessa restriktioner gäller ej för dosrecept, där originalet förvaras på apotek och ändringar signeras av mottagande farmaceut. Vidare gäller att kopia tillsänds utfärdaren för kontroll. (LVFS 2002:6).

35 § Endast farmaceut får ta emot recept eller rekvisition av läkemedel på telefon. Mottagandet skall antecknas på fastställd blankett, (bilaga 10) alternativt på rekvisitionsblankett, och bekräftas med signum. Farmaceuten skall säkerställa receptutfärdarens behörighet.

Elektroniska recept och rekvisitioner

36 § Elektronisk överföring av recept eller rekvisition får användas endast efter skriftlig överenskommelse mellan sjukvårdshuvudmannen/receptutfärdaren och det apotek som skall lämna ut läkemedlen. Överenskommelsen skall omfatta krav på en säker och korrekt överföring av uppgifter från utfärdaren till apoteket. Kan dessa krav inte uppfyllas får receptet/rekvisitionen inte expedieras.

Gemensamma bestämmelser

Upprepade uttag (iterering) och giltighetstid

37 § Receptutfärdare kan ange att ett visst läkemedel får lämnas ut flera gånger på samma recept, upprepade uttag.

I Läkemedelsverkets förteckning över särskilda läkemedel (bilaga 8) anges vilka av dessa läkemedel som får lämnas ut mer än en gång på samma recept.

Recept avseende läkemedel för inblandning i foder eller läkemedel för veterinärt bruk med östrogen-, androgen- eller gestagen verkan får inte förordnas för upprepade uttag från apotek. (LVFS 2002:6).

38 § Ett recept gäller under ett år från den dag det utfärdats om förordnaren inte anger kortare giltighetstid. Kortare giltighetstid kan anges för det första utlämnandet. För övriga utlämnanden är giltighetstiden ett år. Rekvisitioner gäller under tre månader. För stående rekvisition med kontinuerlig leverans till praktik eller annan inrättning inom hälso- och sjukvården, kan giltighetstiden förlängas till ett år.

Telefonrecept och telefaxrecept gäller endast för ett utlämnande inom en månad från den dag det utfärdas om inte förordnaren anger kortare giltighetstid. Dosrecept som överförs via telefax får dock avse utlämnande flera gånger under ett år, om inte förordnaren anger kortare tid.

Recept avseende läkemedel för inblandning i foder får inte ha en giltighetstid som överstiger tre månader och får avse högst den mängd som skall förbrukas under tre månader. (LVFS 2002:6).

Ändringar

39 § Om förordnaren gör ändringar på recept eller rekvisition skall ändringen bekräftas med signum och datum. (LVFS 2002:6).

Information

40 § I 22 § läkemedelslagen (1992:859) finns bestämmelser om receptutfärdarens skyldighet att informera patienten i samband med förordnande av läkemedel.

När ”trafikfarliga” läkemedel förordnas skall förordnaren noga upplysa patienten om hur sådana läkemedel kan påverka reaktionsförmågan och

därmed förmågan att uppträda som trafikant eller utföra riskfyllt eller precisionskrävande arbete.

Avdelning III Utlämnande från apotek

Kontroll, färdigställande och utlämnande

Allmänna bestämmelser

41 § Recept får expedieras från apotek endast om det utfärdats av person som är behörig att utfärda recept i Sverige eller om det utfärdats skriftligen av behörig förskrivare inom EU/EES.

Det sistnämnda gäller dock inte recept på läkemedel avsedda för livsmedelsproducerande djur. (LVFS 2003:4).

42 § Endast farmaceut får färdigställa förordnade läkemedel för utlämnande. Färdigställande och utlämnande skall ske enligt skriftliga instruktioner som fastställs av apotekschefen.

43 § Extemporeläkemedel, som förordnats enligt recept eller rekvisition och som omfattar annan beredning än färdigställande av godkänt läkemedel, uppvägningar och enkla blandningar, får endast beredas/tillverkas under ansvar av apotekare eller receptarie. Detta gäller dock ej receptarie med utbildning enligt 1982 respektive 1995 års utbildningsplan, såvida inte erforderliga kunskaper i extemporetillverkning förvärvats genom annan adekvat utbildning.

44 § När läkemedel eller teknisk sprit färdigställs och lämnas ut från apotek skall apotekspersonalen vara synnerligen noggrann så att förväxlingar eller andra misstag inte sker. Vid färdigställandet skall farmaceuten göra en författningsmässig, farmakologisk (här avseende främst risker för interaktioner, överdoseringar samt rimlighetsbedömning av kombinationer m.m. av läkemedel) samt teknisk kontroll.

Endast bruksfärdiga läkemedel får lämnas ut till patient om det inte framgår av godkännandet av läkemedlet att patienten/ djurägaren själv skall göra detta bruksfärdigt.

Läkemedel som har synliga fel och brister eller alltför kort hållbarhet får ej lämnas ut, det vill säga hållbarhetsdatum får inte passeras under den normala användningstiden.

Vid utlämnande av särskilda läkemedel skall apotekspersonalen säkerställa patientens/djurägarens eller budets identitet och bekräfta detta med signum på receptet.

45 § Apotekspersonalen skall, genom att ge individuellt anpassad information, så långt det är möjligt förvissa sig om att patienten kan använda läkemedlet på rätt sätt. Detta gäller även information till djurägare.

46 § För varje utlämnat läkemedel eller utlämnad vara teknisk sprit skall receptet förses med apotekets namn och datum och den som ansvarar för färdigställande skall bekräfta detta med sitt signum på receptet samt på apoteksetikett med doseringsanvisningar. Receptet återlämnas till patienten/djurägaren eller behålls på apotek. När receptet återlämnas till patienten skall apotekspersonalen upprätta en verifikation på utlämnandet.

10

47 § Apoteksombud får förekomma i situationer där apoteksetablering saknas, t.ex. i glesbygd. Mellan apotek och apoteksombud skall upprättas en skriftlig överenskommelse för att säkerställa en säker förvaring, ett säkert

tillhandahållande av läkemedel och att detta sker så att patientens integritetsskydd bibehålls.

Det åligger apotekschefen att tillse att varje apoteksombud inspekteras minst en gång per år.

Vid tillhandahållandet hos ombudet av receptbelagda läkemedel som färdigställts på apotek skall möjligheter till kontakt med apoteket för eventuella frågor upprättas.

Apoteksombudet har rätt att försälja ett begränsat antal receptfria läkemedel som tillhandahålls av apoteket. Sortimentet beslutas av apotekschefen i samråd med den lokala sjukvården.

Märkning

48 § Läkemedelsförpackning som lämnas ut mot recept skall märkas med apoteksetikett som anger:

1. Patientens namn och födelsetid, /djurägarens namn,
2. receptutfärdarens anvisningar för hur läkemedlet skall användas och doseras samt vad läkemedlet skall användas för, alternativt annan instruktion från förskrivaren,
3. receptutfärdarens namn,
4. apotekets namn,
5. datum för färdigställandet och antal utlämnade förpackningar av läkemedlet.

Om läkemedel förordnats av veterinär skall apoteksetiketten innehålla orden "för djur" och uppgift om det djurslag som medlet är avsett för. För livsmedelsproducerande djur och tävlingsdjur skall uppgift om karenstid för honung, mjölk, slakt, ägg och start i tävling framgå av märkningen. (LVFS 2006:13).

49 § Icke godkänt läkemedel skall utöver vad som anges i 48 § märkas enligt anvisningarna i Svensk Läkemedelsstandard. Dessutom skall uppgift om läkemedlets beredningsform, sammansättning och förpackningsstorlek anges. Läkemedlets namn i gällande farmakopé eller annan handbok som brukar användas på apotek och referens till källan skall anges.

När namn eller benämning saknas på läkemedlet, skall sammansättning och halt av de beståndsdelar som ingår i läkemedlet deklarerats fullständigt. Beståndsdel som namngivits eller som utgörs av godkänt läkemedel behöver dock inte specificeras ytterligare.

För produkt som endast tillverkas av godkända läkemedel och/eller läkemedel angiven i annan handbok som används på apotek, behöver ej fullständig komposition anges. Dock skall namn på samtliga ingående läkemedel och halt av terapeutiskt verksam beståndsdel anges. Den terapeutiskt verksamma beståndsdelen skall i första hand anges med sitt generiska namn och i den form som styrkeangivelsen svarar mot.

I märkningen skall vidare ingå:

1. Orden "Förvaras utom syn- och räckhåll för barn", om läkemedlet inte är avsett att hanteras under överinseende av hälso- sjukvårdspersonal eller veterinär,
2. ordet "Utvärtes", om detta inte framgår på annat sätt,
3. administreringsätt för injektionsläkemedel/infusionsläkemedel, samt
4. annan teknisk anvisning som behövs, t.ex. anvisning om lämpligt förvaringssätt eller utgångsdatum.

Läkemedel som ingår i kliniska läkemedelsprovningar regleras i särskild ordning. (LVFS 2006:13).

Ändringar i recept m.m.

50 § Samtliga ändringar på recept skall antecknas på receptet av farmaceut och bekräftas med signum och datum.

Ändringar i recept får göras utan receptutfärdarens samtycke i nedan angivna fall. Ändringen får dock inte medföra att verkan av läkemedlet blir annan än den avsedda.

1. Ändring som är föranledd av antingen tekniska skäl eller föreskrift i gällande farmakopé eller i viss författning.

2. Om godkänt läkemedel förordnats i en mängd eller dosering som inte stämmer överens med befintlig förpackningsstorlek, får annan förpackning lämnas ut som nära överensstämmer med den förpackning som förordnats.

I övriga fall skall receptutfärdarens samtycke inhämtas. Förskrivet läkemedel som ingår i läkemedelsförmånerna kan dock bytas ut i enlighet med lagen (2002:160) om läkemedelsförmåner m.m. (LVFS 2002:6).

51 § Är receptet otydligt, ofullständigt eller uppenbart oriktigt, skall det ej expedieras. Receptutfärdaren kontaktas för att få receptet förtydligt eller rättat. Anträffas inte receptutfärdaren får endast ett mindre antal doser lämnas ut. Finns ej jourdosförpackning/endorsförpackning får en ordinarie förpackning brytas.

Expeditions hinder enligt ovan gäller inte vid avsaknad av förskrivarkod, arbetsplatskod och personnummer. Dock utgör avsaknad av personnummer på recept avseende särskilda läkemedel samt avsaknad av förskrivarkod vid läkares och tandläkares förordnande av narkotiskt läkemedel expeditionshinder.

Misstänker farmaceuten att receptet är förfalskat, får läkemedlet inte lämnas ut förrän den som anges som receptutfärdare bekräftat receptets riktighet. (LVFS 2002:6).

52 § Godkänt läkemedel skall normalt lämnas ut i tillverkarens originalförpackning.

Förpackning får brytas om jourdos skall lämnas ut eller när så befinns lämpligt för att färdigställa patients individuella doser på apoteket för kortare tid.

Läkemedelsverket kan ge tillstånd till att förpackning får brytas när läkemedlet skall användas för maskinell dosdispensering eller som beståndsdel i extemporeläkemedel.

Tillstånd krävs ej om beredning endast är avsedd att användas inom den slutna vården.

53 § Receptutfärdarens ändringar och tillägg i dosrecept skall av farmaceut överföras till receptet. Farmaceuten bekräftar överföringen med sitt signum och datum. (LVFS 2002:6).

Utlämnande till praktik eller annan inrättning inom hälso- och sjukvården eller inom veterinärväsendet m.m.

54 § Är läkemedlet avsett för förordnarens praktik, annan inrättning inom hälso- och sjukvården eller motsvarande, behöver förpackningen endast märkas med expeditionsdatum och apotekets namn.

Märkning enligt 48-49 §§ behöver endast ske beträffande extemporeläkemedel, icke godkänt läkemedel eller läkemedel som förordnats för namngiven patient.

Om tillverkarens märkning inte innehåller tillräckliga uppgifter om spädning, förvaring, hantering och dylikt skall märkningen kompletteras före utlämnande.

55 § Den farmaceut som ansvarat för expeditionen skall bekräfta detta med signum och datum på rekvisitionen.

56 § Läkemedel som returnerats från avdelningsförråd till apotek får lämnas ut på nytt till avdelning endast under förutsättning att läkemedlets förpackning är obruten och att åsatt förvaringsföreskrift följs samt att läkemedlets utgångsdatum inte passerar under användningstiden vid avdelningen.

Utlämnande av receptbelagt läkemedel utan recept

57 § Receptbelagt läkemedel får lämnas ut på rekvisition av:

1. Föreståndare för vetenskaplig institution eller motsvarande vid universitet eller högskola eller för sådant undersökningslaboratorium, forskningsinstitut eller dylikt, som ägs eller åtnjuter understöd av staten eller kommun, dock endast för annat ändamål än sjukvård,
2. sakkunnig person för verksamhet som erhållit Läkemedelsverkets tillverknings- eller partihandelstillstånd,
3. farmaceut som tjänstgör i försvarsmaktens förband,
4. befälhavare på fartyg, fartygets redare eller annan med delegerat ansvar som är anställd ombord på fartyget enligt de föreskrifter om sjukvård och apotek på fartyg och särskilda beslut i övrigt som Sjöfartsverket meddelar,
5. den som yrkesmässigt utför elektriskt svetsningsarbete för behandling av ögonsmärter som uppkommit i samband med svetsning, s.k. svetsblänk: ögondroppar innehållande 0.5-1% tetrakainklorid, 0.4% oxibuprokainklorid i avdelade doser eller ögonsalva innehållande 0.5% cinkokain för ett fåtal applikationer.

58 § Rekvisition skall göras skriftligt och undertecknas av rekvisitionen.

Rekvisitionen skall innehålla uppgift om verksamhetens namn och beträffande 57 § 1 p. och 2 p. det ändamål som läkemedlet skall användas för.

59 § Endast farmaceut får färdigställa receptbelagda läkemedel för utlämnande och skall bekräfta utlämnandet med signum och datum på rekvisitionen samt på etiketten, om detta inte framgår på annat sätt.

60 § Vid utlämnande av läkemedel enligt 57 § gäller i tillämpliga delar bestämmelserna i 48 och 49 §§ om märkning av läkemedel som lämnas ut på recept. Läkemedel mot svetsblänk skall även märkas med uppmaning att rådfråga läkare för det fall ögonsmärter kvarstår efter tolv timmar.

Rekvirentens namn skall inte sättas ut på etiketten.

Läkemedel för utvärtes bruk, som innehåller sådant ämne att läkemedlet är jämförligt med hälso- och miljöfarlig vara, skall vara märkt med kortfattad varningstext om riskerna.

Varje förpackning skall förses med uppgift om apotekets namn samt datum för utlämnandet.

61 § När läkemedel lämnas ut enligt skriftligt recept utfärdat av behörig förskrivare från annat EU/EES-land skall apotekspersonalen, utöver vad som i övrigt föreskrivits, iaktta följande:

1. Sådant recept gäller för ett utlämnande under förutsättning att det inte upptar teknisk sprit eller vara som avses i förteckning I, II eller III i Läkemedelsverkets narkotikaförteckningar. 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.

2. Har vara som är upptagen i förteckning IV eller V i Läkemedelsverkets narkotikaförteckningar förordnats, får receptet expedieras även om varans mängd endast angetts med siffror eller bokstäver. Dock får högst 30 avdelade doser lämnas ut. En sådan vara får expedieras även om förskrivarkod eller patientens personnummer inte angetts på receptet. Födelseid skall dock finnas angiven.

3. Har recept utfärdats på läkemedel som godkänts i Sverige under annan benämning, får det i Sverige godkända läkemedlet utlämnas. Har läkemedlet förordnats i en mängd som avviker från de förpackningar som finns godkända i Sverige, får annan förpackning utlämnas som nära överensstämmer med den förpackning som förordnats. (LVFS 2003:4).

62 § Är ett recept som utfärdats i annat EU/EES-land otydligt, ofullständigt eller uppenbart oriktigt eller föreligger tveksamhet rörande receptets betydelse eller kan receptet antas vara förfalskat krävs att kontakt tas med förskrivaren för att receptet skall kunna expedieras. Är språkskäl anledning till att anvisningarna för ett läkemedels användning inte kan tolkas av apotekspersonal, får receptet ändå expedieras, om patienten förklarar sig förstå anvisningarna. Etiketten kan i sådant fall förses med påskriften ”Används enligt anvisningarna på receptet”. (LVFS 2003:4).

Arkivhandlingar

63 § Verifikationer avseende försäljning och utlämnande av läkemedel eller teknisk sprit skall arkiveras på apoteket i minst tre år.

Verifikationer av narkotiska läkemedel skall arkiveras i minst fem år.

Verifikationer för ansökning om licensförskrivning av icke godkända läkemedel skall arkiveras i minst ett år.

64 § På varje apotek skall även förvaras följande arkivhandlingar:

1. Av apoteket bestyrkt aktuell planritning över apotekets samtliga lokaler,

2. bestyrkta avskrifter av protokoll över inspektioner under de senaste tio åren,

3. besiktningsintyg för instrument och redskap som i förekommande fall behövs för verksamheten.

Dispens

65 § Läkemedelsverket kan i enskilda fall meddela undantag (dispens) från bestämmelserna i dessa föreskrifter.

Undantag kan vidare meddelas för provverksamhet med generisk förskrivning. Ansökan härom skall göras av landsting eller kommun som inte ingår i ett landsting. I ansökan skall anges de sjukvårdsinrättningar och apotek som avses delta i försöksverksamheten. Ansökan skall även innehålla uppgift om den tid försöket avses pågå, om vilka åtgärder som planeras för att trygga patientsäkerheten samt om övriga omständigheter som kan vara av betydelse för Läkemedelsverkets dispensprövning. (LVFS 2004:4).

Bilagor

- Bilaga 1 Tandläkares förskrivningsrätt. (LVFS 2003:9).
- Bilaga 2 Upphävd genom (LVFS 2003:9).
- Bilaga 3 Tandhygienisters förskrivningsrätt. (LVFS 2003:9).
- Bilaga 4 Barnmorskors förskrivningsrätt. (LVFS 2007:12).
- Bilaga 5 Upphävd genom (Förordning (2003:17) om upphävande av bilaga 5 till Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 1998:6) om ändring i Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 1997:10) om förordnande och utlämnande av läkemedel m.m. (receptföreskrifter)).
- Bilaga 6 Receptblankett. (LVFS 2002:6).
- Bilaga 7 Receptblankett för särskilda läkemedel. (LVFS 2002:6).
- Bilaga 8 Förteckning över särskilda läkemedel. (LVFS 2005:2).
- Bilaga 9 Receptblankett för elektroniskt överfört recept.
- Bilaga 10 Receptblankett för telefonrecept. (LVFS 2002:6).
- Bilaga 11 Dosrecept. (LVFS 2005:2).
- Bilaga 12 Receptblankett för djur. (LVFS 2005:2).

Bilaga 1 (LVFS 2003:9)**Tandläkares förskrivningsrätt****MUN OCH SVALG**

Huvudgrupp	Undergrupp/substans	ATC-kod
<i>Medel vid mun- och tandsjukdomar</i>		A01
<i>Antiemetika</i>		A04
<i>Antibiotika</i>		A07A A
<i>Medel vid sjukdomar i strupe och svalg</i>	Diklorbensylalkohol	R02A A03
	Gramicidin	R02A B30
	Lidokain	R02A D02

NÄSA OCH HALS

Huvudgrupp	Undergrupp/substans	ATC-kod
<i>Medel vid nässjukdomar</i>	Glukokortikoider	R01A D
	Avsvällande medel, perorala	R01B
<i>Hostmedel</i>		R05
<i>Antihistaminer för systemiskt bruk</i>	Prometazin	R06A D02
	Piperazinderivat	R06A E

INFEKTIONER

Huvudgrupp	Undergrupp/substans	ATC-kod
<i>Antibakteriella medel för systemiskt bruk</i>		J01
<i>Antimykotika för systemiskt bruk, exkl griseofulvin</i>	Imidazolderivat	J02A B
	Triazolderivat	J02A C
<i>Virushämmande för systemiskt bruk</i>	Aciklovir	J05A B01
	Famciklovir	J05A B09
	Valaciklovir	J05A B11
<i>Medel mot protozoer</i>	Nitroimidazolderivat	P01A B
<i>Hud</i>	Utvärtes medel vid hudmykoser	D01A
	Medel vid bakteriella och virala infektioner	D06
	Salvkompresser med antiinfektiva medel	D09A A

Bilaga 1

LUGNANDE

Huvudgrupp	Undergrupp/substans	ATC-kod
<i>Lugnande medel, ataraktika</i>		N05B
<i>Sömnmedel och lugnande medel</i>	Nitrazepam	N05C D02
	Midazolam	N05C D08
	Valeriana	N05C M09

SMÄRTA OCH MUSKELAVSLAPPNANDE

Huvudgrupp	Undergrupp/substans	ATC-kod
<i>Icke-steroida antiinflammatoriska/antireumatiska medel, NSAID</i>		M01A
<i>Utvärtes medel vid led- och muskelsmärter</i>		M02A
<i>Muskelavslappnande medel, centralt verkande</i>	Karisoprodol	M03B A02
	Karisoprodol, kombinationer	M03B A52
	Klorzoxazon	M03B B03
	Klorzoxazon, kombinationer	M03B B53
	Orfenadrin, kombinationer	M03B C51
<i>Analgetika och antipyretika</i>	Kodein, kombinationer	N02A A59
	Salicylsyraderivat, inkl. kombinationer	N02B A
	Pyrazolonderivat	N02B B
	Anilider, inkl. kombinationer	N02B E
<i>Lokalanestetika</i>	Lidokain	N01B B02
	Kombinationer	N01B B20
<i>Opioider¹</i>	Morfin	N02A A01
	Ketobemidon	N02A B01
	Ketobemidon och spasmolytika	N02A G02
	Dextropropoxifen	N02A C04
	Dextropropoxifen, kombinationer	N02A C54
	Tramadol	N02A X02

¹ Till patient får endast ett av dessa opioidanalgetika förskrivas vid samma tillfälle i en mängd av högst 30 tabletter, kapslar eller suppositorier. Till praktiken får varje rekvisition innefatta högst 30 tabletter, kapslar, suppositorier eller ampuller. Ingen begränsning av förpackningsstorlek gäller dock vid förskrivning av produkter innehållande tramadol (ATC kod N02A X02).

Bilaga 1

ÖVRIGT

Huvudgrupp	Undergrupp/substans	ATC-kod
<i>Glukokortikoider till utvärtes bruk</i>	Glukokortikoider till utvärtes bruk	D07
<i>Kortikosteroider för systemiskt bruk</i>	Glukokortikoider	H02A B
<i>Medel vid nikotinberoende</i>	Nikotin	N07B A01
<i>Hemostatika</i>	Fibrinolyshämmande medel	B02A
	Antihemofilifaktorer	B02B D

Bilaga 2

Upphävd genom LVFS 2003:9.

Tandhygienisters förskrivningsrätt

Förskrivning till patient

Huvudgrupp	Godkända läkemedel/läkemedel som beviljats rikslicens	ATC kod	Anmärkning
<i>Medel vid mun och tandsjukdomar</i>	Natriumfluorid	A01A A01	Exklusive Duraphat lack
	Natriumfluorid, kombinationer	A01A A30	Exklusive Bifluorid 12 lack till tänder
	Klorhexidin	A01A B03	Exklusive Cervitec lack till tänder 1% och PerioChip dentalinlägg
	Övriga medel, t. ex. Ascoxal	A01A B11	
	Andra medel för lokal behandling i munhålan, t. ex. Andolex	A01A D	
<i>Icke-steroida antiinflammatoriska/anti-reumatiska medel, NSAID</i>	Ibuprofen	M01A E01	Endast receptfria
<i>Lätta analgetika och antipyretika</i>	Acetylsalicylsyra	N02B A01	Endast receptfria
	Acetylsalicylsyra, kombinationer	N02B A51	Endast receptfria
<i>Anilider, inkl. kombinationer</i>	Paracetamol	N02B E01	Endast receptfria
<i>Medel vid nikotinberoende</i>	Nikotin	N07B A01	

Får rekvideras till praktik

Huvudgrupp	Godkända läkemedel/läkemedel som beviljats rikslicens	ATC kod	Anmärkning
<i>Medel vid mun och tandsjukdomar</i>	Natriumfluorid	A01A A	
	Klorhexidin	A01A B03	
<i>Lokalanestetika</i>		N01B	Exklusive N01B B09 N01B B10 N01B X04

Barnmorskors förskrivningsrätt

Huvudgrupp	Godkända läkemedel	ATC kod
<i>Antikonceptionella medel</i>	Gestagener och östrogener	G03A A
	Gestagener och östrogener, sekvenspreparat	G03A B
	Gestagener	G03A C
<i>Antikonceptionella medel för intravaginalt bruk</i>	Gestagener och östrogener, vaginalring	G02B B01

Barnmorskor får därutöver förskriva icke godkända läkemedel i form av extemporeberedningar som utgör spermiedödande läkemedel för utvärtes bruk.

Bilaga 5

Upphävd genom förordning (2003:17) om upphävande av bilaga 5 till Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 1998:6) om ändring i Läkemedelsverkets föreskrifter (1997:10) om förordnande och utlämnande av läkemedel m.m. (receptföreskrifter).

<h1>RECEPT</h1>		Patientens namn och personnummer	
		Särskilda upplysningar	
<p>Gäller 1 år från utfärdandet om inte kortare tid anges här:</p>			
<p>1. Läkemedelsnamn</p>		Får inte bytas ut, sign.	
Läkemedelsform	styrka	mängd/behandlingstid	Med startförpackn., sign.
Dosering, användning, ändamål		Med förmån, sign.	
		Utan förmån, sign.	
		Får expedieras (bokst.)	
	gång(er)	
		Exp. intervall (bokst.)	
		
<p>2. Läkemedelsnamn</p>		Får inte bytas ut, sign.	
Läkemedelsform	styrka	mängd/behandlingstid	Med startförpackn., sign.
Dosering, användning, ändamål		Med förmån, sign.	
		Utan förmån, sign.	
		Får expedieras (bokst.)	
	gång(er)	
		Exp. intervall (bokst.)	
		
Förskrivarens namn, yrke, telefon, tjänsteställe, förskrivarkod, arbetsplatskod (obligatorisk för förmån)			
<p>Utfärdandedatum och förskrivarens namnteckning</p>			

Förskrivaren intygar genom signum att villkoren enligt lagen (2002:160) om läkemedelsförmåner m.m. är uppfyllda.
 Om endast ett läkemedel förskrivs snedstreckas tom ruta.

LVFS 2002:6

Bilaga 6

1

2

Bilaga 7 (LVFS 2002:6)

RECEPT FÖR SÄRSKILDA LÄKEMEDEL

Patientens namn, personnummer och adress

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

ID Känd/leg

Förskrivarens sign.

Första uttag måste göras

inom månad(er).

Särskilda upplysningar

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

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
	<p>Känd/leg Sign. (För ytterligare tillfällen använd baksidan)</p>
Budets ID	personnummer
	<p>Känd/leg Sign. (För ytterligare tillfällen använd baksidan)</p>

Förskrivarens namn, yrke, telefon, tjänsteställe, förskrivarkod (obligatorisk för expedition av narkotiskt läkemedel), arbetsplatskod (obligatorisk för förmån)

Utfärdandedatum och förskrivarens namnteckning

Bilaga 7

Apotekets noteringar	Patientens ID/Budets ID

Bilaga 8 (LVFS 2005:2)

Förteckning över särskilda läkemedel

<i>Läkemedel</i>	<i>Anmärkning</i>
<i>Narkotika</i>	Receptblanketten för särskilda läkemedel skall användas
narkotika enligt förteckningarna II och III	Recepten får ej itereras
narkotika enligt förteckningarna IV och V	Recepten får itereras
narkotika på licens	Recepten får itereras

Övriga särskilda läkemedel

a) Läkemedel innehållande dextropropoxifen som omfattas av 2 § LVFS 1997:12	Receptblanketten för särskilda läkemedel skall användas. Recepten får itereras.
b) Läkemedel innehållande kodein	Receptblanketten för särskilda läkemedel skall användas. Recepten får itereras.
c) Läkemedel inom ATC-grupperna: A14A Anabola steroider B03XA01 Erytropoietin B03XA02 Darbepoetin G03B Androgener H01AC Somatropin, GH	Receptblanketten för särskilda läkemedel skall användas. Recept för humant bruk får itereras.

Bilaga 9

Receptblankett för elektroniskt överfört recept

Receptfält 2 korsas över om det inte utnyttjas

 SoSB 37326
 Fastställt 1986-10-16

RECEPT		Patientens födelseid och namn	
Receptutfärdaren intygar genom signum att villkoren för förmån enligt lagen (1996:1150) om högkostnadskydd vid köp av läkemedel m.m. är uppfyllda.		
		Främmande språk för doseringsanvisning etc	
1 Läkemedelsnamn		Förmåntyp	
Läkemedelsform	Styrka	Behandlingstid eller mängd	Prissättning
Dosering, användning, ändamål			
2 Läkemedelsnamn		Förmåntyp	
Läkemedelsform	Styrka	Behandlingstid eller mängd	Prissättning
Dosering, användning, ändamål			
Receptutfärdarens namn, yrke, adress, telefon, Sjukvårdsnämning, klinik		Antal bilagor	
		RFVs andel	
		R	
		F	
Elektroniskt överfört recept		P	
	Datum	Kundens andel	
		R	
Farmaceuts namnteckning och namnförtydligande	Giltighet (om kortare än 1 år)	P	
		Summa	

Receptet gäller 1 år från utfärdandet om inte kortare tid anges

Bilaga 9

1

2

PLATS FÖR PRISETIKETT

Bilaga 10 (LVFS 2002:6)

Förskrivaren intygar om villkoren enligt lagen (2002:160) om läkemedelsförmåner m.m. är uppfyllda. Farmaceuten markerar detta med ett kryss i avsedd ruta.
Om endast ett läkemedel förskrivs snedstreckas ruta 2.
LVFS 2002:6

TELEFONRECEPT

Patientens/Djurägarens namn		Patientens personnummer	
Adress			
<input type="checkbox"/> Hämtas <input type="checkbox"/> Sändes till			
1 Läkemedel/Livsmedel/Förbrukningsartikel			
Läkemedelsform		styrka	mängd eller behandlingstid
Dosering, användning, ändamål		Med förmån	
		Utan förmån	
		Får inte bytas ut	
2 Läkemedel/Livsmedel/Förbrukningsartikel			
Läkemedelsform		styrka	mängd eller behandlingstid
Dosering, användning, ändamål		Med förmån	
		Utan förmån	
		Får inte bytas ut	
Läkare/Tandläkare/Tandhygienist/Veterinär/Sjuksköterska/ Barnmorska		Arbetsplatskod, förskrivarkod	
Adress		Telefonnummer	
		Postgirokonto nummer	
Datum och mottagande farmaceuts namnteckning		Patientavgift - Arvode	

Bilaga 12 (LVFS 2005:2)

Om endast ett läkemedel förskrivs snedstreckas to m ruta.

<h1 style="margin: 0;">RECEPT för djur</h1> <p style="margin: 5px 0 0 0;">Gäller 1 år från utfärdandet om inte kortare tid anges här:</p>		Djurägarens namn och adress Särskilda upplysningar	
1. Läkemedelsnamn			
Läkemedelsform	styrka	mängd/behandlingstid	Djurslag
Doser/ing, användning, ändamål			Djurets identitet
			Får expedieras (bokst.) GF
			Exp. intervall (bokst.)
		Karensid i dygn efter sista behandling för honung mjölk slakt ägg start	
2. Läkemedelsnamn			
Läkemedelsform	styrka	mängd/behandlingstid	Djurslag
Doser/ing, användning, ändamål			Djurets identitet
			Får expedieras (bokst.) GF
			Exp. intervall (bokst.)
		Karensid i dygn efter sista behandling för honung mjölk slakt ägg start	
Förskrivarens namn, yrke, telefon, tjänsteställe, adress			
Utfärdandedatum och förskrivarens namnteckning			

Bilaga 12

1

2

Specifikationer (LVFS 2002:6)

1. Recept (Bilaga 6)

2. Recept för särskilda läkemedel (Bilaga 7)

Format:	A5
Papper:	Finmatt, postpapper, cremegult, 80 g/m ²
Tryck:	Tvåsidetryck - likvänt
Tryckfärg:	Grön motsvarande PMS 340, en färg på båda sidor, fält med tontryck 6 %
Hålning:	Ingen hålning
Teckensnitt:	HelveticaNeue Condensed (Typ 1)

3. Telefonrecept (Bilaga 10)

Format:	A5
Papper:	Finmatt, postpapper, vitt, 70 g/m ²
Tryck:	Ensidetryck
Tryckfärg:	Grön motsvarande PMS 340
Hålning:	Triohålning i vänsterkant
Teckensnitt:	HelveticaNeue Condensed (Typ 1)

Specifikationer (LVFS 2005:2)

1. Dosrecept (Bilaga 11)

Format:	A4
---------	----

2. Recept för djur (Bilaga 12)

Format:	A5
Papper:	Finmatt, postpapper, cremegult, 80 g/m ²
Tryck:	Tvåsidetryck - likvänt
Tryckfärg:	Grön motsvarande PMS 340, en färg på båda sidor, fält med tontryck 6 %
Hålning:	Ingen hålning
Teckensnitt:	HelveticaNeue Condensed (Typ 1)