

Intyg för medförande av narkotikaklassat läkemedel inom ramen för medicinsk behandling enligt Schengenkonventionens artikel 75

Skicka in denna blankett till:
Alternativt faxa till:

 Läkemedelsverket
 Box 26
 751 03 Uppsala

Fax +46 (0)18-54 85 66

A. Förskrivande läkare			
Land SVERIGE	Ort	Datum	①
Efternamn	Förnamn	Telefonnummer +46 (0)	②
Adress			③
B. Kund/patient			
Efternamn, förnamn	⑤	Pass- eller nationellt ID-kortnummer, alt. personnummer för resa inom Norden	⑥
Födelseort	⑦	Födelsedatum	⑧
Nationalitet	⑨	Kön	⑩
Hemadress (gata, väg eller dylikt samt husnummer, postnummer och ortsnamn)			⑪
Resans längd (antal dagar)	⑫	Intygets giltighetstid fr.o.m. och t.o.m. Max 30 dagar t.o.m	⑬
C. Förordnat läkemedel			
Läkemedelsnamn	⑭	Läkemedelsform	⑮
Verksam substans internationella namn	⑯	Styrka	⑰
Dosering	⑱	Total mängd av verksam substans	⑲
Behandlingens varaktighet under resan. Max 30 dagar	⑳	Anmärkning	㉑
D. Intygande apotek			
Apotekets namn	㉒	Apotekets stämpel och underskrift	㉔
Fullständig postadress:	㉓		
Telefonnummer: +46 (0)			

Central authority to be contacted in case of problems:

 Läkemedelsverket (Swedish Medical Products Agency)
 Postal address: P.o Box 26, 751 03 Uppsala, Sweden
 Phone: +46 (0)18-17 46 00, Fax: +46 (0)18-54 85 66
 (Phone applicable only during office hours)
www.lakemedelsverket.se

<p><i>The contents of the certificate in English</i></p> <p>Certification to carry drugs and/or psychotropic substances for treatment purposes - Schengen Implementing Convention Article 75</p>	<p><i>Le contenu du certificat en français</i></p> <p>Certificat pour le transport de stupéfiants et/ou de substances psychotropes à des fins thérapeutiques - Article 75 de la Convention d'application de l'Accord de Schengen</p>
<p>A. Prescribing doctor</p>	<p>Médecin prescripteur</p>
<p>① Country, town, date</p> <p>② Name, first name, phone</p> <p>③ Address</p>	<p>Pays, délivré à, date</p> <p>Nom, prénom, téléphone</p> <p>Adresse</p>
<p>B. Patient</p>	<p>Patient</p>
<p>⑤ Name, first name</p> <p>⑥ No. of passport or other identification document</p> <p>⑦ Place of birth</p> <p>⑧ Date of birth</p> <p>⑨ Nationality</p> <p>⑩ Sex</p> <p>⑪ Address</p> <p>⑫ Duration of travel in days</p> <p>⑬ Validity of authorisation from/to - max. 30 days</p>	<p>Nom, prénom</p> <p>No. du passeport ou du document d'identité</p> <p>Lieu de naissance</p> <p>Date de naissance</p> <p>Nationalité</p> <p>Sexe</p> <p>Adresse</p> <p>Durée du voyage en jours</p> <p>Durée de validité de l'autorisation du/au - max. 30 jours</p>
<p>C. Prescribed drug</p>	<p>Médicament prescrit</p>
<p>⑭ Trade name or special preparation</p> <p>⑮ Dosage form</p> <p>⑯ International name of active substance</p> <p>⑰ Concentration of active substance</p> <p>⑱ Instructions for use</p> <p>⑲ Total quantity of active substance</p> <p>⑳ Duration of prescription in days - max. 30 days</p> <p>㉑ Remarks</p>	<p>Nom commercial ou préparation spéciale</p> <p>Forme pharmaceutique</p> <p>Dénomination internationale de la substance active</p> <p>Concentration de la substance active</p> <p>Mode d'emploi</p> <p>Quantité totale de la substance active</p> <p>Durée de la prescription, en jours - max. 30 jours</p> <p>Remarques</p>
<p>D. Issuing/accrediting authority (delete no applying)</p>	<p>Autorité qui délivre/authentifie (biffer ce qui ne convient pas)</p>
<p>⑳ Expression</p> <p>㉒ Address, phone</p> <p>㉓ Stamp, signature of authority</p>	<p>Désignation</p> <p>Adresse, téléphone</p> <p>Sceau, signature de l'autorité</p>

Läkemedelsverkets information om behandling av personuppgifter *

De personuppgifter som lämnas i blanketten kommer att behandlas av Läkemedelsverket. Personuppgifterna omfattar på intygets första sida dels uppgifter om namn, telefonnummer och adress avseende den förskrivande läkaren. Samt uppgifter i fält 5 - 11 avseende den kund/patient som intyget avser. Läkemedelsverket får personuppgifterna från det apotek som utfärdat intyget. Syftet med personuppgiftsbehandlingen är att Läkemedelsverket ska kunna fullgöra sin skyldighet kopplad till artikel 75 i Schengenkonventionen, vilket innebär att förvara intygen och på förfrågan lämna information om intygets innehåll till berörda tullmyndigheter.

Tillhandahållandet av personuppgifterna är ett krav enligt artikel 75 i Schengenkonventionen, 2 kap. 6 § lagen (2009:366) om handel med läkemedel samt 3 a § lagen (1992:860) om kontroll av narkotika. Den rättsliga grunden för att behandla personuppgifterna är att Läkemedelsverket har en rättslig förpliktelse enligt artikel 75 i Schengenkonventionen och tillhörande nationell lagstiftning. Personuppgifterna finns kvar i 12 månader efter utförd resa. Därefter raderas uppgifterna. Personuppgifterna kan komma att lämnas ut till tullmyndigheter i det land/de länder som kunden/patienten reser till.

Läkemedelsverket är personuppgiftsansvarig för behandlingen. Personer som vill veta om vi behandlar deras personuppgifter kan kontakta Läkemedelsverket. Den som vill ändra, lägga till, begära begränsning eller ta bort uppgifter om sig själv kan också kontakta Läkemedelsverket. Den vars personuppgifter behandlas har även rätt att i vissa fall göra invändningar mot personuppgiftsbehandlingen. Den som har klagomål på Läkemedelsverkets behandling av personuppgifterna kan vända sig till Läkemedelsverket och/eller till Datainspektionen.

Kontaktuppgifter till Läkemedelsverket och dataskyddsombudet:

Adress: Läkemedelsverket, Box 26, 751 03 Uppsala

Växel: 018-17 46 00

E-post: registrator@lakemedelsverket.se

** The above text is information in Swedish about how the Swedish Medical Products Agency processes personal data.*

** Le texte ci-dessus contient des informations en suédois sur la manière dont l'Agence suédoise des produits médicaux traite les données personnelles.*