

REGLUGERÐ

um (2.) breytingu á reglugerð nr. 1266/2017 um lyfjaávísanir og afhendingu lyfja.

1. gr.

Við 5. gr. bætist ný málsgrein, sem verður 2. mgr. og orðast svo:

Um lyfjaávísanir á eftirritunarskyld lyf gildir að mest má afgreiða 30 daga skammt hverju sinni, og skal 30 daga skammtur ákveðinn út frá notkunarfyrimælum í lyfjaávísun. Ef notkunarfyrimæli eru þess eðlis að ekki liggur nákvæmlega fyrir hver 30 daga skammtur skal vera skal læknir tilgreina í lyfjaávísun það magn sem hann heimilar að sé afgreitt. Það magn má ekki vera meira en sem nemur mestu notkun sem læknir gerir ráð fyrir á mánuði, sbr. IV. kafli reglugerðar nr. 233/2001 um ávana- og fíkniefni og önnur eftirlitsskyld efni.

2. gr.

Í stað orðanna „ávísá lyfi“ í d-lið 5. gr. kemur „afgreiða lyf“.

3. gr.

Í 2. mgr. 6. gr. fellur brott: „og lyfi sem hefur íslenskt markaðsleyfi en er ekki markaðssett hér á landi“

Í 3. mgr. 6. gr. fellur brott: „og lyfi sem hefur íslenskt markaðsleyfi en ekki verið markaðssett hér á landi,“

4. gr.

Í stað 2. og 3. mgr. 10. gr. kemur ný 2. mgr. 10. gr. sem orðast svo:

Óheimilt er að ávísá með pappírslyfseðli ávana- og fíknilyfi til afgreiðslu hér á landi.

5. gr.

12. gr. orðast svo:

Lyfjafræðingur ber ábyrgð á afgreiðslu og afhendingu lyfja og hefur eftirlit með því að rétt sé afgreitt samkvæmt lyfjaávísun. Heimilt er að afgreiða lyf upp að heildarmagni lyfjaávísunar í eins mörgum afgreiðslum og henta þykir, mest fjórum sinnum.

Þegar um er að ræða lyfjaávísun á eftirritunarskyld lyf má mest afgreiða 30 daga skammt, sbr. 2. mgr. 5. gr., þegar a.m.k. 25 dagar eru liðnir frá síðustu afgreiðslu. Lyfjafræðingi er heimilt að víkja frá þessum lágmarks dagafjölda þegar sérstaklega stendur á.

Heimilt er að afgreiða allt að 100 daga skammta í senn nema aðrar takmarkanir gildi.

Lyfjafræðingur skal leggja faglegt mat á upplýsingar sem fram koma við afgreiðslu lyfjaávísana, svo sem varðandi skammtastærðir, milliverkanir við önnur lyf og frábendingar.

Sé lyfjaávísun svo ófullkomin að hún orki tvímælis skal ekki afgreiða lyf fyrr en lyfjaávísunin hefur verið borin undir útgefanda til staðfestingar.

Nr.

2018

6. gr.

Á eftir orðunum ódýrarí samheitalyfjakostum í 1. mgr. 15. gr. kemur: „samkvæmt viðmiðunarverðskrá“

7. gr.

Við 26. gr. bætist 2. mgr. sem orðast svo :

Þrátt fyrir ákvæði 1. mgr. gilda ekki hér á landi lyfjaávísanir lækna sem hafa starfsleyfi á Evrópska efnahagssvæðinu þar sem ávísað er lyfjum sem innihalda efni sem finna má í fylgiskjali 1 við reglugerð um ávana- og fíkniefni og önnur eftirlitsskyld efni, nr. 233/2001.

8. gr.

Reglugerð þessi, sem sett er með heimild í 12. gr. lyfjalaga nr. 93/1994 með síðari breytingum, öðlast þegar gildi. Þó öðlast 4. gr. reglugerðar ekki gildi fyrr en 1. september 2018.

Orðin „Mest fjórum sinnum“ í 1. mgr. 12. gr. falla á brott þann 1. febrúar 2019.

Velferðaráðuneytinu 1. júní 2018.

Svandís Svavarsdóttir

Svandís Svavarsdóttir
heilbrigðisráðherra.

Einar Magnússon

Einar Magnússon