

Läkemedelsverkets föreskrifter (HSLF-FS 2016:34) om förordnande och utlämnande av läkemedel och teknisk sprit

Detta dokument har sammanställts i informationssyfte. Kontrollera därför alltid texten mot den tryckta versionen. Denna version innehåller ändringar t.o.m. HSLF-FS 2018:66. För uppgift om ikraftträdande- och inaktuella övergångsbestämmelser och samtliga fotnoter; se respektive föreskrift.

Innehållsförteckning

1 kap. Tillämpningsområde, definitioner m.m.	3
2 kap. Behörighet att förordna läkemedel och teknisk sprit	5
Läkare	5
Veterinär	5
Tandläkare	5
Tandhygienist.....	6
Barnmorska.....	6
Sjuksköterska.....	6
Vad som måste förordnas för att få lämnas ut från öppenvårdsapotek	6
3 kap. Utlämnande av läkemedel från förskrivare.....	7
Jourdos.....	7
Annat utlämnande av läkemedel.....	7
Information vid utlämnande av läkemedel.....	7
4 kap. Former för recept	7
Överföring av receptuppgifter på annat sätt.....	8
Förskrivning via telefon.....	8
Förskrivning överförd via telefax	9
Recept som ska expedieras i annat EES-land	9
5 kap. Utfärdande av recept.....	9
Receptuppgifter.....	9
Uppgifter på recept som ska expedieras i annat EES-land	9
Förskrivarkod och arbetsplatskod	10
Förtryckta recept	10
Särskilda läkemedel	10
Andra uppgifter.....	11
Spärrande av receptutrymme.....	11
Ändring på recept.....	11
Iterering och expeditionsintervall	11
Iterering av recept utfärdat av tandläkare.....	11
Recept avseende vissa läkemedel till djur.....	11
Recepts giltighetstid och begränsning avseende förskrivna mängd.....	12
Utökad skyldighet att lämna information vid vissa förskrivningar.....	12
6 kap. Rekvisition	12
Rekvisition via telefon	12
Rekvisition överförd via telefax.....	12
Utfärdande av rekvisition.....	13
Särskilda bestämmelser för rekvisition utfärdad av annan än förskrivare.....	13
7 kap. Mottagande av recept och rekvisition på öppenvårdsapotek.....	13
Recept via telefon och telefax.....	13
Byte av receptformat.....	14
Rekvisition via telefon och telefax.....	14
8 kap. Expedition av recept och rekvisition på öppenvårdsapotek.....	14
Kontroll av förordnande.....	14

Ändring av förordnande.....	15
Utbyte av läkemedel enligt lagen (2002:160) om läkemedelsförmåner m.m.....	15
Beredning av läkemedel inför utlämnande	16
Uppgifter som ska påföras läkemedelsförpackning	16
Färdigställande och utlämnande.....	17
Utlämnande mot recept	17
Utlämnande mot recept utfärdat i annat EES-land.....	19
Utlämnande mot rekvisition	20
Utlämnande mot rekvisition utfärdad av annan än behörig förskrivare	21
9 kap. Receptfria läkemedel som inte förordnats	21
10 kap. Arkivering m.m.....	21
Specifikationer för receptblanketter	21
Dispens	21
Övergångsbestämmelser:.....	21
Bilagor	23
Bilaga 1	24
Bilaga 2	28
Bilaga 3	29
Bilaga 3 a	30
Bilaga 4	31
Bilaga 5	33
Bilaga 6	34
Bilaga 7	35
Bilaga 8	34
Bilaga 9	35
Bilaga 10	37
Bilaga 11	38

1 kap. Tillämpningsområde, definitioner m.m.

1 § Dessa föreskrifter ska tillämpas vid förordnande och utlämnande från förskrivare och vid utlämnande från öppenvårdsapotek av:

1. läkemedel som omfattas av 2 kap. 1 § lagen (2009:366) om handel med läkemedel,
2. andra läkemedel när de förordnas samt
3. teknisk sprit när den förordnas.

Föreskrifterna ska inte tillämpas vid förordnande eller utlämnande av läkemedel och teknisk sprit som ska användas på sjukhus.

2 § Vad som föreskrivs om narkotiska läkemedel i följande bestämmelser i dessa föreskrifter ska inte tillämpas för narkotiska läkemedel som omfattas av bilagan till Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2011:9) om kontroll av narkotika:

- 4 kap. 5 §, om telefonföreskrivning,
- 6 kap. 2 §, om rekvisition via telefon,
- 6 kap. 5 § andra stycket, om rekvisition,
- 10 kap. 1 §, om arkivering. (HSLF-FS 2016:93)

3 § Vad som föreskrivs om läkemedel gäller också varor och varugrupper som avses i 18 kap. 2 § läkemedelslagen (2015:315).

Vad som föreskrivs om särskilda läkemedel i dessa föreskrifter ska tillämpas på läkemedel som omfattas av bilaga 8.

4 § I förordningen (2002:687) om läkemedelsförmåner m.m. finns bestämmelser om bland annat föreskrivning och utlämnande av läkemedel som ingår i läkemedelsförmånerna.

5 § I Läkemedelsverkets föreskrifter (HSLF-FS 2018:25) om licens finns ytterligare bestämmelser om förordnande och utlämnande av licensläkemedel. (HSLF-FS 2018:58)

6 § I Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2012:8) om sjukhusens läkemedelsförsörjning finns bestämmelser om hantering av läkemedel genom sjukhusapotek.

/Upphör att gälla U:2019-02-09/

7 § De termer och begrepp som används i läkemedelslagen (2015:315) och lagen (2009:366) om handel med läkemedel har samma betydelse i dessa föreskrifter.

I dessa föreskrifter används dessutom följande termer och begrepp med nedan angiven betydelse.

Bruksfärdigt läkemedel: läkemedel som är färdigt för användning.

Delexpedition: färdigställande och utlämnande av en del av den förordnade mängden läkemedel och teknisk sprit.

EES: Europeiska ekonomiska samarbetsområdet.

Elektroniskt recept: ett recept i elektronisk form som tillkommit antingen genom elektronisk föreskrivning eller genom att uppgifter från en receptblankett har förts över till ett elektroniskt format.

Expedition: färdigställande och utlämnande av läkemedel och teknisk sprit som förordnats.

Färdigställande: författningsmässig, farmakologisk samt teknisk kontroll av läkemedel och teknisk sprit inför utlämnande från öppenvårdsapotek.

Förordna: utfärda recept eller rekvisition avseende läkemedel eller teknisk sprit.

Förordnande: recept eller rekvisition.

Föreskrivning: utfärdande av recept.

Föreskrivare: den som är behörig att förordna läkemedel eller teknisk sprit, med un-

dantag för den som får rekvirera läkemedel enligt 6 kap. 7 §.

Gängse benämning: det internationella generiska namnet på en aktiv substans som rekommenderas av Världshälsoorganisationen eller, om sådant inte finns, den vanligtvis använda benämningen.

Itererat recept: ett recept som är giltigt för flera expeditioner.

Jourdos: läkemedel som vid behandlingstillfället lämnas ut i mindre antal doser för att täcka patientens eller djurets behov till dess läkemedlet kan expedieras från öppenvårdsapotek.

Narkotiskt läkemedel: läkemedel som innehåller narkotika enligt Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2011:10) om förteckningar över narkotika.

Originalförpackning: den läkemedelsförpackning som förpackats av tillverkaren eller innehavaren av godkännandet för försäljning av läkemedlet.

Recept: underlag för expediering av läkemedel eller teknisk sprit till enskild användare eller djur.

Requisition: beställning av läkemedel eller teknisk sprit från öppenvårdsapotek.

Signum: personlig signatur som anges för hand eller i elektronisk form.

Startförpackning: den minsta förpackning som godkänts för visst läkemedel och som avser högst en månads förbrukning. Med startförpackning avses inte insättningsförpackning eller titreringsförpackning.

Teknisk sprit: sådan vara som avses i 1 kap. 4 § alkohollagen (2010:1622).
(HSLF-FS 2018:34)

/Träder i kraft I:2019-02-09/

7 § De termer och begrepp som används i läkemedelslagen (2015:315) och lagen (2009:366) om handel med läkemedel har samma betydelse i dessa föreskrifter.

I dessa föreskrifter används dessutom följande termer och begrepp med nedan angivna betydelse.

Bruksfärdigt läkemedel: läkemedel som är färdigt för användning.

Delexpedition: färdigställande och utlämnande av en del av den förordnade mängden läkemedel och teknisk sprit.

EES: Europeiska ekonomiska samarbetsområdet.

Elektroniskt recept: ett recept i elektronisk form som tillkommit antingen genom elektronisk förskrivning eller genom att uppgifter från en receptblankett har förts över till ett elektroniskt format.

Expedition: färdigställande och utlämnande av läkemedel och teknisk sprit som förordnats.

Färdigställande: författningsmässig, farmakologisk samt teknisk kontroll av läkemedel och teknisk sprit inför utlämnande från öppenvårdsapotek.

Förordna: utfärda recept eller requisition avseende läkemedel eller teknisk sprit.

Förordnande: recept eller requisition.

Förskrivning: utfärdande av recept.

Förskrivare: den som är behörig att förordna läkemedel eller teknisk sprit, med undantag för den som får rekvirera läkemedel enligt 6 kap. 7 §.

Gängse benämning: det internationella generiska namnet på en aktiv substans som rekommenderas av Världshälsoorganisationen eller, om sådant inte finns, den vanligtvis använda benämningen.

Itererat recept: ett recept som är giltigt för flera expeditioner.

Jourdos: läkemedel som vid behandlingstillfället lämnas ut i mindre antal doser för att täcka patientens eller djurets behov till dess läkemedlet kan expedieras från öppenvårdsapotek.

Narkotiskt läkemedel: läkemedel som innehåller narkotika enligt Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2011:10) om förteckningar över narkotika.

Originalförpackning: den läkemedelsförpackning som förpackats av tillverkaren eller innehavaren av godkännandet för försäljning av läkemedlet.

Recept: underlag för expediering av läkemedel eller teknisk sprit till enskild användare eller djur.

Rekvisation: beställning av läkemedel eller teknisk sprit från öppenvårdsapotek.

Signum: personlig signatur som anges för hand eller i elektronisk form.

Startförpackning: den minsta förpackning som godkänts för visst läkemedel och som avser högst en månads förbrukning. Med startförpackning avses inte insättningsförpackning eller titreringsförpackning.

Teknisk sprit: sådan vara som avses i 1 kap. 4 § alkohollagen (2010:1622).

Unik identitetsbeteckning: sådan säkerhetsdetalj som avses i artikel 3 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2016/161 av den 2 oktober 2015 om komplettering av Europaparlamentets och rådets direktiv 2001/83/EG genom fastställande av närmare bestämmelser om de säkerhetsdetaljer som anges på förpackningar för humanläkemedel. (HSLF-FS 2018:64)

2 kap. Behörighet att förordna läkemedel och teknisk sprit

Läkare

1 § Läkare som har legitimation eller den som har särskilt förordnande att utöva yrket är behörig att förordna läkemedel för behandling av människa.

Den som avses i första stycket får även förordna teknisk sprit. Om avsikten med förordnandet är behandling får behandlingen endast avse människa.

För den som inte har legitimation gäller behörigheten endast läkemedel och teknisk sprit som omfattas av det särskilda förordnandet.

2 § Särskilda bestämmelser om behörighet för läkare att förordna vissa läkemedel finns i Läkemedelsverkets föreskrifter (HSLF-FS 2017:74) om begränsningar av förordnande och utlämnande av vissa läkemedel. (HSLF-FS 2018:34)

Veterinär

3 § Veterinär som har legitimation eller den som har annan behörighet att utöva yrket är behörig att förordna läkemedel för behandling av djur.

Den som avses i första stycket får även förordna teknisk sprit. Om avsikten med förordnandet är behandling får behandlingen endast avse djur.

För den som inte har legitimation gäller rätten att förordna endast läkemedel och teknisk sprit som omfattas av den erhållna behörigheten att utöva veterinäryrket.

Tandläkare

4 § Tandläkare som har legitimation eller den som har särskilt förordnande att utöva yrket är behörig att förordna läkemedel för behandling av människa enligt vad som anges i 5–7 §§.

Den som avses i första stycket får även förordna teknisk sprit. Om avsikten med förordnandet är behandling får behandlingen endast avse människa.

För den som inte har legitimation gäller behörigheten endast läkemedel och teknisk sprit som omfattas av det särskilda förordnandet.

5 § Tandläkare får förskriva följande receptbelagda läkemedel till människa:

1. Läkemedel som ska 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.

Föreskrivningsrätten enligt första stycket omfattar de läkemedel som framgår av bilaga

1 till dessa föreskrifter.

Tandläkare får förskriva receptfria läkemedel till människa på odontologiska indikationer.

6 § Utöver vad som anges i 5 § får tandläkare med specialistkompetens i oral kirurgi (käkkirurgi) förskriva läkemedel till människa i den omfattning som krävs för diagnostik och behandling av sjukdomar, skador och defekter i käke och munhåla samt omgivande vävnader.

7 § 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.

Tandhygienist

8 § Tandhygienist som har legitimation för att utöva yrket är behörig att förordna läkemedel på odontologiska indikationer för behandling av människa enligt bilaga 2 till dessa föreskrifter.

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

Barnmorska

9 § Barnmorska som uppfyller av Socialstyrelsen fastställda krav på utbildning och övriga villkor är behörig att förordna vissa läkemedel till människa. Behörigheten är begränsad till de läkemedel som framgår av bilaga 3 till dessa föreskrifter.

Optiker (HSLF-FS 2016:62)

9 a § Optiker som uppfyller av Socialstyrelsen fastställda krav på utbildning och övriga villkor är behörig att rekvirera läkemedel för människa enligt bilaga 3 a till dessa föreskrifter. (HSLF-FS 2016:62)

Sjuksköterska

10 § Bestämmelser om sjuksköterskas behörighet att förordna läkemedel och teknisk sprit beslutas av Socialstyrelsen.

Vad som måste förordnas för att få lämnas ut från öppenvårdsapotek

11 § Följande läkemedel måste förordnas för att få lämnas ut från öppenvårdsapotek:

1. Receptbelagt läkemedel.
2. Läkemedel som omfattas av en licens enligt Läkemedelsverkets föreskrifter (HSLF-FS 2018:25) om licens.
3. Extemporeläkemedel enligt LVFS 2008:1 med undantag för extemporeläkemedel för utvärtes bruk som endast innehåller sådana aktiva beståndsdelar som inte står i strid med artikel 14 och 15 samt bilagorna II–VI i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1223/2009 om kosmetiska produkter.
4. Lagerberedning enligt LVFS 2008:1 med undantag för sådan lagerberedning som erhållit rikslicens som receptfritt läkemedel.

Enligt 13 kap. 2 § läkemedelslagen (2015:315) får teknisk sprit lämnas ut, förutom till annat apotek, endast mot förordnande. (HSLF-FS 2018:58)

3 kap. Utlämnande av läkemedel från förskrivare

Jourdos

1 § Förskrivare får endast lämna ut jourdos av sådana läkemedel som omfattas av rätten att förordna läkemedel.

Tandläkare och tandhygienist får även, som profylax mot karies, lämna ut godkända läkemedel som innehåller natriumfluorid i läkemedelsformerna tablett, tuggummi eller sugtablett.

Utlämnande av läkemedel enligt första och andra stycket får enbart ske i samband med behandling. Enligt 7 § Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 1995:25) om utlämnande av läkemedelsprover och 15 § Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2009:6) om marknadsföring av humanläkemedel får läkemedelsprov inte användas vid behandling av djur eller människa. Läkemedelsprov får därför inte lämnas ut.

2 § Läkemedel till djur får vid ett behandlingstillfälle lämnas ut för en begränsad behandlingsperiod om det är nödvändigt med hänsyn till ändamålet med behandlingen samt till djurägarens möjlighet att erhålla läkemedlet från öppenvårdsapotek.

Annat utlämnande av läkemedel

3 § Vid behandling av sjukdom som anges i bilaga 1 till smittskyddslagen (2004:168) får läkare lämna ut den mängd antibiotika som behövs för behandlingen. I inledningen av en sådan behandling får läkare även lämna ut andra läkemedel än antibiotika i en mängd som behövs för att påbörja behandlingen.

Vid en pandemi får den mängd läkemedel som behövs för hela behandlingen lämnas ut.

3 a § Förskrivare får till patient som genom missbruk eller beroende löper risk att överdosera opioidpreparat lämna ut läkemedel som innehåller naloxon och som enligt sitt godkännande kan administreras av annan än hälso- och sjukvårdspersonal. Ett sådant utlämnande förutsätter att förskrivaren har behörighet att förordna läkemedlet och att patienten kan erbjudas behandling mot missbruk eller beroende.

Vid utlämnandet ska förskrivaren säkerställa att nödvändig utbildning avseende åtgärder som behöver vidtas vid en överdos, inkluderande administrering av läkemedlet, har genomförts. (HSLF-FS 2018:3)

Information vid utlämnande av läkemedel

4 § Förskrivaren ska vid utlämnande av läkemedel lämna de anvisningar som är nödvändiga för att patienten respektive djurägaren ska kunna använda läkemedlet på rätt sätt. För läkemedel som kan påverka reaktionsförmågan och därmed förmågan att uppträda som trafikant eller utföra riskfyllt eller precisionskrävande arbete ska förskrivaren särskilt upplysa patienten om detta.

4 kap. Former för recept

1 § Vid elektronisk förskrivning ska de uppgifter som anges i tillämpligt recept enligt 2 § överföras till E-hälsomyndigheten. Vid sådan överföring ska det säkerställas att uppgifterna överförs på ett säkert och korrekt sätt och på det sätt som E-hälsomyndigheten anvisar.

2 § Vid förskrivning på papper ska följande blankett användas:

1. *Recept* enligt bilaga 4 används vid förskrivning av läkemedel och teknisk sprit till människa med undantag för särskilda läkemedel.
2. *Recept för särskilda läkemedel* enligt bilaga 7 används vid förskrivning av särskilda läkemedel till människa.
3. *Recept för djur* enligt bilaga 9 används vid förskrivning av läkemedel, särskilda läkemedel och teknisk sprit för behandling av djur.

3 § Recept till patient med dosdispenserade läkemedel ska utfärdas i elektroniskt systemstöd avsett för detta. Om förskrivning i sådant särskilt systemstöd inte är möjlig ska förskrivningen göras på annat tillämpligt sätt i enlighet med vad som i övrigt anges i dessa föreskrifter. Det ska framgå av receptet om läkemedlet ska dosdispenserar.

Överföring av receptuppgifter på annat sätt

Förskrivning via telefon

4 § En förskrivning kan undantagsvis i brådskande fall göras via telefon. De uppgifter som anges i tillämpligt recept enligt 2 § ska lämnas. Förskrivaren ska diktera receptet så klart och tydligt att den farmaceut som tar emot förskrivningen på öppenvårdsapoteket utan svårighet kan motta uppgifterna och anteckna dessa.

Enligt 7 kap. 1 § får telefonrecept endast expedieras av det öppenvårdsapoteck som mottagit receptet.

5 § Vid förskrivning via telefon får vid varje tillfälle följande mängder narkotiska läkemedel förskrivas:

1. Narkotika i förteckning II och III i Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2011:10) om förteckningar över narkotika; fem avdelade doser i form av pulver, tabletter, kapslar, rektioler, depåplåster eller suppositorier.
2. Narkotika i förteckning IV och V i LVFS 2011:10; minsta förpackning, dock högst 30 avdelade doser.

Patientens eller djurägarens personnummer ska uppges och om möjligt även adress. Om personnummer inte kan anges ska födelsedatum uppges istället.

Förskrivning överförd via telefax

6 § Tillämpligt recept enligt 2 § ska användas vid telefaxöverföring och märkas med ordet ”Telefax” eller ”Fax” och namnet på det mottagande öppenvårdsapoteket. Originalhandlingen märkt ”Telefax” eller ”Fax” får inte användas som recept.

7 § Telefaxöverföring av recept får endast ske om det finns en skriftlig överenskommelse mellan förskrivaren eller sjukvårdshuvudmannen och berörda öppenvårdsapotek. Motsvarande bestämmelser gäller veterinärmedicinsk verksamhet. Överenskommelsen ska omfatta krav på en säker och korrekt överföring av uppgifter från förskrivaren till öppenvårdsapoteket. Uppfylls inte dessa krav får receptet inte expedieras.

Undantagsvis i ett brådskande fall kan en muntlig överenskommelse mellan en förskrivare och ett öppenvårdsapotek ersätta en skriftlig överenskommelse.

Recept som ska expedieras i annat EES-land

8 § Om ett läkemedel för behandling av människa är avsett att hämtas ut från ett apotek eller motsvarande i ett annat EES-land ska läkemedlet förskrivas enligt bilaga 4. En sådan förskrivning får inte avse särskilda läkemedel. Av ett sådant recept ska uppgifter enligt 5 kap. 2 § framgå.

5 kap. Utfärdande av recept

Receptuppgifter

1 § Vid förskrivning ska samtliga receptuppgifter anges. Uppgifterna ska anges så tydligt att risk för feltolkning undviks. Svenska uttryck för sjukdomar och symptom ska användas där så är möjligt. Förkortningar ska undvikas. Vid ifyllande för hand får inte blyerts eller annan lättutplånlig skrift användas. Stämpel eller motsvarande får inte användas för påförande av läkemedelsuppgifter.

Anvisningar beträffande dosering, användning, ändamål och behandlingstid ska anges så att patienten respektive djurägaren kan använda läkemedlet på rätt sätt.

Uppgift om mängd läkemedel (förpackningsstorlek) behöver inte lämnas om fast dosering eller en klart definierad dosering och behandlingstid istället anges. Maximal dygnsdos ska anges om doseringen är ”vid behov”.

Uppgifter på recept som ska expedieras i annat EES-land

2 § Vid förskrivning av läkemedel enligt 4 kap. 8 § ska följande uppgifter framgå av receptet:

1. istället för läkemedelsnamn, gängse benämning för läkemedlet som förskrivs,
2. adress till förskrivarens tjänsteställe inklusive land, kontaktuppgifter till förskrivaren såsom e-postadress och telefon- eller faxnummer med utlandsprefix och landsnummer samt
3. övriga uppgifter enligt bilaga 4. Patientens namn ska anges med för- och efternamn. Om personnummer saknas ska födelsedatum anges. Om förskrivningen görs elektroniskt ska en elektronisk signatur användas istället för namnteckning.

Om förskrivaren av medicinska skäl gör bedömningen att det förskrivna läkemedlet inte får bytas ut mot annat läkemedel ska läkemedelsnamn anges istället för gängse benämning. Detta ska motiveras kortfattat på receptblanketten. För biologiska läkemedel, såsom de definieras i punkt 3.2.1.1 b i bilaga I, del I, i Europaparlamentets och rådets direktiv 2001/83/EG av den 6 november 2001 om upprättande av gemenskaps-

regler för humanläkemedel i lydelsen enligt kommissionens direktiv 2003/63/EG, ska alltid läkemedelsnamn anges istället för gängse benämning. Någon motivering ska inte anges i dessa fall.

Förskrivarkod och arbetsplatskod

3 § Förskrivare, med undantag för veterinär, ska ange förskrivarkod. Koden ska anges med siffror eller bokstäver samt i en för öppenvårdsapoteket maskinläsbar form. Förskrivarkoden får påföras eller påklistras på receptet.

4 § När arbetsplatskod anges ska det göras med siffror eller bokstäver samt i en för öppenvårdsapoteket maskinläsbar form. Koden får påföras eller påklistras på receptet.

5 § Vid förskrivning via telefon kan förskrivarkod och arbetsplatskod anges med enbart siffror eller bokstäver. Detta gäller även i undantagsfall vid förskrivning på annat sätt än via telefon om koderna omöjligen kan påföras i en för öppenvårdsapoteken maskinläsbar form.

Förtryckta recept

6 § Ett förtryckt recept får endast uppta godkänt läkemedel eller lagerberedning för vilken rikslicens beviljats. Annat läkemedel utöver det förtryckta får förskrivas om utrymme finns avsatt och under förutsättning att den förtryckta delen inte har strukits över. Förtryckt fast dosering är tillåten.

Uppgifter om förskrivaren såsom förskrivarkod, arbetsplatskod, namn och adress, får förtryckas. Förtrycks förskrivarkod och arbetsplatskod ska koderna anges med siffror eller bokstäver samt i en för öppenvårdsapoteket maskinläsbar form.

Förtryckta alternativ vad gäller styrkor, läkemedelsformer och doseringar får inte användas.

7 § Recept för särskilda läkemedel får endast förtryckas med arbetsplatskod, förskrivarkod samt andra uppgifter om förskrivaren.

Särskilda receptuppgifter avseende djur

8 § Vid förskrivning av läkemedel till djur ska djurslag och djurets identitet anges.

Vid förskrivning till livsmedelsproducerande djur ska även uppgift om karenstid för honung, mjölk, slakt och ägg lämnas. Även karenstid som är noll dygn ska anges.

Särskilda läkemedel

9 § Enligt 6 § lagen (1992:860) om kontroll av narkotika ska förordnande av narkotiska läkemedel ske med största försiktighet. Detta gäller även vid förskrivning av övriga särskilda läkemedel. Vid förskrivning ska följande särskilt iakttas.

1. Förpackningsstorlek ska anges, utom i de fall läkemedlet ska dosdispenseras.
2. Den styrka och mängd som förskrivas ska anges med både siffror och bokstäver. På elektroniskt recept kan styrka och mängd anges med enbart siffror.
3. Patientens eller djurägarens namn, personnummer samt, om möjligt, adress ska anges. Om personnummer inte kan uppges ska födelsedatum anges istället.

Andra uppgifter

10 § Om ett recept ska förvaras på öppenvårdsapotek ska detta anges. En sådan notering behöver inte göras på itererat recept avseende särskilda läkemedel eftersom ett sådant recept enligt 8 kap. 28 § inte får återlämnas eller lämnas ut. (HSLF-FS 2016:93)

11 § Om patienten inte får hämta ut läkemedlet från öppenvårdsapotek ska förskrivaren ange vem läkemedlet istället får lämnas ut till.

12 § Förskrivare ska med ordet ”obs” markera på receptet om förskrivna dosering av läkemedlet är högre än rekommenderad dos för aktuellt ändamål.

13 § Vid förskrivning av läkemedel till människa, som inte är särskilda läkemedel, kan förskrivaren ange att en startförpackning av läkemedlet ska lämnas ut.

Spärrande av receptutrymme

14 § Utrymme på recept för ytterligare förskrivning som inte används ska spärras genom överstrykning eller motsvarande.

Ändring på recept

15 § Om förskrivaren gör ändringar på ett recept ska ändringen bekräftas med datum och förskrivarens signum.

Iterering och expeditoinsintervall

16 § Om inte annat anges i dessa föreskrifter kan en förskrivare ange på ett recept att det får itereras för samtliga förskrivna läkemedel eller för ett visst läkemedel. Förskrivare kan också ange hur lång tid som ska ha förflutit innan receptet får expedieras på nytt.

Recept avseende teknisk sprit får inte itereras. Recept avseende särskilda läkemedel får itereras endast om receptet är elektroniskt eller om receptet är i pappersformat och förvaras på det öppenvårdsapotek som utfört den första expedieringen eller gjort en delexpediering. Av 5 kap. 18 § framgår att recept avseende vissa läkemedel till djur inte får itereras. (HSLF-FS 2016:93)

Iterering av recept utfärdat av tandläkare

17 § Tandläkare får endast iterera recept avseende receptbelagda läkemedel som ska appliceras lokalt i munhålan och på angränsande vävnader samt recept avseende receptfria läkemedel till människa på odontologiska indikationer. Denna begränsning gäller inte tandläkare med specialistkompetens i oral kirurgi vid förskrivningar i enlighet med 2 kap. 6 §. Sådana recept får itereras.

Recept avseende vissa läkemedel till djur

18 § Recept för djur avseende läkemedel med östrogen, androgen eller gestagen verkan och läkemedel för inblandning i foder får inte itereras.

Recept giltighetstid och begränsning avseende förskrivnen mängd

19 § Ett recept gäller under ett år från den dag det utfärdas om inte förskrivaren anger kortare giltighetstid. Kortare giltighetstid kan anges för det första utlämnandet. För övriga utlämnanden är giltighetstiden ett år.

Telefonrecept och telefaxrecept gäller för ett utlämnande inom en månad från den dag det utfärdas om inte förskrivaren anger kortare giltighetstid.

20 § Recept för djur avseende läkemedel för inblandning i foder får inte ha en giltighetstid som överstiger tre månader.

21 § Förskrivning avseende läkemedel för inblandning i foder får avse högst den mängd som ska förbrukas under tre månader.

Utökad skyldighet att lämna information vid vissa förskrivningar

22 § Vid förskrivning av läkemedel som kan påverka reaktionsförmågan och därmed förmågan att uppträda som trafikant eller utföra riskfyllt eller precisionskrävande arbete ska förskrivaren särskilt upplysa patienten om det.

Vid förskrivning av licensläkemedel, extemporeläkemedel och lagerberedning ska förskrivaren särskilt beakta patientens behov av information.

6 kap. Rekvisition

1 § En rekvisition till hälso- och sjukvården eller till veterinärmedicinsk verksamhet ska utfärdas på papper eller elektroniskt om inte annat anges i dessa föreskrifter. Den som är behörig förskrivare enligt 2 kap. får rekvirera och motta sådant som omfattas av behörigheten. En rekvisition får även utfärdas i enlighet med 7 och 8 §§.

Läkemedel och teknisk sprit får rekvireras elektroniskt om det finns ett skriftligt avtal om överföring av elektroniska rekvisitioner mellan beställaren och berörda öppenvårdsapotek.

Det ska säkerställas att samtliga uppgifter som behövs vid elektronisk rekvisition överförs på ett säkert och korrekt sätt. Kan dessa krav inte uppfyllas får rekvisitionen inte expedieras.

Rekvisition via telefon

2 § Läkemedel och teknisk sprit kan undantagsvis, i brådskande fall, rekvireras via telefon.

Narkotiskt läkemedel får inte rekvireras via telefon.

Rekvisition överförd via telefax

3 § En överföring av rekvisition via telefax får endast ske om det finns en skriftlig överenskommelse mellan beställaren och berörda öppenvårdsapotek. Överenskommelsen ska omfatta krav på en säker och korrekt överföring av uppgifter. Uppfylls inte dessa krav får rekvisitionen inte expedieras.

Muntlig överenskommelse mellan en förskrivare och ett öppenvårdsapotek kan undantagsvis medges i ett brådskande fall.

4 § Vid telefaxöverföring ska rekvisitionen märkas med ordet ”Telefax” eller ”Fax” och namnet på det mottagande öppenvårdsapoteket. Originalhandlingen märkt ”Telefax” eller ”Fax” får inte användas som rekvisition.

Utfärdande av rekvisition

5 § Av en rekvisition ska det tydligt framgå vad som beställs och vem som ansvarar för rekvisitionen.

Rekvisition avseende narkotiskt läkemedel som innehåller narkotika i förteckning II eller III i Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2011:10) om förteckningar över narkotika får inte uppta annat läkemedel. Denna begränsning gäller inte för elektroniska rekvisitioner.

En rekvisition som avser läkemedel för namngiven patient ska innehålla de uppgifter som anges i 8 kap. 14 §.

6 § Om förskrivare gör en ändring på en rekvisition ska ändringen bekräftas med datum och förskrivarens signum.

Särskilda bestämmelser för rekvisition utfärdad av annan än förskrivare

7 § Läkemedel får rekvireras av annan än förskrivare enligt följande:

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, om läkemedlet ska användas för annat ändamål än sjukvård.
2. Sakkunnig person för verksamhet som har tillverknings- eller partihandelstillstånd för läkemedel.
3. Farmaceut som tjänstgör i försvarsmaktens förband.
4. Befälhavare på fartyg, fartygets redare eller annan som befälhavaren delegerat uppgifterna till och som tjänstgör ombord på fartyget; enligt Sjöfartsverkets föreskrifter och allmänna råd (SJÖFS 2000:21) om sjukvård och apotek på fartyg, enligt Transportstyrelsens föreskrifter och allmänna råd (TSFS 2017:26) om fartyg i nationell sjöfart och enligt särskilda beslut som Transportstyrelsen meddelar om detta. (*HSLF-FS 2018:34*)
5. Den som yrkesmässigt utför elektriskt svetsningsarbete får, för behandling av ögonsmärter som uppkommit i samband med svetsning, s.k. svetsblänk, rekquirera ögondroppar innehållande 0,5–1 % tetrakainklorid, 0,4 % oxibuprokainklorid i avdelade doser eller ögonsalva innehållande 0,5 % cinkokain i minsta godkända förpackning.

I 6 § första stycket lagen (1992:860) om kontroll av narkotika anges att narkotiska läkemedel endast får lämnas ut efter förordnande av läkare, tandläkare eller veterinär.

8 § En rekvisition enligt 7 § ska göras skriftligt. Rekvisitionen ska innehålla uppgift om verksamhetens namn, vem som ansvarar för rekvisitionen och beträffande 7 § 1 och 2 det ändamål som läkemedlet ska användas för.

7 kap. Mottagande av recept och rekvisition på öppenvårdsapotek

Recept via telefon och telefax

1 § När recept avseende läkemedel eller teknisk sprit rings in till öppenvårdsapotek ska följande iakttas:

1. Endast farmaceut får ta emot recept via telefon. Sådan förskrivning får enligt 4 kap. 4 § göras undantagsvis i brådskande fall.
2. De uppgifter förskrivaren lämnar ska antecknas på receptblanketten för telefonrecept enligt bilaga 6 eller läggas in i öppenvårdsapotekets datasystem.
3. Farmaceuten ska uppge vad som antecknats och förskrivaren ska bekräfta att uppgifterna är rätt uppfattade.

Farmaceuten ska säkerställa förskrivarens behörighet och bekräfta telefonreceptets giltighet med sitt signum. Det ska även säkerställas att det är den behöriga förskrivaren som ringer in receptet.

Telefonrecept får endast expedieras av det öppenvårdsapotek som mottagit receptet.

2 § Vid överföring av recept avseende särskilda läkemedel via telefax ska det mottagande öppenvårdsapoteket kontakta förskrivaren via telefon eller på annat sätt bekräfta att receptet är utfärdat av en behörig förskrivare.

Byte av receptformat

3 § Om en patient begär det ska ett öppenvårdsapotek genom utskrift föra över receptuppgifterna från ett elektroniskt recept till en receptblankett, enligt bilaga 5. Tidigare utlämnanden och vidtagna ändringar i förskrivningen ska framgå av det utskrivna receptet.

Den som skriver ut receptet ska kontrollera att utskriften stämmer överens med det elektroniska receptet. Det utskrivna receptet utgör härefter det recept som kan expedieras på apotek. Det elektroniska receptet ska makuleras så att ytterligare expeditioner inte kan genomföras. I vilka fall ett recept får återlämnas eller lämnas ut till patienten eller djurägaren framgår av 8 kap. 28 §.

Det som anges i första och andra stycket gäller inte förskrivning till patient med dosdispenserade läkemedel. (HSLF-FS 2016:93)

4 § Om en patient begär det ska ett öppenvårdsapotek föra över receptuppgifterna från en receptblankett till elektronisk form. Tidigare utlämnanden och vidtagna ändringar i förskrivningen ska framgå av det elektroniska receptet. Överföringen ska göras med stor noggrannhet. Överförda uppgifter ska kontrolleras av farmaceut. Uppgift om vem som har gjort överföringen, ansvarig farmaceut, öppenvårdsapotekets namn och datum för överföringen ska dokumenteras på receptblanketten och i det elektroniska receptet.

Det som anges i första stycket gäller inte för telefonrecept och telefaxrecept.

Rekvisition via telefon och telefax

5 § Endast farmaceut får ta emot rekvisition via telefon. De mottagna uppgifterna ska nedtecknas på lämpligt sätt och bekräftas med signum. Det ska säkerställas att det är den behöriga förskrivaren som ringer in rekvisitionen.

6 § Vid överföring av rekvisition avseende särskilda läkemedel via telefax ska det mottagande öppenvårdsapoteket kontakta beställaren via telefon eller på annat sätt bekräfta att rekvisitionen är utfärdad av en behörig förskrivare.

8 kap. Expedition av recept och rekvisition på öppenvårdsapotek

Kontroll av förordnande

1 § Vid expedition av läkemedel eller teknisk sprit ska personalen iaktta största noggrannhet.

2 § Ett förordnande får expedieras från öppenvårdsapotek endast om det utfärdats av en i Sverige behörig förskrivare. Därutöver får rekvisition utfärdad enligt 6 kap. 7 § samt recept som utfärdats skriftligen av en behörig förskrivare inom EES expedieras.

Det sistnämnda gäller dock inte recept avseende särskilda läkemedel eller teknisk sprit samt recept för livsmedelsproducerande djur.

3 § Är ett förordnande otydligt, ofullständigt eller uppenbart oriktigt, får expedition inte ske. Förskrivaren ska kontaktas för att om möjligt få förordnandet förtydligt eller rättat.

Om en förskrivare inte är anträffbar får, i fråga om recept, ett mindre antal doser ändå lämnas ut. Finns inte jourdosförpackning eller endosförpackning får en ordinarie förpackning brytas för detta ändamål.

Om apotekspersonal misstänker att ett förordnande är förfalskat, får expedition inte ske förrän den som anges som förskrivare bekräftat förordnandets riktighet.

4 § Om expeditionsintervall har angetts på receptet ska den angivna tiden ha förflutit innan receptet kan expedieras på nytt.

Ett itererat recept avseende särskilda läkemedel är giltigt för flera expeditioner endast om det är elektroniskt eller om det förvaras på öppenvårdsapotek efter den första expeditionen. Detta gäller även för recept avseende särskilda läkemedel när receptet delexpedieras. (HSLF-FS 2016:93)

5 § Det utgör expeditions hinder 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 expeditions hinder.

6 § Förutsättningar för expedition av telefaxrecept anges i 4 kap. 7 §, för expedition av elektronisk rekvisition i 6 kap. 1 § och för expedition av telefaxrekvisition i 6 kap. 3 §. Om angivna förutsättningar inte är uppfyllda utgör det expeditions hinder.

7 § För patient med dosdispenserade läkemedel ska expedierande farmaceut kontrollera receptet mot patientens samtliga recept i elektronisk form. Om receptet inte är ett elektroniskt recept ska farmaceuten föra över receptuppgifterna från receptblanketten till elektronisk form på sätt som anges i 7 kap. 4 § första stycket innan expedition får ske.

Ändring av förordnande

8 § Samtliga ändringar på förordnande som görs på öppenvårdsapotek ska göras av farmaceut och antecknas på förordnandet eller dokumenteras på annat lämpligt sätt. Det ska anges varför ändringen görs och farmaceuten ska bekräfta ändringen med signum och datum.

9 § Farmaceut får göra ändring i recept utan förskrivarens 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 tekniska skäl.
2. Om godkänt läkemedel förskrivits i en mängd eller dosering som inte stämmer överens med befintlig förpackningsstorlek, får annan förpackning lämnas ut som nära överensstämmer med den förpackning som förskrivits.

I övriga fall ska förskrivarens samtycke inhämtas.

Utbyte av läkemedel enligt lagen (2002:160) om läkemedelsförmåner m.m.

10 § Förskrivet läkemedel som ingår i läkemedelsförmåner kan bytas ut i enlighet med lagen (2002:160) om läkemedelsförmåner m.m.

11 § Farmaceuten kan motsätta sig utbyte av läkemedel enligt 21 § tredje stycket 2 lagen (2002:160) om läkemedelsförmåner m.m. om det vid expeditionen, på grund av patientens särskilda förutsättningar eller medicinska behov, kan antas att

1. utformningen eller handhavandet av läkemedlet leder till försämrad läkemedelsanvändning eller annan risk för patientens hälsa, eller
2. utbytet i sig leder till försämrad läkemedelsanvändning eller annan risk för patientens hälsa, genom sammanblandning av läkemedel eller annan omständighet som påverkar patientens följsamhet till behandling.

Utöver vad som anges i första stycket kan farmaceuten motsätta sig utbyte när patienten av medicinska skäl behöver omedelbar tillgång till läkemedel och det inte genom kontakt med förskrivare eller annan åtgärd kan uteslutas att utbytet, på grund av patientens särskilda förutsättningar eller medicinska behov, kan leda till försämrad läkemedelsanvändning eller annan risk för patientens hälsa.

Patientens särskilda förutsättningar eller medicinska behov ska urskilja patienten från det stora flertalet övriga patienter för vilka ett utbyte fungerar.

Av 18 § lagen (1996:1156) om receptregister följer att E-hälsomyndigheten ska lämna uppgifter om att farmaceuten har motsatt sig utbyte samt skälen för det till Tandvårds- och läkemedelsförmånsverket, varför dessa uppgifter måste dokumenteras av farmaceuten.

Beredning av läkemedel inför utlämnande

12 § Beredning av godkänt läkemedel som inför utlämnandet ska beredas enligt tillverkarens anvisning ska ske i därför avsedd del av apotekslokalen samt med iakttagande av god handhygien. Beredningen ska göras under farmaceutens ansvar och i enlighet med tillverkarens anvisning. Vatten som används för sådan beredning ska lägst uppfylla kraven för renat vatten enligt gällande europafarmakopé.

Det ska upprättas dokumentation över beredningen där det även ska framgå vem som ansvarat för denna.

Uppgifter som ska påföras läkemedelsförpackning

13 § Påförande av uppgift på en läkemedelsförpackning ska göras på ett sätt som säkerställer att uppgiften är läsbar under hela användningstiden.

14 § En läkemedelsförpackning som lämnas ut mot recept ska förses med följande uppgifter:

1. Patientens namn och födelsedatum eller djurägarens namn.
2. Förskrivarens anvisningar om hur läkemedlet ska användas och doseras samt ändamålet med behandlingen, alternativt annan instruktion från förskrivaren.
3. Förskrivarens namn.
4. Öppenvårdsapotekets namn.
5. Datum för färdigställandet och antal utlämnade förpackningar av läkemedlet.

Om läkemedel förskrivs av veterinär ska även orden "för djur" och uppgift om det djurslag som läkemedlet är avsett för anges. För livsmedelsproducerande djur ska även uppgift om karenstid för honung, mjölk, slakt och ägg framgå.

15 § När utbyte av förskrivet läkemedel har skett i enlighet med lagen (2002:160) om läkemedelsförmåner m.m. ska uppgift om vilket läkemedel som har förskrivits anges på läkemedelsförpackningen.

16 § En läkemedelsförpackning som lämnas ut mot rekvisition för namngiven patient ska påföras uppgifter i enlighet med vad som anges i 14 §. Läkemedelsförpackning som

lämnas ut mot rekvisition för annat ändamål än till namngiven patient behöver endast förses med expeditionsdatum och öppenvårdsapotekets namn.

17 § Läkemedel som inte är godkänt för försäljning ska utöver vad som anges i 14 och 16 §§ förses med följande uppgifter:

1. Texten "Förvaras utom syn och räckhåll för barn" om läkemedlet inte är avsett att hanteras under överinseende av hälso- och sjukvårdspersonal eller veterinär.
2. Administreringsätt.
3. Annan teknisk anvisning som behövs.

18 § Vid utlämnande av läkemedel mot svetsblänk enligt 6 kap. 7 § ska läkemedelsförpackningen, utöver vad som anges i 14 §, även förses med uppmaning att rådfråga läkare för det fall ögonsmärter kvarstår efter tolv timmar.

19 § Läkemedel för utvärtes bruk, som innehåller sådant ämne att läkemedlet är jämförligt med hälso- och miljöfarlig vara, ska förses med en kortfattad varningstext om riskerna.

20 § På en läkemedelsförpackning får inte påföras uppgifter som har ett reklamässigt innehåll.

Färdigställande och utlämnande

21 § Farmaceut ska färdigställa förordnade läkemedel och teknisk sprit för utlämnande.

22 § Ett läkemedel som har synliga fel eller brister eller alltför kort hållbarhet får inte lämnas ut. Med alltför kort hållbarhet avses att hållbarhetstiden inte får passeras under den förväntade användningstiden.

23 § Vid utlämnande av läkemedel och teknisk sprit ska apotekspersonalen se till att utlämnandet görs till rätt person.

Vid utlämnande av särskilda läkemedel mot recept ska apotekspersonalen säkerställa patientens, djurägarens eller budets identitet och bekräfta detta med signum på receptet. Om identitetskontroll inte kan göras utgör det ett expeditions hinder.

24 § Godkänt läkemedel ska lämnas ut i sin originalförpackning. Förpackningen får, utan särskilt tillstånd, brytas endast för att i förekommande fall färdigställa patients doser för kortare tid samt enligt vad som anges i 3 § andra stycket.

25 § Endast bruksfärdigt läkemedel får lämnas ut från öppenvårdsapotek om det inte framgår av läkemedelsgodkännandet att patienten, djurägaren eller den som beställt läkemedlet själv ska göra detta bruksfärdigt.

Utlämnande mot recept

26 § Apotekspersonal ska, 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.

27 § För varje utlämnat läkemedel eller utlämnad teknisk sprit ska receptet förses med uppgifter om öppenvårdsapotekets namn, datum och utlämnat läkemedel eller utlämnad teknisk sprit. Den som ansvarat för färdigställandet ska bekräfta detta med sitt signum på läkemedelsförpackningen och receptet.

28 § Ett recept får efter expediering återlämnas till patienten eller djurägaren eller behållas på öppenvårdsapoteket. Ett recept där förskrivaren i enlighet med 5 kap. 10 § angett att receptet ska förvaras på öppenvårdsapotek får lämnas ut först när det är färdigexpedierat.

Ett recept avseende särskilda läkemedel får inte återlämnas eller lämnas ut från öppenvårdsapotek. Detta gäller även färdigexpedierat recept avseende särskilda läkemedel. (HSLF-FS 2016:93)

/Upphör att gälla U:2019-06-01/

29 § En verifikation ska upprättas över varje mot recept utlämnat läkemedel eller utlämnad teknisk sprit. Verifikationen ska innehålla uppgifter enligt 1–3 när dessa framgår av receptet och uppgifter enligt 4–6a ska anges i förekommande fall. Verifikationen ska innehålla uppgifter enligt 7 och 8.

1. Patientens namn och personnummer eller om personnummer saknas födelsedatum. Vid utlämnande mot recept för djur: djurägarens namn, djurets identitet och djurslag.
2. Vad som förskrivits och de på receptet angivna anvisningarna om användning.
3. Uppgifter om förskrivaren.
4. Uppgift om att receptet avser upprepade utlämnanden.
5. I de fall annat läkemedel än det förskrivna lämnas ut; det utlämnade läkemedlet samt anvisningar om dess användning.
6. Uppgift om vidtagen identitetskontroll.
- 6a. Uppgift om att läkemedlet lämnas ut genom apoteksombud och vilket apoteksombud.
7. Den farmaceut som ansvarat för färdigställandet och i förekommande fall annan person som deltagit i expeditionen.
8. Datum för utlämnandet.

Om receptet behålls på öppenvårdsapoteket kan det utgöra en verifikation över utlämnandet under förutsättning att receptet innehåller uppgifter enligt första stycket. (HSLF-FS 2018:58)

/Träder i kraft I:2019-06-01/

29 § En verifikation ska upprättas över varje mot recept utlämnat läkemedel eller utlämnad teknisk sprit. Verifikationen ska innehålla uppgifter enligt 1–3 när dessa framgår av receptet och uppgifter enligt 4–6a ska anges i förekommande fall. Verifikationen ska innehålla uppgifter enligt 7 och 8.

1. Patientens namn och personnummer eller om personnummer saknas födelsedatum. Vid utlämnande mot recept för djur: djurägarens namn, djurets identitet och djurslag.
2. Vad som förskrivits och de på receptet angivna anvisningarna om användning.
3. Uppgifter om förskrivaren.
4. Uppgift om att receptet avser upprepade utlämnanden.
5. I de fall annat läkemedel än det förskrivna lämnas ut; det utlämnade läkemedlet samt anvisningar om dess användning.
6. Uppgift om vidtagen identitetskontroll.
- 6a. Uppgift om att läkemedlet lämnas ut genom apoteksombud och vilket apoteksombud.
7. Den farmaceut som ansvarat för färdigställandet och i förekommande fall annan person som deltagit i expeditionen. Av uppgifterna ska det framgå vilka moment respektive person har utfört.
8. Datum och tidpunkt för utlämnandet.

Om receptet behålls på öppenvårdsapoteket kan det utgöra en verifikation över utlämnandet under förutsättning att receptet innehåller uppgifter enligt första stycket. (HSLF-FS 2018:65)

/Träder i kraft I:2019-12-01/

29 § En verifikation ska upprättas över varje mot recept utlämnat läkemedel eller utlämnad teknisk sprit. Verifikationen ska innehålla uppgifter enligt 1–3 när dessa framgår av receptet och uppgifter enligt 4–7 ska anges i förekommande fall. Verifikationen ska innehålla uppgifter enligt 8 och 9.

1. Patientens namn och personnummer eller om personnummer saknas födelsedatum. Vid utlämnande mot recept för djur: djurägarens namn, djurets identitet och djurslag.
2. Vad som förskrivits och de på receptet angivna anvisningarna om användning.
3. Uppgifter om förskrivaren.
4. Uppgift om att receptet avser upprepade utlämnanden.
5. I de fall annat läkemedel än det förskrivna lämnas ut; det utlämnade läkemedlet samt anvisningar om dess användning.
6. Uppgift om vidtagen identitetskontroll.
- 6a. Uppgift om att läkemedlet lämnas ut genom apoteksombud och vilket apoteksombud.
7. Uppgift om läkemedlets unika identitetsbeteckning, i de fall öppenvårdsapoteket utför kontroll och avaktivering enligt artikel 25.1 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2016/161.
8. Den farmaceut som ansvarat för färdigställandet och i förekommande fall annan person som deltagit i expeditionen. Av uppgifterna ska det framgå vilka moment respektive person har utfört.
9. Datum och tidpunkt för utlämnandet.

Om receptet behålls på öppenvårdsapoteket kan det utgöra en verifikation över utlämnandet under förutsättning att receptet innehåller uppgifter enligt första stycket. (HSLF-FS 2018:66)

Utlämnande mot recept utfärdat i annat EES-land

30 § När ett läkemedel lämnas ut enligt recept utfärdat av en behörig förskrivare i ett annat EES-land ska apotekspersonalen, utöver vad som i övrigt föreskrivs, även iaktta följande:

1. Receptet är fullständigt om samtliga de uppgifter som anges i bilaga 11 har angetts.
2. Anges förskrivningen med gängse benämning ska ett läkemedel som motsvarar denna lämnas ut. Avser receptet ett biologiskt läkemedel såsom det definieras i punkt 3.2.1.1 b i bilaga I, del I, i Europaparlamentets och rådets direktiv 2001/83/EG av den 6 november 2001 om upprättande av gemenskapsregler för humanläkemedel, i lydelsen enligt kommissionens direktiv 2003/63/EG, eller innehåller förskrivningen ett läkemedelsnamn och en motivering att läkemedlet inte får bytas ut, får endast det angivna läkemedlet lämnas ut. Om det angivna läkemedlet är godkänt i Sverige med ett annat läkemedelsnamn får det i Sverige godkända läkemedlet lämnas ut.
3. Har läkemedlet förskrivits i en mängd som avviker från de förpackningar som finns godkända i Sverige, får annan förpackning lämnas ut som nära överensstämmer med den förpackning som förskrivits.
4. Särskilda läkemedel, teknisk sprit och läkemedel för livsmedelsproducerande djur får inte lämnas ut enligt 2 §.

31 § Är ett recept som utfärdats i annat EES-land otydligt, ofullständigt eller uppenbart oriktigt eller föreligger tveksamhet rörande receptets betydelse eller kan receptet antas vara förfalskat ska kontakt tas med förskrivaren för att receptet ska kunna expedieras. Det utgör inget expeditionshinder om uppgift enligt bilaga 11 saknas om apotekspersonalen gör bedömningen att läkemedlet ändå kan 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. Läkemedelsförpackningen kan i sådant fall förses med texten ”Används enligt anvisningarna på receptet”.

32 § En verifikation enligt 29 § ska även upprättas över utlämnanden mot recept utfärdade av behörig förskrivare i annat EES-land.

Utlämnande mot rekvisition

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

/Upphör att gälla U:2019-02-09/

34 § En verifikation ska upprättas över varje mot rekvisition utlämnat läkemedel eller utlämnad teknisk sprit. Verifikationen ska innehålla följande uppgifter.

1. Vad som rekvirerats.
2. I de fall annat läkemedel än det rekvirerade lämnas ut: det utlämnade läkemedlet.
3. Den förskrivare som ansvarar för rekvisitionen.
4. I förekommande fall leveransadress.
5. Den farmaceut som ansvarat för färdigställandet och i förekommande fall annan person som deltagit i expeditionen.
6. Datum för utlämnandet.

Om rekvisitionen behålls av öppenvårdsapoteket kan den utgöra en verifikation över utlämnandet under förutsättning att rekvisitionen innehåller uppgifter enligt första stycket.

/Träder i kraft I:2019-02-09/

34 § En verifikation ska upprättas över varje mot rekvisition utlämnat läkemedel eller utlämnad teknisk sprit. Verifikationen ska innehålla följande uppgifter.

1. Vad som rekvirerats.
2. I de fall annat läkemedel än det rekvirerade lämnas ut: det utlämnade läkemedlet.
3. Den förskrivare som ansvarar för rekvisitionen.
4. I förekommande fall leveransadress.
5. Uppgift om läkemedlets unika identitetsbeteckning, i de fall öppenvårdsapoteket utför kontroll och avaktivering enligt artikel 25.2 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2016/161.
6. Den farmaceut som ansvarat för färdigställandet och i förekommande fall annan person som deltagit i expeditionen.
7. Datum för utlämnandet.

Om rekvisitionen behålls av öppenvårdsapoteket kan den utgöra en verifikation över utlämnandet under förutsättning att rekvisitionen innehåller uppgifter enligt första stycket. (HSLF-FS 2018:64)

/Träder i kraft I:2019-06-01/

34 § En verifikation ska upprättas över varje mot rekvisition utlämnat läkemedel eller utlämnad teknisk sprit. Verifikationen ska innehålla följande uppgifter.

1. Vad som rekvirerats.
2. I de fall annat läkemedel än det rekvirerade lämnas ut: det utlämnade läkemedlet.
3. Den förskrivare som ansvarar för rekvisitionen.
4. I förekommande fall leveransadress.
5. Uppgift om läkemedlets unika identitetsbeteckning, i de fall öppenvårdsapoteket utför

kontroll och avaktivering enligt artikel 25.2 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2016/161.

6. Den farmaceut som ansvarat för färdigställandet och i förekommande fall annan person som deltagit i expeditionen. Av uppgifterna ska det framgå vilka moment respektive person har utfört.
7. Datum och tidpunkt för utlämnandet.

Om rekvisitionen behålls av öppenvårdsapoteket kan den utgöra en verifikation över utlämnandet under förutsättning att rekvisitionen innehåller uppgifter enligt första stycket. (HSLF-FS 2018:65)

Utlämnande mot rekvisition utfärdad av annan än behörig förskrivare

35 § Vad som anges i detta kapitel om hantering av en rekvisition från behörig förskrivare ska även tillämpas på rekvisition utfärdad i enlighet med 6 kap. 7 §. I sådant fall ska vad som föreskrivs om förskrivare istället avse den som utfärdat rekvisitionen.

9 kap. Receptfria läkemedel som inte förordnats

1 § Ett receptfritt läkemedel som lämnas ut utan förordnande får endast tillhandahållas i sin originalförpackning.

2 § En läkemedelsförpackning som brutits, har synliga fel eller brister eller alltför kort hållbarhet får inte lämnas ut. Med alltför kort hållbarhet avses att hållbarhetstiden inte får passeras under den förväntade användningstiden.

10 kap. Arkivering m.m.

1 § Dokumentation ska bevaras och hållas tillgänglig för tillsyn enligt följande.

1. Verifikation avseende försäljning och utlämnande av läkemedel eller teknisk sprit i tre år, av narkotiska läkemedel i fem år. Sådan licensdokumentation som ska upprättas enligt Läkemedelsverkets föreskrifter (HSLF-FS 2018:25) om licens ska bevaras i ett år.
2. Receptblankett vars uppgifter överförts till elektronisk form enligt 7 kap. 4 § i tre år, eller om förskrivningen avser narkotiskt läkemedel i fem år.
3. Dokumentation enligt 8 kap. 12 § andra stycket i tre år.
4. När narkotiskt läkemedel lämnas ut mot recept i pappersformat: receptet eller en kopia av receptet i fem år. Detta gäller även telefaxrecept och telefonrecept avseende narkotiska läkemedel. (HSLF-FS 2018:58)

Specifikationer för receptblanketter

2 § Vid tryckning av receptblanketter ska de specifikationer som anges i bilaga 10 följas.

Dispens

3 § Läkemedelsverket kan i enskilda fall om det föreligger särskilda skäl meddela undantag (dispens) från bestämmelserna i dessa föreskrifter.

Övergångsbestämmelser:

1. Receptblanketter som tryckts före ikraftträdandet äger fortsatt giltighet. Används en receptblankett för särskilda läkemedel (bilaga 7) som tryckts före den 1 oktober 2010 ska förskrivarkod anges för att receptet ska kunna expedieras.
2. Förskrivning får göras på receptblankett för dosrecept enligt bilaga 9 i LVFS 2009:13 fram till den 1 januari 2017. En sådan förskrivning är giltig för expedition längst till den 1 januari 2018.

Bilagor

Bilaga 1 Tandläkares förskrivningsrätt.

Bilaga 2 Tandhygienisters förskrivningsrätt.

Bilaga 3 Barnmorskors förskrivningsrätt.

Bilaga 3 a Optikers rekvisitionsrätt

Bilaga 4 Receptblankett.

Bilaga 5 Receptblankett för utskrift av elektroniskt recept.

Bilaga 6 Receptblankett för telefonrecept.

Bilaga 7 Receptblankett för särskilda läkemedel.

Bilaga 8 Förteckning över särskilda läkemedel.

Bilaga 9 Receptblankett för djur.

Bilaga 10 Specifikationer.

Bilaga 11 Förteckning över uppgifter som recept utfärdat i annat EES-land ska innehålla.

Tandläkares förskrivningsrätt

MUN OCH SVALG

Huvudgrupp	Undergrupp/substan	ATC-kod	Anmärkning
<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	
<i>Andra medel för lokal behandling i munhålan - sugtabletter (HSLF-FS 2018:34)</i>	Bensydamin	R02A X03	

NÄSA OCH HALS

Huvudgrupp	Undergrupp/substan	ATC-kod	Anmärkning
<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/substan	ATC-kod	Anmärkning
<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 svampinfektioner	D06	
	Salvkompresser med antiinfektiva medel	D09A A	

LUGNANDE

Huvudgrupp	Undergrupp/substan	ATC-kod	Anmärkning
<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/substan	ATC-kod	Anmärkning
<i>Icke-steroida antiinflammatoriska/antireumatiska medel, NSAID</i>		M01A	
<i>Utvärtes medel vid led- och muskelsmärter</i>		M02A	
<i>Muskelavslappnande medel, centralt verkande</i>	Klorzoxazon	M03B B03	
	Orfenadrin, kombinationer	M03B C51	
<i>Analgetika och antipyretika</i>	Kodein, kombinationer	N02A A59 N02A J06 N02A J08 N02A J09 (HSLF-FS 2018:34)	
	Salicylsyraderivat, inkl kombinationer	N02B A	
	Pyrazolonderivat	N02B B	
	Anilider, inkl kombinationer	N02B E	
<i>Lokalanestetika</i>	Lidokain	N01B B02	
	Kombinationer	N01B B20	
<i>Opioider</i>	Morfin	N02A A01	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.
	Ketobemidon	N02A B01	
	Ketobemidon och spasmolytika	N02A G02	
	Tramadol	N02A X02	Ovan angiven begränsning av förpackningsstorlek gäller inte vid förskrivning av produkter innehållande tramadol.

ÖVRIGT

Huvudgrupp	Undergrupp/substan	ATC-kod	Anmärkning
<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

Tandhygienisters förskrivningsrätt

Förskrivning till patient

Huvudgrupp	God-kända läkemedel/läkemedel	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 Peri- och Chip dentalin-
	Andra medel för lokal behandling i munhålan	A01A D	
<i>Andra medel för lokal behandling i munhålan – sugtabletter (HSLF-FS 2018:34)</i>	Bensydamin	R02A X03	
<i>Icke-steroida antiinflammatoriska/anti-reumatiska medel, NSAID</i>	Ibuprofen	M01A E01	Endast receptfria
<i>Lätta analgetika och anti-pyretika</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	God-kända läkemedel/läkemedel	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

Bilaga 3

Barnmorskors förskrivningsrätt

Huvudgrupp	Godkända läkemedel	ATC-kod	Anmärkning
<i>Antikonceptionella medel</i>	Gestagener och östro- gener	G03A A	
	Gestagener och östro- gener,	G03A B	
	Gestagener	G03A C	
<i>Antikonceptionellt postcoitalt medel</i>	Ulipristal	G03AD02	
<i>Antikonceptionella medel för intravaginalt bruk</i>	Gestagener och östro- gener	G02B B01	
<i>Antikonceptionella medel för intrauterint bruk</i>	Gestagener	G02B A03	
<i>Medel för behandling av verifierad anogenital klamydiainfektion</i>	Doxycyklin	J01 AA02	För behandling efter åtgärder enligt smittskyddslagen (2004:168)
<i>Antikonceptionellt postcoitalt medel</i>	Levonorgestrel	G03AD01	

Övrigt

Extemporeläkemedel som utgör spermiedödande läkemedel för utvärtes bruk.

Bilaga 3 a

Optikers rekvisitionsrätt

Huvudgrupp	Godkända läkemedel, koncentration	ATC-kod	Anmärkning
<i>Mydriatika och</i>	Cyklopentolat, 1 %	S01F A04	Ögondroppar
	Tropikamid, 0,5 %	S01F A06	
<i>Lokalanestesi</i>	Oxibuprokain, 0,4 %	S01H A02	
	Lidokain, 4 % med Fluorescein, 0,25 %	S01J A51	
	Oxibuprokain, 0,4 % med Fluorescein, 0,25 %	S01J A51	

(HSLF-FS 2016:62)

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

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

LMS 2002.6

1

2

Bilaga 5

UTSKRIFT AV ELEKTRONISKT RECEPT

Gäller 1 år från utfärdandet om inte kortare tid anges nedan.	Patientens personnummer och namn/Djurägare
	Särskilda upplysningar
Läkemedels-/Hjälpmedels-/Livsmedelsnamn, Läkemedelsform, Styrka	
Behandlingstid eller mängd	Förmånstyp
Dosering, användning, ändamål	
Förskrivarens namn, yrke, adress, telefon, tjänsteställe, förskrivarkod, arbetsplatskod	
Namn på apoteket som skrivit ut det elektroniska receptet	Datum
Person som skrivit ut det elektroniska receptet (datasignatur + namnteckning)	Giltighet
Apotekets noteringar	

Bilaga 6

TELEFONRECEPT

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.

Patientens/Djurägarens namn		Patientens personnummer
Adress		
●		
Läkemedel/Livsmedel/Förbrukningsartikel		
Läkemedelsform	Styrka	Mängd eller behandlingstid
Dosering, användning, ändamål		Med förmån
●		Utan förmån
		Får inte bytas ut
Läkemedel/Livsmedel/Förbrukningsartikel		
Läkemedelsform	Styrka	Mängd eller behandlingstid
Dosering, användning, ändamål		Med förmån
		Utan förmån
		Får inte bytas ut
Förskrivare		Förskrivarkod, arbetsplatskod
Tjänsteställe		Telefonnummer
Datum och mottagande farmaceuts namnteckning		

RECEPT FÖR SÄRSKILDA LÄKEMEDEL

Patientens namn, personnummer och adress:

<p>Gäller 1 år från utfärdandet om inte kortare tid anges här:</p> <p>Första uttag måste göras inom månad(er).</p>	<p>Särskilda upplysningar.....</p>
--	------------------------------------

ID-kännslag

Förskrivarens sign.

Läkemedelsnamn		Läkemedelsform
styrka (siffror)	styrka (bokstäver)	
mängd (siffror)	mängd (bokstäver)	För inläsplan ut, sign.
Dosering, användning, ändamål		Inled försök ut, sign.
		Utan försök ut, sign.
		För utvärdering (bokst.)
	 gånger dop. interval (minut)

Apotekets ID-kontroll

Pat. ID		
Känd/leg	Sign. 	(För ytterligare tillfällen använd baksidan)
Budgets ID		
personnummer		
Känd/leg	Sign. 	(För ytterligare tillfällen använd baksidan)

Förskrivarens namn, yrke, telefon, tjänsteställe, förskrivartid, arbetsplatsad (obligatorisk för försök)

Utfärdad i ediktform och förskrivarens namnteckning

Förskrivaren intygar genom signum att vilken anligg. lagen (2002:180) om läkemedelsförmåner m.m. är uppfyllda.

Apotekets noteringar

Patientens ID/Budets ID

--	--

Bilaga 8

Med särskilda läkemedel avses följande.

1. Läkemedel som innehåller narkotika, med undantag för de beredningar som anges i bilagan till Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 2011:9) om kontroll av narkotika.
2. Läkemedel som innehåller kodein eller tramadol i enlighet med bilagan till LVFS 2011:9.
3. Läkemedel inom följande ATC-grupper:
 - A14A Anabola steroider
 - G03B Androgener
 - H01AC Somatropin, GH
 - B03XA01 Erytropoietin
 - B03XA02 Darbopoetin
4. Läkemedel som får lämnas ut enligt en beviljad licens enligt Läkemedelsverkets föreskrifter (HSLF-FS 2018:25) om licens om licensen avser ett läkemedel enligt 1-3 ovan.

(HSLF-FS 2018:58)

Bilaga 9

RECEPT FÖR DJUR

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

Djurens namn och adress

Särskilda upplysningar

1. Läkemedelens namn

Läkemedelsform	styrka	mängd/behandlingstid	Djurslag
Doserings-, användnings-, ändamål			Djurets identifiering
			För exportläs (ja/nej)
			-----BT
			Exp. Intervall (okst.)
Konstid i dygn eller sista behandling för			
hvar dag	1 ml/1 kg	1 vecka	1 kg

2. Läkemedelens namn

Läkemedelsform	styrka	mängd/behandlingstid	Djurslag
Doserings-, användnings-, ändamål			Djurets identifiering
			För exportläs (ja/nej)
			-----BT
			Exp. Intervall (okst.)
Konstid i dygn eller sista behandling för			
hvar dag	1 ml/1 kg	1 vecka	1 kg

Receptarens namn, yrke, telefon, tjänsteställe, adress

Utfärdningsdatum och Receptarens samtyckande

Om endast ett läkemedel förskrivs snedstreckas tom ruta.

1

2

Bilaga 10

Specifikationer

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: Ensidestryck

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: Ensidestryck

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: Tvåsidestryck - 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 djur (bilaga 9)

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)

Bilaga 11

Förteckning över uppgifter som recept utfärdat i annat EES-land ska innehålla

Identifiering av patienten

- för- och efternamn (namnet ska vara utskrivet, inte initialer)
- födelsedatum

Kontroll av receptets giltighet

- datum för utfärdande

Identifiering av förskrivaren

- för- och efternamn (namnet ska vara utskrivet, inte initialer)
- yrkeskvalifikationer
- direkta kontaktuppgifter; e-postadress, telefon- eller faxnummer med utlandsprefix och landsnummer
- arbetsadress, även land ska anges
- namnteckning; handskrivna eller elektronisk beroende på vilket medium som valts för att utfärda receptet

Identifiering av det förskrivna läkemedlet

- gängse benämning eller
- läkemedlets namn om
 - a) den förskrivna produkten är ett biologiskt läkemedel enligt definitionen i punkt 3.2.1.1 b bilaga I, del I, till Europaparlamentets och rådets direktiv 2001/83/EG av den 6 november 2001 om upprättande av gemenskapsregler för humanläkemedel i lydelsen enligt kommissionens direktiv 2003/63/EG eller
 - b) förskrivaren ansett att det är nödvändigt av medicinska skäl; receptet ska då även innehålla en kortfattad motivering till varför det angivna läkemedlet måste expedieras samt
- läkemedelsform
- mängd
- styrka
- dosering