

REGLUGERÐ um gerð lyfseðla og afgreiðslu lyfja.

I. KAFLI

Almenn ákvæði um lyfjaávisanir.

1. gr.

Lyfseðill (recept) er lyfjaávisun gefin út af lækni, tannlækni (sbr. 13. gr.) eða dýralækni (sbr. 12. gr.), er lækningaleyfi hefur hér á landi, og undirrituð af honum með eigin hendi. Aðeins þeir aðilar, er lyfsöluleyfi hafa (lyfsalar, héraðslæknar, þar sem ekki er lyfjabúð, dýralæknar) mega láta lyf úti gegn lyfseðli. Lyfseðil skal stíla á nafn sjúklings eða eiganda dýrs og miða magn ávísads lyfs við þarfir sjúklings eða hins sjúka dýrs. Heimilt er þó að ávísu með lyfseðli nauðsynlegu magni tíðkanlegra heimilislyfja, án þess að um veikindi sé að ræða, og skal þá stíla lyfseðil á nafn húsbónda eða húsmóður. Læknar mega ávísu sjálfum sér nauðsynlegu magni lyfja til læknisstarfa sinna (sbr. þó 13. gr. að því er tannlækna varðar). Á sama hátt er læknum sjúkrahúsa, heilsuverndar- og lækningastöðva og annarra slíkra stofnana heimilt að ávísu stofnunum sínum nauðsynlegu magni lyfja til starfsemi þeirra.

2. gr.

Óheimilt er að ávísu með lyfseðli eða annarri læknisávisun efnum, sem ætluð eru til iðnaðar eða annarra verklegra nota, og fer um útlát eiturefna samkvæmt auglýsingu landlæknis til lyfsala og lækna 19. nóv. 1913 um sölu á eiturefnum til annarra afnota en lækninga.

Efni til iðnaðar eða annarra verklegra nota fást ekki gegn lyfseðli. Dýralæknum er því óheimilt að ávísu með lyfseðli efnum, sem ætluð eru til að eitra fyrir dýr eða til að aflífa dýr, öðrum en sjálfum sér. Slíkum ávisunum (þar með taldar símaávisanir), skal haldið eftir í lyfjabúð og þær geymdar á sama hátt og eiturbeiðnir.

3. gr.

Gerð lyfseðla.

- a. Lyfseðill skal jafnan ritaður á eyðublað, sem á er prentað (stimplað) nafn, staða, heimilisfang og símanúmer útgefanda. Ef þörf krefur er þó heimilt að rita upplýsingar þessar á lyfseðilinn. Aðeins má rita annars vegar á lyfseðils-eyðublað.

Það er ekki gert að ófrávikjanlegu skilyrði, að lyfseðill sé ritaður á ofangreind eyðublað, þar eð slík krafa gæti leitt til ófyrirsjáanlegra vandræða fyrir sjúkling. Ef fyrirmælum þessum er fylgt, er aukin trygging fyrir því, að réttur aðili hafi ritað lyfseðilinn og auðveldar lyfsala að ná til útgefanda, ef þörf krefur (sbr. 5. og 6. gr.). Ef sjúkrahúslæknir ritar lyfjaávisun á eyðublað stofnunar sinnar, er æskilegt að hann stimpli eða blokkskrifri nafn sitt á lyfseðilinn. Á þetta sérstaklega við, þegar lyfseðill hljóðar á nautnalyf.

- b. Heiti lyfs eða samsetningu skal jafnan rita á latínu, svo og fyrirmæli um það á hvern hátt lyfið óskast gert, ef getið er. Sérlyf skal rita með skrásettu heiti þess í sérlyfjaskrá¹). Þunga hvers lyfs skal tilgreina í grömmum, milligrömmum eða mikrógrömmum og rita þyngdareiningarheitin fullum stöfum eða með venju- legum skammstöfunum þeirra, g, mg og mikróg, en aldrei má nota mkg²). Ef þungi er tilgreindur með tugabroti, er óheimilt að rita núll næst á eftir kommu³). Þegar lyfseðill hljóðar á lyf, sem ber að eftirrita, sbr. 6. gr., skal rita magn þessara lyfja bæði með tölum og bókstöfum⁴). Óskist lyf gert eftir annarri for- skriftabók en gildandi lyfjaskrá (lyfseðlasöfnum), skal þess greinilega getið á lyfseðli. Sérlyfjum skal jafnan ávísa í því magni, sem þau eru seld í frá fram- leiðanda og leitast við að rjúfa ekki pakkingu. Heimilt er að nota sérlyf í lyfjablöndur, ef óskað er, nema bann sé lagt við annars staðar.

- 1) Óheimilt er að láta úti sérlyf, sem ekki eru í sérlyfjaskrá, nema með sérstöku leyfi heilbrigðisstjórnarinnar (sbr. 52. og 54. gr. lyfsölulaga).
- 2) Þyngdareininguna mikrógramm má aldrei skammstafa. Þá er nú lagt bann við notkun þyngdareiningarinnar sentígramm (sg, cg). Þyngdareingar þær, er nota skal, eru hinar sömu og NFN hefur samþykkt.
- 3) Tugabrot ber af öryggisástæðum að nota sem minnst. Ekki hefur þó að svo stöddu þótt ástæða til að banna algerlega notkun kommu, nema núll komi næst á eftir henni. Sú hætt er ávallt fyrir hendi, að illa rituð komma verði lesin sem tölustafurinn einn, þó tæplega, ef núll stendur næst fyrir framan hana. Í samræmi við þetta skal rita mg 10 en ekki g 0,01, mikrógrömm 50 en ekki mg 0,05, þ. e. a. s. að helzt skal nota heilar tölur, en verði þessu ekki við komið, má nota tugabrot, ásamt einum eða í hæsta lagi tveim aukastöfum, sem hvorugur má vera núll.
- 4) Fyrirmæli þetta er sett til tryggingar gegn því, að magni slíks lyfs verði breytt, án þess að eftir því verði tekið í lyfjabúð.

- c. Þess skal getið á sérstökum lyfseðli á íslenzku eða á máli viðtakanda, hvernig lyfið skuli nota, hve mikið skuli taka af því í einu og hve oft, enda sé ekki um lyf að ræða, sem selja má í lausasölu¹). Nú er um lyf að ræða, sem hefur til- greindan hámarksskammt í gildandi lyfjaskrá (lyfseðlasafni), en þeirra skammta er getið í viðauka 2 með reglugerð þessari, og má þá ekki láta lyfið úti, nema nákvæmlega sé getið hversu mikið skuli taka af lyfinu í einu²).

- 1) Notkunarfyrrisögn beri með sér um hvers konar lyf er að ræða, inntökulyf, stungulyf, innöndunarlyf, áburð o. s. frv.
- 2) Það er því ekki gert að skilyrði að dagskammts sé getið. Notkunarfyrrisögn á svefn- töflum, svo sem „1 tafla fyrir svefn“, verður að teljast fullnægjandi. Nánari fyrrisögn, svo sem „mest einu sinni á dag“, verður að telja óþarfa. Á sama hátt mundi nægja notkunarfyrrisögn svo sem „20 dropar eftir umtali“ eða „1 tafla eftir umtali“ o. s. frv.

- d. Tannlækni er óheimilt að skipa svo fyrir á lyfseðli, að gefinn sé stærri skammtur en hámarksskammtur (einstakur skammtur eða dagskammtur) af lyfjum þeim, er honum er heimilt að ávísa, sbr. 13. gr. Óski lækni eða dýralæknir að gefinn sé stærri skammtur af lyfi en nemur hámarksskammti (einstökum skammti eða dagskammti), má ekki láta lyfið af hendi, nema skammtur þessara efna sé á lyfseðlinum ritaður bæði með tölum og bókstöfum.

Ef óskað er eftir að gefa stærri skammt af lyfi en hámarksskammti nemur, skal það gefið til kynna á svo ótvíræðan hátt, að ekki sé ástæða til að ætla, að um misritun sé að ræða.

- e. Nú tiltekur læknir það á lyfseðli, hversu oft megi láta lyf af hendi, eða með hve löngu millibili, og skal þessa þá getið neðan við notkunarfyrrisögn þeirrar lyfja- ávísunar, er þetta á við um, ef lyfseðillinn hljóðar á fleiri lyf en þetta eina (sbr. j-lið 5. gr.).

Útgefandi getur gefið þessa ósk sína til kynna, t. d. með orðunum „reiteretur, reiteretur bis o. s. frv.“

f. Þess skal enn fremur getið á lyfseðli, hvaða manni eða dýri lyfið er ætlað. Jafnframt nafni sjúklings skal geta heimilisfangs hans eða heimilisfangs eiganda dýrs, ef um dýr er að ræða. Ef um barn er að ræða, skal þess getið á lyfseðli og tilgreina aldur. Hljóði lyfseðill á nautnalvf, sbr. 6. gr., skal hlutaðeigandi framvísa nafnskirteini við afhendingu lyfsins og nafnnúmerið ritað á lyfseðilinn. Sé viðtakandi annar en sá sem lyfseðilinn er stílaður á, skal einnig rita nafnnúmer og nafn hans á lyfseðilinn. Sama ákvæði gildir um eiganda dýrs, ef um dýr er að ræða¹⁾. Skorti á, að lyfseðill sé þannig úr garði gerður, skal afla greindra upplýsinga hjá útgefanda lyfseðilsins, sjúklingi eða eiganda dýrs²⁾. Nú hljóðar lyfseðill á lyf, sem ber að eftirrita, sbr. 6. gr., er þá óheimilt að láta lyf úti gegn honum, nema hann hafi verið borinn undir útgefanda og leiðréttur, sbr. og e-lið 6. gr.

1) Tryggasta sannkennsl á manni er nafnnúmer hans samkvæmt þjóðskrá, en allir einstaklingar, tólf ára eða eldri, hafa nú nafnnúmer hér á landi. Með lögum nr. 25 21. apríl 1965 var lögfest, að allir einstaklingar skuli fá nafnskirteini, þar sem getið er m. a. nafns, nafnnúmers og fæðingardags hlutaðeiganda.

2) Þessara upplýsinga má oft afla hjá viðskiptavini. Óheimilt er að láta úti fúkalvf handa dýrum, nema tegundar dýrs sé getið á lyfseðli.

g. Ef þörf er á að lyf eða sjúkraumbúðir sé afgreitt án tafar, skrifar útgefandinn orðið: Cito eða annað orð sömu merkingar á lyfseðilinn.

Hér eru niður felld fyrri fyrirmæli m. a. um að lækni skuli geta þess, hvern hann telji bera ábyrgð á greiðslu, ef „cito“ lyf er ekki greitt við móttöku, enda eru fyrirmæli um þetta atriði í lyfsölulögum, sbr. 27. gr.

h. Sérhver lyfseðill skal vera undirritaður af útgefanda með eigin hendi (sbr. 1. gr.), og þess getið, hvort hann er lækni, tannlækni eða dýralækni. Heimilisfang og símanúmer skal og rita á lyfseðilinn, ef upplýsingar þessar eru ekki prentaðar (stimplaðar) á hann. Ávallt skal dagsetja lyfseðil, og má ekki láta úti lyf eftir honum nema svo sé.

Með undirskrift sinni sannar lækni heimild á sér og það jafnt, þótt hún sé illa læsi- leg. Ef lækni notar lyfseðilseyðublað, sem nafn hans, staða, heimilisfang og símanúmer er ekki prentað á (stimplað), skulu upplýsingar þessar, og þá fyrst og fremst símanúmer, greinilega ritaðar á lyfseðilinn, t. d. með prentstöfum.

i. Ákvæði c⁻¹⁾, e⁻²⁾ og f⁻³⁾liða þessarar greinar taka ekki til lyfseðla, er hljóða á lyf ætluð sjúkrahúsum, heilsuverndar- og lækningastöðvum eða öðrum slíkum stofnunum eða læknum (sbr. 1. gr.) til notkunar við eigin störf. Ef lyfseðill hljóðar á lyf, sem útgefandi hyggst nota við störf sín, skal hann árita hann orðunum: Til notkunar við eigin störf. Ætli hann lyfið hins vegar sjálfum sér, skal hann árita lyfseðilinn með orðunum: Til eigin nota eða „mihi“.

1) Notkunarfyrirogn.

2) Hversu oft megi láta lyf úti gegn sama lyfseðli samkvæmt nánari áritun læknis.

3) Nafn sjúklings, heimilisfang o. s. frv.

j. Lyfseðill skal vera greinilega ritaður og engar þær skammstafanir viðhafðar, er valdið geta misskilningi. Útgefanda ber að svara til þeirra mistaka, er skortur á því að lyfseðill sé rétt úr garði gerður, kann að hafa í för með sér.

Skylt er þó að afla upplýsinga um vafaatriði á lyfseðli, ef einhver eru, sbr. b-lið 5. gr.

4. gr.

Símaávisun lyfja.

a. Vegna mistaka, er leitt geta af misheyrn eða misskilningi í síma, skal takmarka slíkar símaávisanir, svo sem frekast er unnt. Í bráðri nauðsyn eða vegna veru-

legrar fjarlægðar frá lyfjabúð er lyfjaávisun í síma þó heimil, en staðfesta skal hana með samhljóða lyfseðli, svo fljótt sem auðið er. Nægjanlegt telst það þó, ef útgefandi undirritar símaávisunina. Við ávisun lyfja í síma, skal auk fyrir-mæla 3. gr. um gerð lyfseðla geta ákvæða b- og c-liða þessarar greinar.

Símalyfseðill, er hljóðar á lyf, sem ekki má selja í lausasölu, er ógildur um leið og lyf hefur verið látið úti gegn honum, og skal þá jafnframt merkja hann fullnægjandi ógildingarstimpli, sbr. a- og c-liði 7. gr. Símalyfseðli, er hljóðar á nautnalyf, er haldið eftir í lyfjabúð, er lyf hefur verið látið úti gegn honum, en ekki afhentur sjúklingsi, sbr. d-lið 6. gr.

- b. Einungis lyfsala sjálfum eða lyfjafræðingi (aðstoðarlyfjafræðingi) er heimilt að rita lyfseðil eftir ávisun lesinni í síma, og á sama hátt er lækni einum heimilt að lesa fyrir lyfjaávisun í síma¹). Útgefandinn skal geta nafns síns, stöðu og heimilisfangs, svo og númers þess síma, er hann notar. Ef þess gerist þörf, skal viðtakanda heimilt að krefjast annarra þeirra upplýsinga, er nægja til að sannfæra hann um, að útgefandinn segi rétt til sín²). Ef símaávisun hljóðar á nautnalyf, sbr. 6. gr., eða svefnlyf (barbitúrsýrulyf), skal viðtakandi sannprófa með upphringingu, að útgefandi segi rétt til símanúmers, eða á annan hátt afla sér öruggrar vitneskju um, að útgefandi hafi sagt rétt til sín, m. a. með því að krefjast nafnnúmers, enda sé hann honum ekki svo kunnur, að þess gerist ekki þörf. Þegar nautnalyfi er ávísað í síma, skal útgefandi ávallt geta fæðingardags og fæðingarárs og ef unnt er nafnnúmers þess (samkv. þjóðskrá), er lyfið er ætlað, eða eiganda dýrs, ef um dýr er að ræða. Ef um barn er að ræða, 11 ára eða yngra, nægir þó að geta fæðingardags og fæðingarárs. Greindum lyfjum má aðeins ávísa sem töflum, skömmtum og þarfagangsstautum og ekki í meira magni en nemi fimm einungum³). Þó er heimilt að ávísa í síma hóstasaft, er inniheldur kódeín, enda fari kódeínmagn ekki fram úr 250 mg.
- 1) Það er gert að skilyrði, að lyfjafræðingur annist ritun símalyfseðla. Eigi er lækni heimilt að láta aðstoðarfólk sitt lesa neinn hluta lyfseðils í síma, svo sem nafn, heimilisfang, nafnnúmer, aldur sjúklings eða upplýsingar, er lækni ber að gefa um sjálfan sig við útgáfu símalyfseðils.
 - 2) Á þetta einkum við um lækna, sem eru nýlega teknir til starfa eða aðkomulækna, sem lyfjafræðingur er ekki kunnur. Nokkru upplýsingar um lækna er t. d. að finna í læknastrá, er skrifstofa landlæknis gefur út í byrjun hvers árs.
 - 3) Fyrirmæli þetta er sett fyrst og fremst til tryggingar því, að ekki takist að ávísa nautnalyfjum á svíksamlegan hátt að nokkru ráði í síma. Eru sams konar fyrirmæli í gildi í Svíþjóð.
- c. Útgefandi skal hafa lyfjaávisunina yfir þannig, að viðtakanda gefist tími til að eftirrita hana þegar í stað á þar til gert símalyfseðilseyðublað. Að því loknu skal lesa lyfjaávisunina í símann fyrir útgefanda. Auk lyfjaforskriftarinnar skal viðtakandi rita á símalyfseðilseyðublaðið nafn útgefanda (læknis) og stöðu hans og heimilisfang, ef það er nauðsynlegt til auðkenningar, nafn (fangamark) sitt, dagsetningu, nafn sjúklings og heimilisfang og aldur, sé um barn að ræða, svo og þær upplýsingar, sem sérstaklega er krafizt þegar nautnalyfi er ávísað. Á símalyfseðilseyðublaðið skal prentað orðið SÍMALYFSEÐILL, nafn lyfjabúðarinnar og númer eyðublaðsins í töluröð og skal eyðublaðið vera í því formi, sem sýnt er í viðauka 3 með reglugerð þessari. Símalyfseðil skal rita í tvíriti og skal frumritið nota við afgreiðslu lyfsins, en eftirriti haldið eftir. Þó er heimilt að nota eldri eyðublöð meðan birgðir endast.
- d. Símalyfseðilseyðublað má einungis nota til að rita á lyfjaávisun, sem lesin hefur verið í síma, svo og til að skjalfesta hvers konar leiðréttingar, er gerðar hafa verið á lyfseðli í samráði við útgefanda (sbr. og c-lið 5. gr.).

II. KAFLI

Almenn ákvæði um afgreiðslu lyfja eftir lyfseðli.

5. gr.

- a. Lyfsali eða lyfjafræðingur (aðstoðarlyfjafræðingur) skal hafa vakandi auga á misritun og öðrum villum, er fyrir kunna að koma á lyfseðlum og að lyfseðillinn sé að öðru leyti ritaður í samræmi við gildandi fyrirmæli, sbr. b-lið hér á eftir. Þegar tilbúningi lyfs er lokið, skal lyfjafræðingur framkvæma sérstakt eftirlit með að rétt sé afgreitt, svo og að lyf sé rétt áritað, með því að bera áritun saman við lyfseðil. Á þetta við um hvers konar afgreiðslu eftir lyfseðli. Lyfjafræðingur sá, er eftirlitið framkvæmir, skal árita lyfseðilinn fangamarki sínu til staðfestingar.
- b. Ef ástæða er til að efast um, að lyfseðill sé þannig, sem honum hefur verið ætlað að vera, t. d. notkunarfyrirsögn ósennileg, ófullnægjandi eða villandi, eða á það skortir, að hann sé ritaður eða úr garði gerður samkvæmt fyrirmælum 3. gr., má ekki láta úti lyf gegn honum, fyrr en hann hefur verið borinn undir útgefanda og leiðréttur, ef þess gerist þörf.

Ef komið er í lyfjabúð með lyfseðil, sem gerðar hafa verið tortryggilegar breytingar á, er óheimilt að láta úti lyf gegn honum, fyrr en málið hefur verið kannað eða lyfseðillinn borinn undir útgefanda.

- c. Fyrirspurnir varðandi vafaatriði við afgreiðslu lyfja eftir lyfseðli skulu gerðar af lyfsala eða lyfjafræðingi (aðstoðarlyfjafræðingi). Árangur slíkra fyrirspurna skal rita í símalyfseðlabók (sbr. og d-lið 4. gr.). Breytingar á lyfseðli skulu greinilega á hann ritaðar og þess getið, að gert hafi verið í samráði við útgefanda. Enn fremur skal rita dagsetningu og fangamark þess, er breytinguna hefur framkvæmt.
- d. Ef lyf er tilgreint á lyfseðli með öðru nafni en því, sem greint er í gildandi lyfjaskrá (lyfseðlasafni), skal engu að síður afhenda lyfið, ef nafnið er skýrt og ótvírætt, hvað átt er við.
- e. Ef tilgreint er á lyfseðli lyf, sem í gildandi lyfjaskrá (lyfseðlasafni) er frábrugðið að samsetningu því, sem það var í eldri útgáfu, skal þó afhenda það eftir gildandi lyfjaskrá (lyfseðlasafni) og engu að síður, þó að það sé tilgreint með eldra nafni, nema þess sé beinlínis getið á lyfseðlinum, að lyfið óskist eftir annarri tilgreindri lyfjaskrá (lyfseðlasafni); þetta ákvæði á ekki við lyfseðla, sem ritaðir eru fyrir 1. apríl 1966.
- f. Ef lækni óskar eftir lyfi undir heitunum solutio, spiritus eða oleum, skal lyfið látið úti leyst í vatni, sterkum vínanda eða jarðhnetuolíu, nema annars sé beinlínis getið á lyfseðlinum.
- g. Ef lyf er tilgreint á lyfseðli með sama heiti og því, er það hefur í gildandi lyfjaskrá (lyfseðlasafni), en með öðrum styrkleika, skal það gert með sama hætti og hið skráða lyf og sama virkt efni (salt, efnasamband) notað, nema annars sé beinlínis getið á lyfseðlinum¹). Nú er lyf tilgreint á lyfseðli með öðru heiti en hinu skráða og með öðrum styrkleika og skal þá magn virks efnis lyfsins (salts, efnasambands) við hann miðaður. Þó skal styrkleiki virks efnis í lyfi ávallt tilgreindur með sama hætti og á við um hið skráða lyf og magn virks efnis við hann miðaður²).

1) Sem dæmi má nefna: Ef lyfseðill hljóðar á *Tablettae codeini* 10 mg, skal láta úti töflur, sem innihalda 10 mg af kódeínfosfati. Ef beðið er um *Rhinoguttae ephedrini* 0,5% skal láta úti 0,5% efedrínklóríðlausn, sem í hefur verið bætt 0,1% af metýlparaoxibensóati og 0,74% af natriumklóríði. Sé hins vegar óskað eftir *Solutio ephedrini*

chlorídi 0,5%, skal láta úti 0,5% af efedrínklóríði leyst í vatni, sbr. f-lið hér að ofan, og það engu að síður þótt nota eigi sem nefdropa.

- 2) Sem dæmi má nefna: Ef lyfseðill hljóðar á Injectabile riboflavíni 2 mg/ml, skal magn það af natriumríbóflavínfosfati, sem notað er, svara til þess að stungulyfið innihaldi 2 mg/ml af ríboflavíni. Ef óskað er eftir Injectabile theophyllamíni 10%, skal láta úti stungulyf sem inniheldur 10% af teófýllíni auk etýlendíamínhydrats, sjá og i-lið hér á eftir.
- h. Ef lyf er tilgreint á lyfseðli og styrkleika ekki getið, skal það látið úti eftir gildandi lyfjaskrá (lyfseðlasafni). Nú er lyfið tilgreint í gildandi lyfjaskrá með fleiri en einum styrkleika, og er þá óheimilt að láta lyfið úti gegn lyfseðlinum, fyrr en gengið hefur verið úr skugga um það hjá útgefanda, hvaða lyfs sé óskað.
- i. Magn aðrenalínbitartrats og noraðrenalínbitartrats í lausnum skal miða við hreint aðrenalín og hreint noraðrenalín. Hljóði lyfseðill t. d. á Solutio adrenalíni bitartratis 0,1%, skal láta úti lausn, er inniheldur 0,1% af aðrenalíni, þ. e. a. s. 0,182% af aðrenalínbitartrati. Lyfið skal áletra: Solutio adrenalíni 0,1%. Sama gildir um útlát noraðrenalínbitartratlausna.
- j. Lækni er heimilt að tiltaka það með áritun á lyfseðil, hve oft megi láta lyfið af hendi eða með hve löngu millibili, enda sé ekki um lyf að ræða, er selja má í lausasölu. Þegar lyf er látið úti gegn slíkum lyfseðli, skal á bakhlíð hans rita hverju sinni, hversu mikið hefur verið látið úti og hvenær (sbr. e-lið 3. gr.). Lyfseðillinn skal og auðkenndur stimpli lyfjabúðar hverju sinni.
- k. Þegar lyf er látið úti í fyrsta skipti eftir lyfseðli, skal auðkenna hann stimpli lyfjabúðar. Ef við gerð lyfja, sem framleidd eru samkvæmt sérstakri ósk læknis (ordinatio magistralis), eru notuð óvirk efni, þar með talin rotvarnarefni, sem ekki er getið í forskrift, skal rita á lyfseðilinn hvaða efni hafa verið notuð og geta magns. Þetta á þó ekki við um töflur. Þegar látnar eru úti töflur eða önnur lyf gerð með svipuðum hætti (medicamina comprimata), skal á lyfseðli geta þunga og þvermáls, svo framarlega sem þessa er ekki getið í forskrift. Verð lyfs skal ávallt rita á lyfseðil andspænis því sem ávísað er. Umbúðaverðs skal getið sérstaklega.

Fyrirmæli þessi eru sett til tryggingar því, að sjúklingur fái nákvæmlega eins útlitandi lyf gegn lyfseðlinum hverju sinni, enda þótt hann skipti við fleiri en eina lyfjabúð. Áritun lyfjabúðar á lyfseðil skal því vera nákvæm.

6. gr.

Nautnalyf.

- a. Lyfsalar eða þeir, sem lyf láta úti, skulu eftirrita alla lyfseðla, er hljóða á eða innihalda lyf þau, er nú verða talin, svo og sölt þeirra eða samsvarandi sérlyf. Á sama hátt skal eftirrita hvers konar útlát greindra lyfja handa læknum, tannlæknum og dýralæknum til notkunar við eigin störf, handa læknum og dýralæknum, sem hafa lyfsöluleyfi, handa sjúkrahúsum, heilsuverndar- og lækningastöðvum og öðrum slíkum stofnunum, í lyfjaskrín skipa eða annarra farartækja.
- Aethylmorphinum, ef úti er látið meira en 1 g. Þó skal ávallt eftirrita lyfseðla, ef etylmorphín er eitt virkra efna leyst í vatni, vínanda, sykursafa eða öðru þess háttar.
- Amfepramonum NFN.
- Amphetaminum.
- Chlorphenterminum NFN.
- Cocainum og kókablöð; lyf þó aðeins, ef þau innihalda meira en 0,1% af kókaíni.
- Codeinum, ef úti er látið meira en 1 g. Þó skal ávallt eftirrita lyfseðla, ef kódeín er eitt virkra efna leyst í vatni, vínanda, sykursafa eða öðru þess háttar.

Dexamphetaminum NFN.
 Dextromethorphanum NFN.
 Dextromoramidum NFN.
 Diacetylmorphinum NFN.
 Diphenoxylatum NFN.
 Hydroconum.
 Hydromorphonum.
 Isomethadonum NFN.
 Ketobemidonum NFN.
 Levorphanolum NFN.
 Methadonum.
 Methamphetaminum NFN.
 Methylphenidatum NFN.
 Metoponum NFN.
 Morphinum; lyf þó aðeins, ef þau innihalda meira en 0,2% af morfíni.
 Nicomorphinum NFN.
 Normethadonum NFN.
 Opium, ef úti er látið meira en 1 g. Óblandaða ópíumsdropa (Tinctura opii) skal þó ávallt eftirrita.
 Oxiconum.
 Pethidinum.
 Phenmetralinum NFN.
 Phentanylum.
 Tetraonum D 48, sbr. morfín.
 Thebaconum NFN.

Listi þessi yfir eftirritunarskyld nautnalyf er tæmandi. Breytingar, er kunna að verða gerðar á eftirritunarskyldu lyfseðla, verða auglýstar af ráðherra.

- b. Þau lyf, svo og sölt þeirra, er nú verða talin, má ekki ávísa einstaklingi í einu í meira magni en hér greinir:

Amphetaminum, Dexamphetaminum NFN, Methamphetaminum NFN og önnur skyld og álíka hættuleg efni: 150 mg.

Methylphenidatum NFN: 300 mg.

Phenmetralinum NFN: 750 mg.

Með reglugerð nr. 273 30. desember 1950, varðandi gerð lyfseðla og afgreiðslu lyfja, er tók gildi 1. janúar 1951, var fyrst tekið að takmarka útlát amfetamíns og skyldra efna við 150 mg í einu handa einstaklingi. Með reglugerð nr. 181 1. nóv. 1962 voru hliðstæðar takmarkanir einnig látnar ná til fenmetralíns og metýlfenídats. Er hér gert ráð fyrir, að fyrirmæli þessi verði óbreytt frá því sem verið hefur.

- c. Eftirrita skal ofangreind lyf á eyðublöð, er landlæknir lætur í té, en eftirrit skulu lyfsalar senda landlækni mánaðarlega fyrir tíunda dag hvers mánaðar, en héraðslæknar (læknar), er lyfsöluleyfi hafa, svo og dýralæknar, á þriggja mánaða fresti. Þá skulu dýralæknar senda yfirdýralækni samrit skýrslu sinnar.

Gert er ráð fyrir, að sú breyting verði gerð á eftirritun nautnalyfja, að eftirritin verði vélrituð, og þannig frá þeim gengið, að hægt sé að nota þau til úrvinnslu í skýrsluvélum ríkisins. Þegar um eftirritunarskylda lyfjasamsetningu er að ræða, er ekki nauðsynlegt að eftirrita alla samsetninguna. Nægir í slíku tilfalli að geta þess, að um lyfjasamsetningu sé að ræða (Mixtura, Solutio, Pulvis o. s. frv.) og tilgreina tegund og magn nautnalyfs (fjöldi eininga, ef svo ber undir). Eftirritum skal skila á tilsettum tíma, og það engu síður, þó að blað sé ekki fullnotað. Á þetta jafnt við, þó að engin eftirritunarskyld lyf hafi verið látin úti á tímabilinu.

- d. Alla lyfseðla, þar með taldir simalyfseðlar, er hljóða á nautnalyf, sbr. a-lið hér að ofan, skal merkja fullnægjandi ógildingarmerki (sbr. c-lið 7. gr.). Lagt skal hald á slíka lyfseðla, og þeir sendir landlækni innan tveggja mánaða frá

því að afgreiðsla fór fram, enda sé ekki um lyfseðil að ræða, er senda þarf sjúkrasamlagi til innheimtu. Ekki skal nota sama lyfseðilseyðublað til ávísunar á nautnalyf og önnur lyf. Ef þetta er samt sem áður gert, skal merkja hverja einstaka lyfjaávisun um sig á slíkum lyfseðli fullnægjandi ógildingarmerki, og það engu að síður, þó að um sé að ræða lyf, er láta má úti aftur og aftur gegn sama lyfseðli.

- e. Nú hljóðar lyfseðill á nautnalyf, sbr. a-lið þessarar gr., og fullnægir ekki skilyrðum næstsiðustu málsg. b-liðs 3. gr.¹⁾ og f-liðs 3. gr.²⁾, og er þá óheimilt að láta lyfið úti, fyrr en lyfseðillinn hefur verið borinn undir útgefanda, og í samráði við hann gerður úr garði, svo sem reglugerðarákvæði standa til.

1) Magns nautnalyfs skal getið bæði með tölum og bókstöfum.

2) Geta skal nafns og heimilisfangs, og aldurs, ef um barn er að ræða.

7. gr.

Ógilding lyfseðla.

- a. Hvers konar lyfseðlar eru ógildir ári eftir að þeir hafa verið út gefnir, enda sé ekki um lyf að ræða, er selja má í lausasölu, eða lyfseðla, sem þegar eru ógildir, sbr. 11. gr. Símalyfseðlar eru ógildir jafnskjótt og lyf samkvæmt þeim er tilbúið til afhendingar, enda sé ekki um lyf að ræða, er selja má í lausasölu.
- b. Ef lyfseðill hljóðar á lyf, sem láta má úti aftur og aftur samkvæmt sama lyfseðli, sbr. 10. gr., er lækni þó heimilt að tiltaka það með áritun á hann, hve oft megi láta lyfið af hendi eða með hve löngu millibili, og er lyfsala þá skylt að fara eftir því.
- c. Þegar ekki er heimilt að afgreiða oftast lyf eftir lyfseðli, skal merkja hann fullnægjandi ógildingarmerki, svo sem með því að letra þversum yfir sjálfa forskriftina með götunarstimpli eða á annan greinilegan hátt orðin: **Lyfseðillinn er ógildur**, og má eigi afgreiða framfar lyf gegn þeim lyfseðli, enda þótt á hann sé ritað leyfi til þess. Alla símalyfseðla skal auðkenna fullnægjandi ógildingarmerki um leið og lyf er látið úti gegn þeim, enda sé ekki um lyf að ræða, er selja má í lausasölu.

Taka ógildingarákvæði þessi til:

- 1) lyfseðla, er hljóða á lyf, sbr. 11. gr., er skal ógilda jafnskjótt og lyf hefur verið látið úti gegn þeim;
- 2) lyfseðla, er hljóða á lyf, sbr. 10. gr., þegar ár er liðið frá útgáfu þeirra;
- 3) lyfseðla, er hljóða á lyf, sbr. 10. gr., og ógilda skal áður en ár er liðið frá útgáfu þeirra, ef lækni mælir svo fyrir (sbr. b-lið 7. gr.);
- 4) símalyfseðla, enda hljóði þeir ekki á lyf, er selja má í lausasölu (sbr. a-lið 7. gr.);
- 5) lyfseðla ritaða af tannlæknum, enda sé ekki um lyf að ræða, sem selja má í lausasölu (sbr. c-lið 13. gr.).

III. KAFLI

Áritun lyfja og umbúðir um lyf.

8. gr.

- a. Áritun á umbúðir lyfja, sem látin eru úti gegn lyfseðli, skal vera glögg og greinileg og eftirfarandi atriða jafnan getið í árituninni:
1. Nafns og magns lyfs eða samsetningar;
 2. nafns sjúklings eða hvaða dýri lyfið er ætlað, ef um dýr er að ræða, enda sé þess getið á lyfseðlinum (sbr. i-lið 3. gr.)¹⁾;
 3. fyrirsagnar um notkun lyfs, að svo miklu leyti sem hún er greind á lyfseðlinum (sbr. i-lið 3. gr., svo og n-lið 8. gr.)²⁾;

4. dagsetningar, er gefur til kynna hvenær lyfið er afgreitt;
5. nafns lyfjabúðar (héraðslæknis (læknis), er lyfsölualeyfi hefur, dýralæknis);
6. eiginhandaráritunar (fangamarks) þess með bleki, er afgreiðir lyfið (sbr. og 5. tölulið m-liðs 8. gr.).

Nú er lyf látið úti í tveim eða fleiri pakkningum, og skal þá áletra eina pakkningu svo sem að ofan greinir, en hina (hinar) einungis samkv. 1., 2., 4., 5. og 6. lið að ofan. Þegar sérlyf eru látin úti handa sjúkrahúsum og öðrum þess háttar stofnunum í umbúðum, er hafa að geyma margar smærri pakkningar, nægir þó að árita yztu umbúðir lyfsins. Þegar lyf í afmældum skömmtum eru látin úti, þar sem búið er um hvern einstakan skammt sérstaklega, skal auðkenna hverja einingu lyfsins heiti þess³⁾. Undanþegin þessum ákvæðum eru legstautar, límbelgir, skammtar og þarfangsstautar, svo og lyf, sem búið er um í stanniól-skæni eða öðru þess háttar.

1) Lyf ætluð sjúkrahúsum og læknum við eigin störf eru undanþegin þessu ákvæði.

2) Sérstök áletrun lyfja, sem ætluð eru sjúkrahúsum og læknum við eigin störf.

3) T. d. stungulyf í glerhylkjum.

- b. Ef um innvortis lyf er að ræða, skal áritun, sbr. 2.—6. tölulið a-liðs hér að ofan, vera á hvítum miða, en útvortis lyfja á rauðum. Áritunarmiða stungulyfja skal auk þess auðkenna sérstaklega með rauðri rák frá neðra vinstra horni til efra hægra horns. Áritunarmiði á augnskolvötn, augnsmysli, burðarvegslyf, nefsmysli og þarfangssmysli skal vera hvítur að lit.

Þess er því ekki krafizt, að merkimiði, sem á er lettrað nafn lyfs eða samsetning eingöngu, hafi sérstaklega tilgreindan lit.

- c. Lyf gildandi lyfjaskrár (lyfseðlasafna) skal áletra hinu skráða latneska heiti. Þetta á þó ekki við um sérlyf (sbr. b-lið 3. gr.). Ef tilgreint er á lyfseðli lyf úr öðru forskriftasafni en gildandi lyfjaskrá (lyfseðlasafni), skal árita lyfið heiti forskriftasafnsins að viðbættu heiti þess, t. d. skammstöfun. Ef tilgreint er á lyfseðli lyf, sem ekki hefur verið birt í heimildarritum, skal árita samsetninguna (sbr. 3. tölulið m-liðs 8. gr.).
- d. Ekki má rita á lyf annað nafn, aðra samsetningu, annan styrkleika né annan þunga en nákvæmlega svari til þess, sem úti er látið, og ekki þó þess sé óskað af þeim, sem lyfseðilinn hefur gefið út. Ef sérstakar ástæður mæla með því, getur landlæknir þó veitt undanþágu frá þessu fyrirmæli.

Ákvæði síðari málsgreinar er sett m. a. til þess að gefa lækni kost á að geta dregið smátt og smátt úr notkun (styrkleika) nautnalyfja án þess að sjúklingur verði þess var af áritun.

- e. Ekki má árita lyf heiti sérlyfs, nema um slíkt sérlyf sé að ræða. Sérlyf má ekki láta úti í stað annars samsvarandi lyfs, nema beinlínis sé fyrir lagt, og óheimilt er að láta úti annað samsvarandi lyf í stað sérlyfsins. Ef lyfi í lyfjaskrá (lyfseðlasafni), sem ekki er fánlegt nema sem sérlyf, er ávísað undir heiti lyfjaskrár (lyfseðlasafns), skal afla upplýsinga um það frá útgefanda lyfseðilsins, hvaða tilsvarendi sérlyf óskist afhent. Nú er sérlyf selt undir samheiti og sé það selt undir sama samheiti frá tveim eða fleiri framleiðendum, skal leita upplýsinga hjá útgefanda lyfseðilsins, hvaða lyfs sé óskað, sé það ekki tekið fram á lyfseðlinum.
- f. Við áritun sérlyfs skal þess gætt, svo framarlega sem unnt er, að áritunarmiði lyfjabúðar sé ekki límdur yfir merkimiða sérlyfs. Áritunarmiða skal jafnan líma á glös, öskjur, túbur o. s. frv., en ekki á ytri pappaubúðir.
- g. Lyf sem aðeins má láta úti gegn lyfseðli og bragðbætt hafa verið, t. d. með miklu magni sætindaefna eða fegruð (lituð, húðuð o. s. frv.), skal auðkenna sérstökum

miða, sem á er letrað með rauðum bókstöfum á ljósum grunni: **Varúð! Geymist þar, sem börn ná ekki til.**

- h. Lyf, er botnfalla eða skilja sig við geymslu, skal auðkenna sérstökum miða, sem á er letrað: **Hristist.** Töflur, sem á að tryggja, skal auðkenna sérstökum miða, sem á er letrað: **Tyggist vandlega.** Töflur, er eiga að renna í munnni, skal merkja með sérstökum miða, sem á er letrað: **Látið töfluna renna í munnni.** Lyf ætluð dýrum skulu greinilega áletruð: **Dýralyf.** Stungulyf gildandi lyfjaskrár (lyfseðlasafna), er innihalda eitt virkt efni, skal auk skráðs heitis áletra undirtíli, er segir til um það, hversu mikið magn virks efnis er í hverjum millilítra lyfsins. Skal þetta jafnt gert þó undirtíls sé ekki getið á lyfseðli. Skráð stungulyf ætluð mönnum, skulu greinilega áletruð svo sem fyrir er mælt um í gildandi lyfjaskrá (lyfseðlasöfnum) eftirfarandi bókstöfum, er gefa til kynna, hvernig lyfið er alla jafnan notað:

M: til að dæla í vöðva.

S: — — — undir húð.

T: — — — í heila- og mænuvökva.

V: — — — í æð.

Stungulyf, sem samkvæmt fyrirmælum áðurgildandi lyfjaskrár átti að árita bókstöfunum M, S eða V, en ekki eru í gildandi lyfjaskrá, skulu eftir sem áður þannig árituð, ef þau eru ætluð mönnum. Umbúðir, er hafa að geyma þurr efni ætluð til framleiðslu á stungulyfjum, skal árita nafni lyfs og magni að viðbættu „ad injectionem“.

Innrennslyf (Infundibilia) skulu áletruð grammafjölda innihaldsefna í hverjum lítra lyfsins. Ef lyfið inniheldur efni, sem klofnar í jónir, skal í áritun jafnframt getið millíjafngilda efnis í hverjum lítra.

Innrennslyf er nýyrði og á að merkja Infundibile. Komi annað betra orð í leitirnar, má taka það upp í þess stað.

- i. Stungulyf, sem innihalda morfínklóríð eða annað morfínsalt eða g-strófantín eitt virkra efna, má eigi árita „Injectabile“, „Ampullae“ eða „Lagenulae“, ef styrkleiki lyfsins er annar en í gildandi lyfjaskrá. Slík stungulyf ber að árita: Solutio..... pro injectione, og geta styrkleika þeirra.

Injectabile morphini N. 63 inniheldur 20 mg af morfínklóríði og Injectabile g-strop-hantini N. 63 inniheldur 0,25 mg af g-strófantíni í hverjum ml.

- j. Stungulyf, sem innihalda prókaínklóríð eitt virkra efna skal árita: Injectabile procaini non vasoconstringens, og geta styrkleika í hundraðshlutum. Sama máli gildir um stungulyf, er innihalda lídókaínklóríð, singaínklóríð eða tetrakaínklóríð, svo og önnur staðdeyfilyf er innihalda eitt virkt efni.
- k. Lyf í gildandi lyfjaskrá (lyfseðlasöfnum) skulu að öðru leyti árituð, svo sem mælt er sérstaklega fyrir um í skránni.
- l. Súblímattöflur og merkúríoxísíaniðtöflur, svo og níkótín- og súblímatlausnir og sterkar arsenlausnir, ætlaðar dýrum, skal ávallt auðkenna sérstökum miða, sem á er ritað, með ljósu letri á dökkan grunn, orðið: **Eitur!** Klóramíntöflur og ætiefni skal auðkenna sérstökum miða, sem á er ritað með ljósu letri á dökkan grunn: **Varúð! — Hættulegt!** Óblandað klórfenótan og hexisíð svo og klórfenótanlyf og hexisíðlyf, sem látin eru úti í meira magni en nemur 200 g, skal árita: Má ekki nota gegn óþrifum á svínum, alifuglum og mjólkandi dýrum.
- m. Umbúðir lausasölyfja skulu auðkenndar merkimiða lyfjabúðar (héraðslæknis, dýralæknis) og geta heitis lyfs og magns. Enn fremur skal eftirfarandi atriða gætt:

1. Lyf í gildandi lyfjaskrá (lyfseðlasafni) skal árita íslenzku heiti þess eða alþýðuheiti, ef til er, annars hinu latneska heiti lyfjaskrár.
 2. Efni, þar með taldar jurtir og jurtahlutar, sem ekki eru í gildandi lyfjaskrá (lyfseðlasafni) skal árita sem alþýðlegustu verzlunarheiti.
 3. Ef um samsett lyf er að ræða, sem ekki er í lyfjaskrá (lyfseðlasafni), skal árita samsetninguna á íslenzku eða latínu. Nú er hið samsetta lyf gert eftir þekktu forskriftasafni, og má þá nota það heiti að viðbættu heiti forskrifta-safnsins, t. d. með skammstöfun.
 4. Ekki má árita skammt lausasölulyfja nema með sérstöku samþykki heilbrigðisstjórnarinnar, eða samkvæmt reglum, sem um það kunna að verða settar.
 5. Á merkimiða lausasölulyfs, sem gert er hverju sinni, sem um það er beðið, skal lyfjafræðingur sá, er framleiðir lyfið, rita fangamark sitt og geta dagsetningar.
 6. Nervínamixtúru (Mixtura nervina D 48) skal árita eftirfarandi aðvörunarorðum: Stöðug og langvarandi notkun getur valdið brómeitrun.
 7. Formalínspiritús með mentóli (Solutio Formaldehydi spirituosa cum Mentholo FNCH '22) skal árita: Mest 20 dropar í glas af volgu vatni til hálsskolunar.
 8. D-vítamínlyf í skömmtum (límbelgjum, pillum, töflum) skal árita svo sem hér segir, ef hver skammtur inniheldur 600 a. e. af D-vítamíni: Venjulegur dagskammtur: 1 límbelgur, 1 pilla eða 1 tafla, eftir því sem við á.
 9. Óblandað klórfenótan og hexisið svo og klórfenótanlyf og hexisiðlyf, sem látin eru úti í meira magni en nemur 200 g, skal árita sbr. I-lið 8. gr., en þegar óblandað klórfenótan eða hexisið er látið úti, skal merkimiði auk þess svo úr garði gerður, sem segir í 10. tölulið hér á eftir.
 10. Þau lyf, er nú verða talin, skulu auðkennd rauðum merkimiða, sem á eru lettruð eftirfarandi varnaðarorð:
 - i. „Varúð! — Hættulegt!“; ritað með ljósu letri á dökkann grunn.
 - ii. Þar fyrir neðan skal standa með greinilegu letri: Má ekki geyma hjá eða hella í ílát, sem notuð eru undir drykkjarföng, matvæli eða aðrar neyzlu- og nauðsynjavörur eða hreinlætisvörur. Geymist þar, sem börn ná ekki til.
 - iii. Aðvörunarorð við einstök lyf, svo sem hér greinir, rituð með ljósu letri á dökkann grunn:
 - Díklóredíksýra.
 - Edíksýra, ef edíksýrumagn fer fram úr 15%. Aðvörun: Hættulegt að neyta óþynnt.
 - Formaldehýðlausnir, ef formaldehýðmagn fer fram úr 4%.
 - Hexicíd.
 - Joðáburður.
 - Kalíumklórat. Aðvörun: Mjög sprengifimt í snertingu við eldnæm efni.
 - Klóramín.
 - Klóramínlausnir, ef klóramínmagn fer fram úr 1%.
 - Klóramíntöflur.
 - Klórfenótan.
 - Sinkklóriðlausnir, ef sinkklóriðmagn fer fram úr 5%.
 - Tríklóredíksýra.
 - Vítissteinslausnir, ef vítissteinsmagn fer fram úr 2%.
 - Ætandi efni (Caustica).
- Ákvæði ii-liðs hér að ofan taka ekki til edíksýru, díklóredíksýru, joð-

áburðar, triklóredíksýru og ætandi efna, ef skammtur fer ekki fram úr 30 g.

11. Mjög eldfim efni skal árita á áberandi hátt orðunum: Eldfimt! Forðist eld og óbirt ljós!

Fyrirmæli um sérstaka merkimiða og áletrun lausasölulyfja, eru að verulegu leyti nýmæli. Þegar lyf eru seld í lausasöu, eru ekki gerðar sérstakar kröfur um lit merkimiða, nema að því er varðar lyf þau, sem talin eru í 10. lið þessarar greinar.

- n. Við áritun lyfja og efna, sem ætluð eru sjúkrahúsum, heilsuverndar- og lækningastöðvum og öðrum slíkum stofnunum eða læknum (tannlæknum, dýralæknum) til að nota við störf sín, skal auk venjulegrar áritunar, eftirfarandi atriða gætt:
1. Lyf, sem notuð eru í dropatali skal auðkenna sérstökum miða, sem á er letrast: Notist í dropatali.
 2. Skráð lyf, er varðveitt skulu í eiturskáp og ætluð eru til útvortis notkunar eða til að bera á slímhinnur, tennur o. s. frv., svo og skráð ætiefni og önnur álíka hættuleg efni, þar með talin leysanleg flúorsambönd, skal auðkenna sérstökum miða, sem á er letrast með ljósum stöfum á dökkkan grunn: Varúð! — Hættulegt!
 3. Lyf og sóttþreinsunarefni, sem í lyfjabúð skulu auðkennd eiturmerki og þynnt eru fyrir notkun á sjúkrahúsum, skal auðkenna sérstökum miða, sem á er letrast með ljósum stöfum á dökkkan grunn: Einungis í þynningar.
- o. Umbúnaður lyfja skal vera við hæfi og um skráð lyf skal búið, svo sem mælt kann að vera sérstaklega fyrir í gildandi lyfjaskrá. Mikilvirk inntökulyf, sem jafnan eru gefin í dropatali, skulu látin úti í dropaglasi, eða umbúðum, er landlæknir kann að mæla fyrir um.
- p. Þau lyf, er hér á eftir verða talin, og sérstakur háski getur stafað af, skal láta úti í traustum umbúðum, sem þannig eru úr garði gerðar, að þær gefi ekki villandi hugmynd um innihald. Óheimilt er að nota flöskur eða önnur ílát, sem alla jafna eru notuð undir drykkjarkjöng, lyf eða efni ætluð til matargerðar og líkamssnyrtingar. Ef efni þessi eru fljóttandi, skal afhenda þau í sexstrendum glösum eða flöskum, og séu þeir fletirnir með þéttum upphleyptum rákum eftir endilöngu eða í sívölum flöskum með upphleyptum rákum eftir endilöngu. Leyflegt er þó að nota sívalar flöskur með glertappa, ef magn það, sem út er látið, fer ekki fram úr einum lítra:
1. Lyf þau, er greinir í 10. tölulið m-liðs þessarar gr., þó ekki hreinsuð terpentína til innvortis notkunar.
 2. Súblímat- og merkúríoxísíaníðtöflur, súblímat- og níkótínlausnir, svo og sterkar arsenlausnir ætlaðar dýrum.
 3. Aðrir ætandi vökvar.
 4. Mjög eldfim vökvar eða lausnir, þó ekki etur (eter) og eturlyf til innvortis notkunar.
- r. Flöskur undir innrennslislyf, sbr. h-lið þessarar greinar, skulu fullnægja fyrirmælum gildandi lyfjaskrár að því er gerð varðar (sbr. I. bindi, bls. 350). Þó skal heimilt að nota flöskur, sem ekki eru úr harðgleri, er hafa verið silíkonhúðaðar á innra borði, undir sítratlausnir til notkunar við blóðgjafir, enda séu flöskur þessar aðeins notaðar í eitt skipti og fullnægi að öðru leyti fyrirmælum lyfjaskrár að því er gerð varðar.
- s. Penicillin til notkunar í jógur á kúm, skal áletra með bláum bókstöfum á hvítum grunni: Eftir notkun þessa lyfs er mjólkinn ónothæf til manndis í næstu 4 sólarhringa.

IV. KAFLI

Afgreiðslutilhögun lyfja.

9. gr.

Flokkun lyfja.

- a. Lyf, sem aðeins má láta úti gegn lyfseðli, eru flokkuð í tvo flokka, annars vegar lyf, sem afgreiða má aftur og aftur gegn sama lyfseðli, sbr. þó b-lið 7. gr., og hins vegar lyf, sem heimilt er að afgreiða aðeins einu sinni gegn sama lyfseðli. Er flokkun þessi miðuð við hversu mikilvirkt lyf er, hvernig notað, hugsanlegar eiturverkanir þess o. fl.

Uptalning á efnum, sbr. 10. og 11. gr., er tæmandi, að því er snertir Pharmacopoea Danica 1948, Pharmacopoea Nordica 1963, Editio Danica með viðauka til 31. des. 1964, Dispensatorium Danicum 1963 og Codex Medicamentarius Scandinavicus með áorðnum breytingum til 30. maí 1964. Auk þess eru nokkur efni greind, sem er að finna í öðrum heimildarritum. Viðbót við framangreinda upptalningu mun gefin út af heilbrigðisstjórninni eftir því sem þurfa þykir.

- b. Afgreiðslutilhögun á efnum þeim, sem talin eru í kafla þessum, á einnig við um sölt þeirra, estur og hvers konar samsetningar, jurta- og dýralyf og galenskar samsetningar þeirra, nema annað sé fram tekið.
- c. Nú inniheldur lyf tvö eða fleiri efni, og fer þá um afgreiðslutilhögun lyfsins eftir því efni, sem ströngustu fyrirmælum er háð.
- d. Sams konar afgreiðslutilhögun á við um önnur lyf og efni, sem ekki eru talin í kafla þessum, og teljast mega álika mikilvirk. Um afgreiðslutilhögun sérlyfja skal greina í lyfjaverðskrá.
- e. Lyf og efni, sem ekki verða heimfærð undir 10. og 11. gr. þessa kafla, má láta úti án lyfseðils, ef ekki fer í bága við ákvæði annarra fyrirmæla.

10. gr.

Lyf, sem afgreiða má aftur og aftur gegn sama lyfseðli: R.

- | | |
|--------------------------|----------------------------|
| a. Acetazolamidum NFN | Anautinum CMS |
| Acetcarbromalum | Antazolinum |
| Acetphenolisatinum | Benzocainum |
| Acidum acetylsalicylicum | Bromisovalum |
| Acidum amidotrizoicum | Calciumtetracemindinatrium |
| Acidum jopanoicum CMS | sem hjálparefni |
| Acidum jopodicum | Calomel |
| Acidum nicotinicum | Cantharis |
| Adipheninum NFN | Carbromalum |
| Adipiodonum | Chinidinum |
| Adrenonum | Chininum |
| Aether ad narcosin | Chiniofonum |
| Aethylendiamini hydras | Chlorbutolum |
| Aethyl chloridum | Chloreyclizinum NFN |
| Agaricinum | Chlorochinum |
| Aminochinuridum NFN | Chloroformium ad narcosin |
| Aminonitrothiazolum | Chromi trioxidum |
| Aminosalylum | Coffeinum |
| Amylii nitris | Corbadrinum NFN |

Cyclizinum NFN	Methiodalum NFN
Cyclopropanum	Methoxaminum NFN
Cycobeminum	Methyldopum
Diodonum	Naphazolinum
Diphenanum NFN	Natrii fluoridum venale
Diphenhydraminum	Natrii metrizoas
Diphenylaminum	Natrii nitris
Doxylaminum NFN	Natrii paraaminohippuras
Emetinum	Nicethamidum
Ephedrinum	Nitrofurazonum
Erythryli nitras	Noscapinum
Euphorbium	Nylidrinum NFN
Folium belladonnae	Oleum crotonis
Folium hyoscyami	Oxamphetaminum NFN
Folium jaborandi	Oxedrinum
Folium stramonii	Oxiphenonum NFN
Fructus colocynthis	Papaverinum
Glyphyllinum	Pentanitrolum NFN
Guanethidini phosphas	Pentetrazolum
Herba hyoscyami mutici	Phenacetinum
Herba lobeliae	Phenazonum
Hexachloraethanum i stautum til lækninga	Phenbenzaminum NFN
Hexarginum	Phenetidini lactas
Hexacidum	Phenindaminum NFN
Hexylresorcinolum	Pheniodolum
Hyaluronidasum NFN	Phenolphthaleinum
Hydralazinum NFN	Phenolsulfophthaleinum
Hydrargyri amido chloridum	Phenolum
Hydrargyri oxidum	Phenthiazinum
Hydrastininum	Pholedrinum NFN
Jodoformium	Pilocarpinum
Jodphthaleinum	Piperazinum
Jodum	Podophyllum
Kalii stibyli tartaras	Pralidoximi mesylas
Kreosotum	Primachini phosphas
Lidocainum	Probenecidum CMS
Lithii carbonas CMS	Procainum
Lithii citras	Promethazinum
Lobelinum	Propyliodonum
Meclozinum	Propyphenazonum CMS
Medrylaminum NFN	Pyrimethaminum
Meglumini amidotrizoas	Radix ipecacuanhae
Mepacrinum	Rhizoma filicis
Mephenesinum NFN	Salacetamidum NFN
Mepivacaini chloridum	Salicylanilidum NF
Mepyraminum	Santoninum
Metamizolum	Semen colchici
Metaoxedrinum	Semen hyoscyami
Metaradrinum	Semen strychni
Methaphenilenum NFN	Sorbidi nitras NFN
	Tetracainum

Tetracemindinatrium	Tocamphylum NFN
Tetrachloroetylenum í límhyllkjum til inntöku	Tolazolinum
Tetrachlormethanum í límhyllkjum til inntöku	Toloni chloridum NFN
Theophyllaminum NFN	Trichloroethylenum ad narcosin
Theophyllinum	Tripelenaminum NFN
Thonzylaminum NFN	Tuber jalapae
	Vinylaether

- b. Stungulyf, þar með talin þau, er ætluð eru til sjúkdómsgreiningar, hvort heldur er undir húð, í hold, æðar eða önnur líkamshol, svo og efni úti látin í glerhyllkjum og öðrum slíkum umbúðum og töflur ætlaðar til tilbúnings slíkra lyfja, enda séu lyf þessi ekki háð afgreiðsluhömlum, sbr. 11. gr.

11. gr.

Lyf, sem afgreiða má aðeins einu sinni gegn sama lyfseðli: $R \times 1$.

Acetanilidum	Busulfanum NFN
Acetarsolum	Butylscopolaminum
Acetyl Sulfoxazole USP	Calciferolum
Acidum dipropylbarbituricum	Calciumtetracemindinatrium
Acidum mersalylicum	Caramiphenum NFN
Adrenalinum	Carbacholinum
Aethallymalum	Carbarsonum NFN
Aethyli biseumacetas NFN	Carbomycinum NFN
Aethylmorphinum	Carbonei sulfidum í límhyllkjum til inntöku
Aldosteronum	Chlorali hydras
Allypropymalum	Chlorambucilum
Alseroxylon NND	Chloramphenicolum
Aminophenazonum	Chlorisondamonum NFN
Aminopterinum NFN	Chlormethinum NFN
Amisometadinum NFN	Chlormezanonum NFN
Amphetaminum	Chlorpromazinum
Amyleni hydras	Chlorpropamidum
Androstanolonum NFN	Chlorprothixenum
Antibiotica ót. a.	Chlortetracyclinum NFN
Apomorphinum	Chlorthiazidum NFN
Apronalum	Chlorzoxazonum
Arecolinum	Chorion-gonadotropinum NFN
Arsen og arsensambönd	Cincainum
Atropinum	Cinchophenum
Azacyclonolum NFN	Cocainum
Bacitracinum	Codeinum
Bakteríulyf (Sera, Vaccina o. s. frv.)	Colchicinum
Barbiturata ót. a.	Corticotropinum NFN
Benactyzinum NFN	Cortisonum
Benzhexolum NFN	Cyanoacetohydrazidum
Benzstiginum NFN	Decamethonum NFN
Benztropinum NFN	Demethylchlortetracyclinum
Benzylpencilinum	Deslanosidum
Betazolum	Desoxicortonum
Bulbus scillae	

Dexamphetaminum NFN	Hydrocortisonum
Dextromethorphanum NFN	Hydromorphonum
Dextromoramidum NFN	Hydroxizinum NFN
Diacetylmorphanum NFN	Hyoseyaminum
Diaethylstilboestrolum	Ibomalum NFN
Diallymalum	Insulinum
Dichlorphenarsini chloridum	Iproniazidum NFN
Dicumarolum	Isomethadonum NFN
Diemalum	Isoniazidum
Dienoestrolum NFN	Isoprenalinum
Diethazinum NFN	Jodthiouracilum
Digitoxinum	Ketobemidonium NFN
Digoxinum	Khellinum NFN
Dihydrostreptomycinum	Lanatosidum C
Dihydrotachysterolum NFN	Levorphanolum NFN
Dijodtyrosinum	Levothyroxinum
Dimercaprolum	Liothyroninum NFN
Diphenoxylatum NFN	Mafenidum NFN
Disulfiramum CMS	Mebumalum
Dixamonum NFN	Mecamylaminum NFN
Enallypropymalum NFN	Mephenetoinum
Endiemalum NFN	Meprobumatum
Enhexymalum	Meralluridum NFN
Enibomalum NFN	Mercaptomerinum NFN
Enphenemalum	Mercaptopurinum
Ergometrinum	Methacholinum
Ergotaminum	Methadonum
Erythromycinum NFN	Methamphetaminum NFN
Ethadonum NFN	Methandriolum NFN
Ethinylloestradiolum	Methoestrolum NFN
Ethisteronum	Methylatropinum
Fluorhydrocortisonum NFN	Methylergometrinum NFN
Fluormethylprednisolonum NFN	Methylhomatropinum NFN
Fluostigminum NFN	Methylphenidatum NFN
Fluoxiprednisolonum NFN	Methylscopolaminum
Folium digitalis	Methyltestosteronum
Gallamonum	Methylthiouracilum
Geislavirk efni	Metoponum NFN
Glycarsamidum NFN	Morphinum
Glycerili nitras	Nalorphinum NFN
Griseofulvinum	Natrii arsenas
Hexamethonum NFN	Natrii auri chloridum
Hexemalum	Natrii aurothiomalas NFN
Hexoestrolum NFN	Natrii monomethylarsinas
Histaminum	Neoarsphenaminum
Homatropinum	Neocinchophenum
Hydrargyri chloridum corrosivum	Neomycinum
Hydrargyri jodidum	Neostigminum
Hydrargyri oxicyanidum	Nicomorphanum NFN
Hydrochlorthiazidum	Nicotinum venale
Hydroconum	Nifurazolidonum

Nitrofurantoinum
 Nitrostigminum NFN
 Nitrosulfathiazolum NFN
 Normethadonum NFN
 Noradrenalinum
 Nortestosteronum
 Novobiocinum NFN
 Nystatinum NFN
 Oestradiolum
 Oestronum NFN
 Opium
 Oxiconum
 Oxitetracyclinum NFN
 Oxophenarsinum NFN
 Oxytocinum
 Paraldehydum
 Paramethadionum NFN
 Penicillinum
 Pentamethonum NFN
 Pentolonum NFN
 Pentoxiverinum NFN
 Pentymalum
 Pethidinum
 Phenacemidum NFN
 Phenadoxonum NFN
 Phenemalum
 Phenforminum
 Phenindionum
 Phenmetralinum NFN
 Phenpropaminum NFN
 Phenylbutazonum NFN
 Phenytoinum
 Phosphorus
 Phthalylsulfathiazolum
 Physostigminum
 Picrotoxinum
 Pituitarium posterius NFN
 Polymyxinum NFN
 Prednisolonum
 Prednisonum
 Primidonum NFN
 Procainamidum NFN
 Prochlorperazinum NFN
 Progesteronum
 Promazinum NFN
 Propanthelinum NFN
 Prophenaminum NFN
 Propylthiouracilum
 Protoveratrines A et B NND
 Pyrazinamidum
 Pyridostigminum NFN
 Reserpinum
 Rhizoma veratri
 Salazo-sulfapyridinum NFN
 Salazo-sulfathiazolum NFN
 Scopolaminum
 Secale cornutum
 Sera therapeutica
 Sparteinum
 Spironolactonum
 Streptoduacinum NFN
 Streptomycinum
 g-Strophanthinum
 Strychninum
 Succinylsulfathiazolum NFN
 Sulfabenzpyrazinum
 Sulfacetamidum NFN
 Sulfadiazinum
 Sulfadimethoxinum NFN
 Sulfadimidinum
 Sulfafurazolum
 Sulfaguanidinum NFN
 Sulfaisodimidinum NFN
 Sulfamerazinum
 Sulfamethizolum
 Sulfamethoxypyridazinum NFN
 Sulfanilamidum
 Sulfapyrazinum NFN
 Sulfapyridinum NFN
 Sulfarsphenaminum NFN
 Sulfathiazolum
 Sulfonalum NFN
 Sulfónamíð-lyf ót. a.
 Suxamethonum
 Testosteronum
 Tetracyclinum
 Tetraponum
 Tetrylammonii bromidum
 Thebaconum CMS
 Triabendazolum
 Thiamazolum NFN
 Thiomebumalum NFN
 Thyreoideum
 Tolbutamidum
 Tretaminum NFN
 Tribromaethanolum
 Trimethadionum
 Tyrothricinum NFN
 Vasopressinum NFN
 Viomycinum NFN
 Yohimbinum NFN
 Zoxazolaminum NFN

12. gr.

Dýralyf.

- a. Dýralæknum er heimilt að ávísar með lyfseðli lyfjum til dýralækninga.
 b. Menn, sem starfa samkvæmt 13. gr. laga nr. 124 22. des. 1947 um dýralækna, eiga rétt til þess að afla sér lyfja hjá héraðsdýralækni eða samkvæmt ávísun hans.

13. gr.

Tannlækna-lyf.

- a. Tannlæknum er heimilt að ávísar sjálfum sér til þess að nota við störf sín:
- i. Svæfingarlyfjum.
 - ii. Staðdeyfilyfjum, sem skráð eru í gildandi lyfjaverðskrá, til deyfinga í munni. Ef slík lyf innihalda æðapregjandi efni, skal nota aðrenalín, noráðrenalín, korbadrín eða sölt þessara efna. Staðdeyfilyf skal láta úti í venjulegum litlausum glerhlykjum, sívölum glerhlykjum (tubuli) eða hettuglössum.
 - iii. Ampullae adrenalini 0,1%. Injectabile nicethamidi (0,25 g/ml), Injectabile oxedrini (60 mg/ml), Injectabile pilocarpini 2% (20 mg/ml), Rhinoguttæ ephedrini og Vitrella amylii nitritis (0,1 g).
 - iv. Topicinum og tilsvarendi sérlyfjum.
 - v. Lyfjum þeim, sem greind eru í b-lið hér á eftir, en án takmarkana á magni, er þar ræðir.
 - vi. Þessum lyfjum til tannpenslunar: Solutio natrii fluoridi concentrata 2% DAK 50, Solutio natriimonofluorophosphatis 8%, svo og stannóflúoríð í afmældum 800 mg skömmtum til að leysa í 10 ml af vatni. Stannóflúoríð skal láta úti í loftþéttum umbúðum varið áhrifum birtu.
 - vii. Efnum þeim, sem greind eru í vi.-lið hér að ofan og ætluð eru til að faga með tennur, ef flúoríðjónmagn fer ekki fram úr 2% að styrkleika.
 - viii. Þessum munnskólunarlyfjum eða lyfjum ætluðum til að bursta með tennur: Vatnslausnum, er innihalda natriumflúoríð eða natriummónóflúorofosat, ef flúoríðjónmagn fer ekki fram úr 0,1% að styrkleika. Í lausnir þessar má ekki setja bragðbætandi efni, og skal ávísar þeim og þær látnar úti undir heitunum: „Gargarisma natrii fluoridi“ eða „Gargarisma natrii monofluorophosphatis“, og geta styrkleika.
 - ix. Sérlyfjum, sem innihalda Demethylchlortetracyclinecalcium NFN og Fluoxiprednisoloni acetonidum NFN í duftblöndu eða pasta.

Leysanleg flúorsambönd skulu auðkennd sérstökum miða, sem á er letrað: Varúð — Hættulegt, sbr. n-lið 8. gr.

- b. Tannlæknum er heimilt að ávísar sjúklingum sínum þeim lyfseðilsskyldum lyfjum, sem greind eru hér á eftir. Lyfi í afmældum skömmtum má eigi ávísar í meira magni en 25 skömmtum í senn.

- i. Guttæ pentetrazoli
 — nicethamidi
 Nystatinum og tilsvarendi sérlyfjum
 Oxitetracyclinum og tilsvarendi sérlyfjum
 Penicillinum, samböndum þess og tilsvarendi sérlyfjum
 Solutio natrii fluoridi 0,5% til tannpenslunar
 Tablettae allypropymali 0,1 g
 — atropini 0,25 mg
 — cacetyli
 — carbromali 0,5 g

- Tablettae codamidi
 — codazoni DAK 50
 — codimagnyli
 — — non obstipantes
 — codipheni
 — — non obstipantes
 — coffazini DAK 50
 — coffiPLEX D48
 — enhexymali 0,25 g
 — glutethimidi 0,25 g
 — hexemali 0,1 g
 — meprobamati 0,2 g
 — — 0,4 g
 — methylatropini 0,5 mg
 — methylscopolamini 0,5 mg
 — mobutazoni 0,25 g
 — natrii fluoridi 0,55 mg
 — oxedrini 0,1 g
 — oxyphenbutazoni 0,1 g
 — pentymali 0,1 g
 — phenemali 100 mg

Tetracyclinum og tilsvarendi sérlyfjum

Listi þessi er tæmandi og má ekki frá honum vikja.

- ii. Samsvarandi sérlyfjum og þeim, er greind eru í i-lið hér að framan.

Takmarkanir þær, er greindar eru í upphafi b-liðs hér að framan, eiga jafnt við um tilsvarendi sérlyf.

- iii. Lausasölylfjum.

- iv. Lyfjum ætluðum til staðverkunar í munni, þar með taldar sogtöflur, svo og lyfjum, sem eingöngu eru ætluð til útvortis notkunar.

v. Tannkremi, sem inniheldur flúorsambönd, ef greint er á sérlyfjaskrá.

- c. Sérhvern lyfseðil útgefinn af tannlækni skal merkja fullnægjandi ógildingarmerki strax og lyfið er fullbúið til afhendingar, enda sé ekki um lyf að ræða, sem selja má í lausasölu.

Fyrirmæli þessi um heimild tannlækna til að ávísa lyfjum, eru að verulegu leyti sniðin eftir tilsvarendi reglum, sem í gildi eru í Danmörku, en eru þó nokkuð rýmri, t. d. að því er fúkalyf varðar.

14. gr.

Undanþágur varðandi lausasölu nokkurra lyfja.

Undanþegin ákvæðum 10. og 11. gr. eru lyf þau, er nú skal greina og heimilt er að selja í lausasölu:

- a. Þau efni, jurtalyf og samsetningar þeirra, sem um getur í 10. gr., séu þau ætluð til útvortis notkunar, svo sem áburður, plástur, smyrslí, stráduft og augnbaðvatn.
- b. Þau lyf, sem greind eru í viðauka 1 með reglugerð þessari.

Lausasölylf skal árita íslenzku heiti, alþýðuheiti, verzlunarheiti eða jafnvel latnesku heiti, sbr. 1.—3. tölulið m-stafliðs 8. gr. Óheimilt er að láta úti í lausasölu lyfjablöndur, sem innihalda Mixtura senegae jodata composita D48, Mixtura senegae jodata DD63, Syrupus noscapini, Infusum ipecacuanhae DD63, Mixtura ipecacuanhae pro infantibus DD63 og Syrupus ipecacuanhae DD63, og það engu að síður, þótt blandað sé með lyfjum, sem láta má úti án lyfseðils. Lyf þau, sem greind eru í viðauka 1, er óheimilt að láta úti með annarri áletrun en þar greinir.

15. gr.

Ljósmeðrallyf.

Ljósmeður eiga rétt á að fá afhent úr lyfjabúð gegn eigin ávísun (sbr. auglýsingu landlæknis 12. febrúar 1934: Áhalda- og lyfjaskrá ljósmeðra), lýsól og önnur venjuleg sótthreinsunarlyf eftir vild, Hoffmannsdropa, kamfórudropa, sekaledropa, vítissteinsvatn 2% að styrkleika og þynnna saltpéturssýru í fyrirskipuðum skömmtum. Stærri skammta, svo og ópíumsdropa, má aðeins afhenda þeim gegn lækni-ávisun.

16. gr.

Skipslyf.

Undanþegin ákvæðum þeim, er getur í 10. og 11. gr., eru lyf þau, sem aðeins er heimilt að láta úti gegn lyfseðli, ef þau eru ætluð til notkunar í lyfjaskrín skipa, sbr. reglugerð nr. 136 28. nóvember 1955 um lyf og lækniáhöld í íslenskum skipum. Er lyfsala þá heimilt að láta af hendi umgetin lyf gegn skriflegri beiðni skipstjóra. Beiðnina skal lyfsali geyma í fimm ár. Um afgreiðslu nautnalyfja visast til 6. gr.

17. gr.

Áfengi til lækninga.

Um hvers konar áfengisútlát lyfjabúða og lækna og um áfengislyfseðla fer eftir reglugerð nr. 116 13. maí 1952 um sölu áfengis til lækninga, eða öðrum reglum, sem settar kunna að verða samkvæmt áfengislögum.

V. KAFLI

Ýmis ákvæði.

18. gr.

Nú rekur læknir lyfjaverzlun, af því að engin lyfjabúð er í nánd, og er komið til hans með lyfseðil frá öðrum lækni; skal hann þá haga sér að öllu leyti eftir þeim fyrirmælum, sem hér eru sett lyfsölum. Nú leitar maður eigi lækni ráða en biður um lyf, er eigi má selja án lyfseðils, og er þá læknir sjálfráður um það, hvort hann vill selja honum lyfið. Ef læknir telur víst, að lyfið verði rétt notað og þörf sé fyrir það, skal hann að jafnaði láta það af hendi, en telji læknir hættu á því, að lyfið verði misnotað, þá skal hann að sjálfsögðu neita að láta það af hendi. Læknir, sem sjálfur lætur úti lyf til sjúklinga sinna, skal um áritun lyfjanna og annað haga sér nákvæmlega eftir þessum reglum.

19. gr.

Um brot gegn ákvæðum þeim, sem sett eru með reglum þessum, fer eftir fyrirmælum XI. kafla lyfsölulaga nr. 30 29. apríl 1963.

20. gr.

Reglugerð þessi, sem sett er samkvæmt heimild í 23. gr. lyfsölulaga nr. 30 29. apríl 1963, gengur í gildi 1. júlí 1966 og fellur þá jafnframt úr gildi reglugerð varðandi gerð lyfseðla og afgreiðslu lyfja nr. 273 30. desember 1950, svo og ákvæði annarra fyrirmæla, er fara í bága við fyrirmæli þessarar reglugerðar.

Í dóms- og kirkjumálaráðuneytinu, 16. maí 1966.

Jóhann Hafstein.

Jón Thors.

Undanþágur varðandi lausasölu nokkurra lyfja samkvæmt 14. gr. b.

Lyf, jurtalyf eða lyfjasamsetningar	Samsetningar, er selja má í lausasölu	Athugasemdir	Dæmi
Acetphenolisatinum	Lyf í afmældum skömmtum Mixture parisatini DD63	Einstakur skammtur mest 5 mg Áletrist: Hægðatöflur Áletrist: Hægðalyf. 1 barnaskeið að kvöldi handa fullorðnum	Tablettaa acetphenolisatini 5mg
Acidum acetylsalicylicum	Lyf í afmældum skömmtum	Einstakur skammtur mest 1 g	Tablettaa acetylsalicylicae 0,5 g Tablettaa magnyli
Adrenalinum	Lausnir blandaðar öðrum efnum	Ekki yfir 0,01% að styrkleika	
Aethallymalum	Tablettaa coffazini DAK50 Tablettaa coffazyli DAK50	Mest 20 töflur handa einstaklingi Áletrist: Verkjatöflur. Mest 6 töflur á sólarhring handa fullorðnum	
Anautinum	Töflur, stílar	Einstakur skammtur mest 0,1 g Mest 10 töflur (stílar) handa einstaklingi Áletrist: Sjóveikistöflur (sjóveikisstílar) 1 tafla (stíll) klukkustund áður en ferð er hafin, mest 2 töflur (stílar) á sólarhring handa fullorðnum	Tablettaa anautini 0,1 g
Benzocainum	Suppositoria benzocaini composita, gyllinismyrslí		Unguentum chlorbutoli benzocaini DD63
Bromisovalum	Tablettaa bromisovali 0,3 g	Mest 10 töflur handa einstaklingi Áletrist: Svefnstöflur. Mest 2 töflur á sólarhring handa fullorðnum	
Calciferolum	Lausnir er innihalda ekki meira en 3000 a.e. af D-vítamíni í grammi, svo og lyf í afmældum skömmtum, er innihalda ekki meira en 1000 a.e. í skammti		
Calomel	Gyllinismyrslí		Unguentum chlorbutoli DD63 Unguentum chlorbutoli benzocaini DD63
Chininum	Tablettaa chinini 0,1 g Lausnir	Mest 20 töflur handa einstaklingi Áletrist: 1 tafla mest 3svar á dag Ekki yfir 0,5% að styrkleika	
Chlorbutolum	Lyf í afmældum skömmtum Augndropar Lausnir til að úða með háls eða kok	Einstakur skammtur mest 0,3 g	Capsulae chlorbutoli coffeicae D48 Suppositoria chlorbutoli coffeicae D48 Nebuleum chlorbutoli compositum D48
Chloroformium ad narcosin	Gyllinismyrslí	Til löggiltra geldingamanna, sbr. lög nr.123 27. des. 1935 um geldingu húsdýra	Unguentum chlorbutoli benzocaini DD63
Cincainum	Gyllinismyrslí	Ekki yfir 1% að styrkleika	Ungentum cincaini

Lyf, jurtalyf eða lyfjasamsetningar	Samsetningar, er selja má í lausasölu	Athugasemdir	Dæmi
Coffeinum	Lyf í afmældum skömmtum Mixtúrur	Einstakur skammtur mest 0,1 g	Capsulae chlorbutoli coffeicae D48 Suppositoria chlorbutoli coffeica D48 Tablettaa coffeini 0,1 g B-tonicum DD63 Tonicum DD 63
Diallymalum	Tablettaa diallyzoni DAK50	Mest 20 töflur handa einstaklingi Áletrist: Verkjatöflur. Mest 3 töflur á sólarhring handa fullorðnum	
Diphenhydraminum	Tablettaa coffinautini Tablettaa diphenhydramini 50 mg	Mest 10 töflur handa einstaklingi Áletrist: Sjóveikistöflur. 1—2 töflur áður en ferð er hafin, mest 4 töflur á sólarhring	
Erythryli nitrás	Töflur	Einstakur skammtur mest 30 mg Mest 50 töflur handa einstaklingi Áletrist: 1 tafla í senn mest 3svar á sólarhring	Tablettaa erythryli nitratis 5 mg Tablettaa erythryli nitratis 30 mg
Extractum colocynthidis	Pilulae aperientes Withii D48	Áletrist: Hægðapillur. 1—2 pillur að kvöldi	
Folium belladonnae	Lyf gegn kafmæði	Áletrist: Til að reykja gegn kafmæði	
Folium hyoscyami	Lyf gegn kafmæði	Áletrist: Til að reykja gegn kafmæði	
Folium stramonii	Lyf gegn kafmæði	Áletrist: Til að reykja gegn kafmæði	Pulvis fumalis stramonii D48
Glyceryli nitrás	Töflur Tabl. nitrocombini DD63 Tabl. diplomitroli DAK50	Einstakur skammtur mest 0,5 mg. Mest 20 töflur handa einstaklingi Áletrist: 1 tafla í senn, mest 10 töflur á sólarhring Áletrun: 1 tafla í senn mest 3svar á sólarhring	Resoriblettaa glyceryli nitratis 0,25 mg Resoriblettaa glyceryli nitratis 0,5 mg
Herba lobeliae	Mixtura senegae jodata composita D48 Lyf gegn kafmæði	Mest 300 g handa einstaklingi Áletrist: 1 matskeið í senn mest 3svar á dag handa fullorðnum Áletrist: Til að reykja gegn kafmæði	Pulvis fumalis stramonii D48
Hydrargyri oxicyanidum	Collyrium hydrargyri oxicyanidi	Áletrist: Augnbaðvatn	
Jodum	Lausnir	Ekki yfir 10% að styrkleika	Cuttæ jodi D48 Spiritus jodi 5%
Kreosotum	Kvefmixtúrur	Ekki yfir 3‰ að styrkleika	
Meclozini chloridum	Töflur Stílar	Einstaka skammtur mest 25 mg Mest 10 töflur (stílar) handa einstaklingi Áletrist: 1 tafla (stíll) klukkustund áður en ferð er hafin, mest 2 töflur (stílar) á sólarhring handa fullorðnum	
Noscapinum	Syrupus noscapini	Áletrist: Hóstasaft. 1 matskeið mest 3svar á dag aðeins handa fullorðnum. Gefist börnum aðeins eftir læknisráði	

Lyf, jurtalyf eða lyfjasamsetningar	Samsetningar, er selja má í lausasölu	Athugasemdir	Dæmi
Oestronum	Áburðir og smyrslir til útvortis notkunar	Ef styrkleiki fer ekki fram úr 100 a.e./g	
Pentanitrolum	Töflur	Einstakur skammtur mest 50 mg. Mest 50 töflur handa einstaklingi Áletrist: 1 tafla í senn mest 3svar á sólarhring	Tablettaa pentanitroli DD63 Tablettaa diploinitroli DAK50 Tablette nitrocombini DD63
Phenacetinum	Lyf í afmældum skömmtum Lausnir	Einstakur skammtur mest 0,25 g. Mest 25 töflur handa einstaklingi Áletrist: 1 tafla mest 3svar á dag	Tablettaa phenacetyli D48 Solutio hydrogenii peroxidi 3%
Phenazoni salicylas	Lyf í afmældum skömmtum	Einstakur skammtur mest 1 g	Tablettaa phenazoni salicylatis 0,5 g DD63
Phenazonum	Lyf í afmældum skömmtum Lausnir	Einstakur skammtur mest 1 g	Dosipulveres phenazoni 1 g DD63
Phenolphthaleinum	Töflur Fljótandi blöndur	Einstakur skammtur mest 0,1 g Áletrist: Hægðatöflur. 1—2 töflur að kvöldi Ekki yfir 1,3% að styrkleika Áletrist: Hægðalyf. 1 barnaskeið að kvöldi	Tablettaa phenolphthaleini 0,1 g Emulsio paraffini cum phenolphthaleino DD63
Phenolum	Lausnir Plástrar	Ekki yfir 2% að styrkleika Áletrist: Útvortis	Aqua phenoli 2% DD63 Aqua phenosalyli DD63 Lotio phenoli DD63
Propyphenazonum	Lyf í afmældum skömmtum	Einstakur skammtur mest 0,5 g	Tablettaa coffazini DAK50 Tablettaa coffazyli DAK50
Radix ipecacuanhae	Infusum ipecacuanhae DD 63 Infusum ipecacuanhae compositum DD63 Mixtura ipecacuanhae pro infantibus DD63 Syrupus ipecacuanhae DD63	Mest 250 g handa einstaklingi Áletrist: 1 teskeið mest 3svar sinnum á dag handa börnum	
Strychninum	Mixtúrur	Ekki yfir 0,005% að styrkleika Áletrist: 1 matskeið mest 3svar á sólarhring	B-tonicum DD63 Tonicum DD63
Sulfanilamidum	Lausnir til dýralækninga	Ekki yfir 0,5% að styrkleika	
Súlfónamíð	Smyrslir til dýralækninga	Áletrist: Handa dýrum	
Tetracainum	Cyllinismyrslir	Ekki yfir 2% að styrkleika	
Tinctura opii benzoica	Mixtura senegae jodata Mixtura senegae jodata composita D48	Mest 300 g handa einstaklingi Áletrist: 1 matskeið í senn mest 3svar á dag handa fullorðnum	

Eftirtalin lyf má láta úti án lyfseðils, ef þau eru notuð til dýralækninga:

1. Bakteriulyf (sera, vaccina o. s. frv.).
2. Lyf, sem innihalda allt að 2% hexicidum.
3. Phentiazinum.
4. Piperazinum.

Viðauki 2

HÁMARKSSKAMMTAR

1. Skilgreining.

Með hámarksskömmtum er átt við einstaka lyfjaskammta, dagskammta eða skammta, sem miðast við önnur tímamörk og greindir eru í upptalningu lyfjaskrár eða öðrum heimildarritum viðurkenndum af heilbrigðisstjórninni og eru þeir stærstu skammtar, sem útgefanda lyfseðils er heimilt að ávísar og lyfjabúð að láta úti, nema gætt sé sérstakra fyrirmæla, sem sett eru í öryggisskyni, og við eiga, þegar útgefandi lyfseðils óskar eftir að gefa meira magn af lyfi en hámarksskammti nemur, sbr. c- og d-lið 3. gr.

2. Hámarksskammtar, tilgangur og sjónarmið.

Hámarksskammtur lyfs í lyfjaskrá (lyfseðlasöfnum o. s. frv.) er tilgreindur í því skyni að koma í veg fyrir að mistök við ritun lyfseðils verði til þess, að sjúklingi sé fengið í hendur lyf, er geti orðið honum að tjóni, sé þess neytt einu sinni eða oft, svo sem fyrir er mælt á lyfseðlinum.

Það ber því ekki að líta á hámarksskammta sem leiðbeiningu um lyfjagjöf hlutaðeigandi efna.

Hámarksskammtar eru settir að nokkru með hliðsjón af eiturverkunum lyfja og hve hratt líkaminn losar sig við þau, og að nokkru með tilliti til tíðkanlegra skammta, þannig að sjaldan sé þess þörf að gefa meira en hámarksskammti nemur.

Ef lyf eyðist hægt úr líkamanum, en nauðsynlegt reynist að byrja lækningu með svo stórum skömmtum um stuttan tíma, að áframhaldandi lyfjagjafir gætu valdið eiturverkunum, þá er hámarksskammtur settur þannig, að tíðkanlegur byrjunarskammtur er stærri en hámarksskammtur, en venjulegur viðhaldsskammtur fer ekki fram úr hámarksskammti. Sem dæmi má nefna Folium digitalis standardisatum og Dicumarolum.

3. Sérstök fyrirmæli.

Lyf, sem samkvæmt lyfseðli óskast gefið í meira magni en nemur hámarksskammti, sbr. 4.—6. tölulið hér á eftir, og ætlað er mönnum eða dýrum, má því aðeins láta úti, að lyfseðillinn sé ritaður í samræmi við gildandi fyrirmæli, sbr. c- og d-liði 3. gr.

Hámarksskammtar þeir, sem greindir eru í 5. og 6. tölulið hér á eftir, eru allir viðurkenndir af heilbrigðisstjórninni og er listinn tæmandi. Ef nýjum lyfjum, sem hafa hámarksskammt, verður bætt í lyfjaskrá (lyfseðlasöfn o. s. frv.), mun gefin út auglýsing um staðfestingu á þeim hámarksskömmtum. Þótt þetta kynni að dragast, ber lyfsölum (héraðslæknum) þó að hafa gát á, að ekki sé gefinn skammtur af nýju lyfi, er fari fram úr hámarksskammti þeim, sem greindur kann að vera í viðauka við lyfjaskrá (lyfseðlasöfn o. s. frv.), sbr. þó c- og d-liði 3. gr. Vakinn er athygli á því, að í 5. og 6. tölulið er einnig getið hámarksskammta margra efna, sem seld eru sem sérlyf, eða nær einvörðungu notuð við gerð slíkra lyfja.

Ef ekki er tilgreint við hámarksskammt við hvers konar notkun lyfs er átt, á hámarksskammturinn við um hvers konar notkun, nema útvortis notkun.

Ef tilgreint er. að hámarksskammtur eigi bæði við innvortis notkun og aðra notkun, á hámarksskammturinn við um innvortis notkun og hvers konar aðra notkun, nema útvortis notkun og notkun stungulyfja.

Ef hámarksskammtur á lyfi, sem dæla á í hold, er breytilegur, eftir því hvar lyfinu er dælt, gildir sú regla, að ef nota á stungulyfið með öðrum hætti en tilgreint er við hámarksskammtinn, að ekki má láta úti stærri skammt, en nemur minnsta tilgreindum hámarksskammti lyfsins, nema gætt sé sérstakra fyrirmæla, sem sett eru í öryggisskyni, og við eiga, þegar útgefandi lyfseðils óskar eftir að gefa meira magn af lyfi en hámarksskammti nemur, sbr. c- og d-liði 3. gr.

Ef gefa á lyf í matskeiða-, barnaskeiða- eða teskeiðatali, skal við útreikning á skammti lyfsins miða við, að ein matskeið jafngildi 15 ml, að ein barnaskeið jafngildi 10 ml og að ein teskeið jafngildi 5 ml.

Þegar um vatns- eða olíulausnir er að ræða, eða blöndur þessara efna, skal miða við, að 1 ml jafngildi 1 grammi.

Sé lyf gefið í dropatali, skal við útreikning á skammti miða við þann fjölda dropa í einu grammi, sem fæst þegar notaður er normaldropateljari.

Að því er saftir varðar, reiknast 1 ml jafngildi 1,3 g, svo sem verið hefur.

4. Útreikningur á hámarksskömmtum handa börnum.

Hámarksskammtar þeir, sem greindir eru í 5. tölulið hér á eftir, eiga aðeins við um fullorðna.

Tilsvarandi barnaskammtur finnst með því að margfalda fullorðinsskammt með broti því, er svarar sem næst til aldurs barnsins, sbr. eftirfarandi töflu, sem er hlutfallið milli eðlilegrar meðalþyngdar barns við greindan aldur og þunga fullþroska manns, sem ákveðinn er 70 kg.

Aldur	Meðalþungi	Hlutfall milli hámarkskammts barns og fullorðins
Nýfætt til 3 mánaða	um 3,5 kg	1/20
Yfir 3 mánaða til 9 mánaða ...	- 7,0 -	1/10
- 9 - - 2 ára	- 10,0 -	1/7
- 2 ára - 4 -	- 15,0 -	1/5
- 4 - - 6 -	- 18,0 -	1/4
- 6 - - 10 -	- 25,0 -	1/3
- 10 - - 14 -	- 35,0 -	1/2
- 14 -	- 50,0 -	2/3

5. Hámarksskammtar fullorðinna

Heiti lyfs	Einstakur skammtur	Dagskammtur
Acetanilidum	0,5 g ¹⁾	1 g ¹⁾
Acetarsolum	0,4 g	0,8 g
Acetazolamidum	0,5 g	0,5 g
Acetcarbromalum	1,5 g	1,5 g
Acetphenolisatinum	20 mg ²⁾	20 mg ²⁾
Acetylcholini chloridum. til inndælingar	25 mg	200 mg
Acidum mersalylicum til inndælingar	0,2 g	0,2 g
í endaparm	0,4 g	0,4 g
Acidum nicotinicum	0,2 g	0,8 g
Aconitinum	0,2 mg	0,5 mg
Adrenalini bitartras undir húð	2 mg	
í æð	0,2 mg	
Adrenalinum undir húð	1 mg	
í æð	0,1 mg	
Aethallymalum	0,3 g	0,3 g
Aetheroleum chenopodii	0,5 g	1 g
Aethyl biscumacetas	0,4 g	0,8 g
Aethylmorphini chloridum	50 mg	150 mg
Agaricinum	0,1 g	0,1 g
Aldosteronum	0,5 mg	1 mg
Allypropymalum	0,3 g	0,3 g
Aminometradinum	0,4 g	1,2 g
Aminophenazonum	0,6 g	1,2 g
Aminopterinnatrium	1 mg	1 mg
Amiphenazoli chloridum	50 mg	50 mg
Amphetamini sulfas til inntöku	20 mg	40 mg
til inndælingar	10 mg	20 mg

1) gramm

2) millígramm

Heiti lyfs	Einstakur skammtur	Dagskammtur
Amyleni hydras	4 g ¹⁾	8 g ¹⁾
Amylii nitris		
til innöndunar	0,2 g	
Antazolini chloridum	0,1 g	0,4 g
Apomorphini chloridum		
til inntöku	20 mg ²⁾	40 mg ²⁾
til inndælingar	10 mg	20 mg
Apronalum	0,75 g	0,75 g
Arecolini bromidum	2 mg	6 mg
Arseni trioxidum	5 mg	15 mg
Atropini sulfas		
til inntöku	2 mg	4 mg
til inndælingar	1 mg	2 mg
Bellapanum		
til inntöku	1,5 mg	3 mg
Bemegridum	50 mg	150 mg
Bendroflumethiazidum	10 mg	30 mg
Benslytum	30 mg	90 mg
Benzhexoli chloridum	5 mg	20 mg
Benzocainum	0,5 g	1,5 g
Benzstigmíni bromidum	5 mg	15 mg
Benztropini methansulfonas	3 mg	6 mg
Betazoli chloridum	75 mg	
Bromisovalum	1,5 g	1,5 g
Bucilizini chloridum	0,1 g	0,1 g
Busulfanum	5 mg	5 mg
Butylscopolamini bromidum	30 mg	90 mg
Calciferolum	0,3 mg	0,3 mg
Caramipheni cloridum	0,1 g	0,4 g
Carbacholini chloridum		
til inntöku	4 mg	12 mg
til inndælingar	0,5 mg	1,5 mg
Carbarsonum	0,3 g	0,6 g
Carbimazolom	5 mg	10 mg
Carbromalum	1,5 g	1,5 g
Chinidini sulfas	0,5 g	2 g
Chinini chloridum	0,5 g	2 g
Chinini sulfas	0,5 g	2 g
Chiniofonum		
til inntöku	1 g	3 g
í endaparm	2 g	6 g
til inndælingar	0,1 g	0,1 g
Chlorali hydras	3 g	3 g
Chlorambucilum	15 mg	15 mg
Chlorcyclzini chloridum	0,1 g	0,3 g
Chlormeroprinum	25 mg	100 mg
Chlormethini chloridum	10 mg	10 mg
Chlornaphazinum	0,2 g	0,2 g
Chlorochini phosphas	0,5 g	0,5 g
Chlorprocaini chloridum	0,2 g	
með æðaprengjandi efnum	0,5 g	
Chlorpromazini chloridum	0,1 g	0,4 g
Chlorpropamidum	0,5 g	0,5 g
Chlorprothixeni chloridum	0,1 g	0,4 g
Chlorthiazidum	0,5 g	1,5 g
Chlorzoxazonum	0,8 g	2,4 g

1) gramm

2) millígramm

Heiti lyfs	Einstakur skammtur	Dagskammtur
Cincaini chloridum til inntöku	0,1 g ¹⁾	0,1 g ¹⁾
til deyfingar með inndælingu svo og til að deyfa berkjur og þvagblöðru	10 mg ²⁾	10 mg ²⁾
sama með æðþrængjandi efnum	30 mg	30 mg
til mænudeyfingar	10 mg	10 mg
Cincainum, til inntöku	0,1 g	0,1 g
Cinchophenum	1 g	4 g
Cocaini chloridum	30 mg	60 mg
Cocaini nitras	30 mg	60 mg
Cocainum	30 mg	60 mg
Codeini chloridum	50 mg	150 mg
Codeini phosphas	50 mg	150 mg
Codeinum	40 mg	120 mg
Coffeinum	0,5 g	1,5 g
Coffeinum natrii benzoas	1 g	3 g
Coffeinum natrii salicylas	1 g	3 g
Colchicinum	1 mg	3 mg
Cortisoni acetat	0,1 g	0,2 g
Cyclizini chloridum	0,1 g	0,3 g
Cycrimini chloridum	5 mg	20 mg
Decamethoni jodidum	3 mg	
Deslanosidum til inntöku	1,2 mg	1,2 mg
til inndælingar	0,8 mg	0,8 mg
Desoxicortoni acetat	10 mg	20 mg
Dexamphetamini sulfas til inntöku	10 mg	20 mg
til inndælingar	5 mg	10 mg
Diaethylstilboestrolí propionas ..	1 mg	3 mg
Diaethylstilboestrolum	1 mg	3 mg
Diallymalum	0,3 g	0,3 g
Dichlorphenarsini chloridum	70 mg	70 mg
		Hámarkskammtur
		á 5 dögum
		<u>70 mg</u>
Dicumarolum	50 mg	100 mg
Diemalnatrimum	0,75 g	0,75 g
Diemalum	0,75 g	0,75 g
Diethazini chloridum	0,5 g	2 g
Digitoxinum	0,2 mg	0,2 mg
Digoxinum	1 mg	1 mg
Diluendum glyceryli nitratis 10% .	10 mg	100 mg
Dimercaprolum	0,25 g	1,5 g
Diphenadionum	2,5 mg	5 mg
Diphenhydramini chloridum	0,1 g	0,4 g
Diphenhydramini theoclas	0,1 g	0,4 g
Disulfiramum	2 g	2 g
Edrophoni chloridum	30 mg	30 mg
Emetini chloridum	0,1 g	0,1 g
Enhexymalnatrimum	1 g	1 g
Enhexymalum	1 g	1 g
Enibomalnatrimum	1 g	1 g
Enphenemalum	0,4 g	0,8 g

1) gramm
2) millígramm

Heiti lyfs	Einstakur skammtur	Dagskammtur
Ephedrini chloridum	50 mg ¹⁾	150 mg ¹⁾
Ephedrini sulfas	50 mg	150 mg
Ephedrinum	40 mg	120 mg
Ergometrini maleas		
til inntöku	1 mg	3 mg
til inndælingar	0,5 mg	1,5 mg
Ergometrini tartras		
til inntöku	1 mg	3 mg
til inndælingar	0,5 mg	1,5 mg
Ergometrinum		
til inntöku	1 mg	3 mg
til inndælingar	0,5 mg	1,5 mg
Ergotamini tartras		
til inntöku	2 mg	6 mg
til inndælingar	0,5 mg	1,5 mg
Erythryli nitras	30 mg	90 mg ²⁾
Ethadionum	0,4 g ²⁾	1,2 g
Ethinyloestradiolum	0,3 mg	0,3 mg
Ethotoinum	1 g	3 g
Extractum belladonnae	0,1 g	0,2 g
Extractum filicis	10 g	10 g
Extractum fluidum secalis cornuti	1 g	3 g
Extractum hyoscyami	0,4 g	0,8 g
Flos convallariae	0,5 g	1,5 g
Fluorhydrocortisoni acetas	0,5 mg	1 mg
Fluoxiprednisolonum	10 mg	30 mg
Folium digitalis lanatae	0,3 g	0,3 g
Folium digitalis standardisatum .	0,2 g	0,2 g
Gallamoni jodidum	80 mg	
Glutethimidum	1 g	1 g
Glyphyllinum	0,5 g	1,5 g
Guanethidini sulfas	25 mg	75 mg
Guttae hypnopheni D48	2 g	2 g
Guttae opiopapaverini atropicae D48	2 g	6 g
Hexemalcalcium	0,3 g	0,3 g
Hexylresorcinolum	1 g	1 g
Histamini chloridum	1 mg	
Histamini phosphas	1 mg	
Homatropini bromidum	1 mg	3 mg
Hydralazini chloridum	0,1 g	0,4 g
Hydrargyri salicylas	0,1 g	0,1 g
		Hámarksskammtur
		á 5 dögum
		<u>0,1 g</u>
Hydrochlorthiazidum	50 mg	150 mg
Hydroconi bitartras	15 mg	45 mg
Hydrocortisonum	0,1 g	0,2 g
Hydroflumethiazidum	50 mg	150 mg
Hydromorphonei chloridum	5 mg	15 mg
Hyoscyamini bromidum		
til inntöku	1,5 mg	3 mg
til inndælingar	0,75 mg	1,5 mg
Imipramini chloridum	75 mg ³⁾	75 mg ³⁾
Injectabile ergotamini	1 ml ³⁾	3 ml ³⁾

1) millígramm

2) gramm

3) millílítri

Heiti lyfs	Einstakur skammtur	Dagskammtur
Injectabile mersalyli	2 ml ¹⁾	2 ml ¹⁾
Injectabile morphatropini	1 ml	2 ml
Injectabile opiopapaverini atropicum D48	2 ml	6 ml
Injectabile scopolamini cum tetrapono D48	2 ml	6 ml
Injectabile scopomorphedrini D48.	0,5 ml	1 ml
Iproniazidi phosphas	50 mg ²⁾	50 mg ²⁾
Isoprenalini chloridum til inntöku, undir tungu	15 mg	60 mg
Isoprenalini sulfas til inntöku, undir tungu	15 mg	60 mg
Jodthiouracilum	0,15 g ³⁾	0,3 g ³⁾
Kalii stibylí tartras	0,1 g	0,2 g
Kreosotum	0,5 g	1,5 g
Lanatosidum C til inntöku	1,2 mg	1,2 mg
til inndælingar	0,8 mg	0,8 mg
Levorphanoli tartras	6 mg	18 mg
Levothyroxinnatrium	0,3 mg	0,3 mg
Lidocaini chloridum	0,2 g	
með æðapregjandi efnum	0,5 g	
Lidocainum	0,2 g	
Liothyroninnatrium	75 mikrógrömm	75 mikrógrömm
Lithii carbonas	0,4 g	0,4 g
Lithii citras	1 g	1 g
Lobelini chloridum undir húð	20 mg	60 mg
í æð	6 mg	18 mg
Mannityli nitras	30 mg	90 mg
Mebumalnatríum	0,3 g	0,3 g
Mebumalum	0,3 g	0,3 g
Mecamylamini chloridum	2,5 mg	10 mg
Meclozini chloridum	0,1 g	0,1 g
Mephenetoinum	0,4 g	1,2 g
Mepivacaini chloridum	0,2 g	
með æðapregjandi efnum	0,5 g	
Meprobamatum	0,8 g	2,4 g
Mepyraini maleas	0,1 g	0,4 g
Meralluridnatríum		
til inndælingar	0,3 g	0,3 g
Mercaptomerinnatrium til inndælingar	0,3 g	0,3 g
Mercaptopurinum	0,2 g	0,2 g
Mersalylum til inndælingar	0,2 g	0,2 g
í endaparm	0,4 g	0,4 g
Metaoxedrini chloridum til inntöku	0,25 g	
undir húð, í vöðva	10 mg	
í æð	1 mg	
Metaradrini bitartras undir húð, í vöðva	15 mg	30 mg
í æð	5 mg	10 mg

1) millílítri

2) millígramm

3) gramm

Heiti lyfs	Einstakur skammtur	Dagskammtur
Methacholini bromidum		
til inntöku	0,5 g ¹⁾	1,5 g ¹⁾
undir húð, í vöðva	15 mg ²⁾	45 mg ²⁾
í æð	1,5 mg	4,5 mg
Methacholini chloridum		
til inntöku	0,5 g	1,5 g
undir húð, í vöðva	15 mg	45 mg
í æð	1,5 mg	4,5 mg
Methadoni chloridum	15 mg	45 mg
Methamphetamini chloridum		
til inntöku	20 mg	40 mg
til inndælingar	10 mg	20 mg
Methoxamini chloridum		
í vöðva	20 mg	60 mg
í æð	10 mg	30 mg
Methylatropini bromidum		
til inntöku	2 mg	4 mg
til inndælingar	1 mg	2 mg
Methylatropini nitras		
til inntöku	2 mg	4 mg
til inndælingar	1 mg	2 mg
Methylergometrini maleas		
til inntöku	0,5 mg	1,5 mg
til inndælingar	0,25 mg	0,75 mg
Methylhomatropini bromidum	10 mg	30 mg
Methylphenidati chloridum	10 mg	30 mg
Methylprednisolonum	20 mg	40 mg
Methylscopolamini nitras		
til inntöku	2 mg	4 mg
til inndælingar	0,5 mg	1 mg
Methylsulfonalum	2 g	2 g
Methylthiouracilum	0,25 g	0,5 g
Methyprylonum	0,5 g	0,5 g
Metoponi chloridum	6 mg	18 mg
Mixtura aethylmorphini barbiturica D48	5 matskeiðar	5 matskeiðar
Morphini chloridum	20 mg	60 mg
Morphini sulfas	20 mg	60 mg
Nalorphini chloridum	10 mg	40 mg
Natrii arsenas	10 mg	30 mg
Natrii auri chloridum	10 mg	10 mg
		Hámarksskammtur
		á 5 dögum
		<u>10 mg</u>
Natrii bismuthi tartras	60 mg	60 mg ³⁾
Natrii nitris	0,1 g	0,3 g
Natrii stibyli tartras	0,1 g	0,2 g
Neocarsphenaminum	0,9 g	0,9 g
Neocinchophenum	1 g	4 g
Neostigmini bromidum		
til inntöku	30 mg	90 mg
til inndælingar	1 mg	3 mg
Neostigmini methylsulfas		
til inntöku	30 mg	90 mg
til inndælingar	1 mg	3 mg

1) gramm

2) millígramm

3) annan hvern sólarhring

Heiti lyfs	Einstakur skammtur	Dagskammtur
Nicethamidum	0,5 g ¹⁾	2 g ¹⁾
Nifurazolidonum	0,2 g	0,6 g
Noradrenalini bitartras, til inndælingar	0,2 mg ²⁾	
Noradrenalinum, til inndælingar .	0,1 mg	
Noscapini chloridum	50 mg	150 mg ²⁾
Oleum hydnocarpí	1,5 g	5 g
Opium pulveratum	0,2 g	0,6 g
Oxedrini tartras	0,15 g	0,6 g
Oxiconi chloridum	20 mg	60 mg
Oxiphenoni bromidum til inntöku	10 mg	30 mg
til inndælingar	3 mg	9 mg
Oxophenarsini chloridum til inndælingar	60 mg	60 mg
		Hámarksskammtur á 5 dögum
		<u>60 mg</u>
Pamachinum	30 mg	30 mg
Papaverini chloridum	0,2 g	0,6 g
Papaverini sulfas	0,2 g	0,6 g
Papaverinum	0,2 g	0,6 g
Paraldehydum	5 g	10 g
Paramethadionum	0,4 g	1,2 g
Pentanitrolum	30 mg	90 mg
Pentetrazolum	0,2 g	0,8 g
Pentoloni bitartras til inntöku	40 mg	120 mg
til inndælingar	2,5 mg	10 mg
Pentymalnatrium	0,3 g	0,3 g
Pentylmalum	0,3 g	0,3 g
Pethidini chloridum	0,2 g	0,6 g
Phenacemidum	0,3 g	0,9 g
Phenaglycodolum	0,6 g	1,8 g
Phenarsoni sulfoxylas ³⁾	1 g	1 g
		Hámarksskammtur á 5 dögum
		<u>1 g</u>
Phenbenzamini chloridum	0,1 g	0,4 g
Phenbenzaminum	0,1 g	0,4 g
Phenelzini sulfas	30 mg	60 mg
Phenemalnatrium	0,3 g	0,3 g
Phenemalum	0,3 g	0,3 g
Phenindionum	50 mg	100 mg
Phenmetralini chloridum	30 mg	90 mg
Phenolphthaleinum	0,4 g	0,4 g
Phenprocumonum	3 mg	3 mg
Phensuximidum	1 g	3 g
Phentolamini chloridum, til inntöku	0,1 g	0,4 g
Phentolamini methansulfonas til inndælingar	7,5 mg	15 mg
Phenylbutazonum	0,2 g	0,4 g
Phenytinum	0,3 g	0,6 g
Pholedrini su		

1) gramm

2) millígramm

3) WHO (NFN - nafn ekki ákveðið enn)

Heiti lyfs	Einstakur skammtur	Dagskammtur
Pholedrini sulfas		
til inntöku, undir húð	50 mg ¹⁾	200 mg ¹⁾
í æð	5 mg	20 mg
Phosphorus	1 mg	3 mg
Physostigmini salicylas	1 mg	3 mg
Pilocarpini chloridum		
til inntöku	20 mg	40 mg
til inndælingar	10 mg	20 mg
Pilocarpini nitras		
til inntöku	20 mg	40 mg
til inndælingar	10 mg	20 mg
Pilulae aperientes Withii D48 ...	3 pillur	9 pillur
Pipradroli chloridum	10 mg	40 mg
Podophyllum	0,1 g ²⁾	0,1 g ²⁾
Pralidoximi jodidum	2 g	4 g
Pralidoximi mesylas	2 g	4 g
Prednisoloni acetas	20 mg	40 mg
Prednisolonum	20 mg	40 mg
Prednisonum	20 mg	40 mg
Primachini phosphas	30 mg	60 mg
Primidonum	0,4 g	1,2 g
Probenecidum	1 g	2 g
Procainamidi chloridum		
til inntöku	1,25 g	5 g
til inndælingar	0,2 g	0,8 g
Procaini chloridum	0,2 g	
með æðabrengjandi efnum	0,5 g	
Proguanilum	0,5 g	0,5 g
Promethazini chloridum	50 mg	100 mg
Propanthelini bromidum	30 mg	120 mg
Propenamini chloridum	0,15 g	0,6 g
Propylthiouracilum	0,25 g	0,5 g
Pyridostigmini bromidum		
til inndælingar	0,15 g	0,45 g
til inntöku	5 mg	15 mg
Radix ipecacuanhae	0,15 g	0,75 g
Reserpinum	0,5 mg	2 mg
Resina jalapae	0,5 g	1,5 g
Santoninum	0,3 g	0,3 g
Scopolamini bromidum		
til inndælingar	2 mg	4 mg
til inntöku	0,5 mg	1 mg
Solutio kalii arsenitis 1%	0,5 g	1,5 g
Spironolactonum	25 mg	100 mg
g-Strophanthinum	0,5 mg	1 mg
Strychnini nitras	5 mg	10 mg
Sulfonalum	2 g	2 g
Suppositoria atropopolamini	1 stautur	3 stautar
Suppositoria morphatropini cum papaverino	1 stautur	3 stautar
Suxamethoni chloridum	40 mg	
Syrupus chloralico-morphicus D48	2 teskeiðar	2 teskeiðar
Syrupus lactokreosoti codeicus	2 matskeiðar	6 matskeiðar

1) millígramm

2) gramm

Heiti lyfs	Einstakur skammtur	Dagskammtur
Tablettaa atropopolamini	3 töflur	9 töflur
Tablettaa bellapani 0,3 mg	5 töflur	10 töflur
Tablettaa bellapani barbituricae .	4 töflur	8 töflur
Tablettaa codamidi	3 töflur	9 töflur
Tablettaa codazoni DAK 50	3 töflur	9 töflur
Tablettaa codicalcatyli	3 töflur	9 töflur
Tablettaa codimagnyli	3 töflur	9 töflur
Tablettaa codimagnyli non obstipantes	3 töflur	9 töflur
Tablettaa codipheni	3 töflur	9 töflur
Tablettaa codipheni non obstipantes	3 töflur	9 töflur
Tablettaa coffazini DAK 50	3 töflur	9 töflur
Tablettaa coffazyli	3 töflur	9 töflur
Tablettaa coffinautini	2 töflur	8 töflur
Tablettaa diallypheni D48	3 töflur	9 töflur
Tablettaa diallyzoni DAK 50	3 töflur	9 töflur
Tablettaa hypnopheni 0,1 g	4 töflur	4 töflur
Tablettaa morphatropini cum papaverino	1 tafla	3 töflur
Tablettaa nitrocombini	1 tafla	4 töflur
Tablettaa novatrophedrini	5 töflur	15 töflur
Tablettaa phenolphthaleini compositae	3 töflur	3 töflur
Tetracaini chloridum	20 mg ¹⁾	20 mg ¹⁾
með æðaprengjandi efnunum	50 mg	50 mg
Tetracaini nitras	20 mg	20 mg
með æðaprengjandi efnunum	50 mg	50 mg
Tetrachloroethylenum	8 g ²⁾ = 5 ml ³⁾	8 g ²⁾ = 5 ml ³⁾
Tetraonum	20 mg	60 mg
Tetrylammonii bromidum í vöðva	1 g	2 g
í æð	0,3 g	0,6 g
Tetrylammonii chloridum í vöðva	1 g	2 g
í æð	0,3 g	0,6 g
Thebaconi chloridum	10 mg	30 mg
Theophyllaminum til inntöku	0,5 g	1,5 g
í vöðva	0,5 g	1,5 g
í æð	0,25 g	0,75 g
Theophyllinum	0,5 g	1,5 g
Theophyllinum natrii acetas	0,8 g	2,5 g
Thiamazolium	5 mg	10 mg
Thiomebumalnatrium	1 g	1 g
Thyreoidium	0,5 g	0,5 g
Tinctura digitalis D48	2 g	2 g
Tinctura opii	2 g	6 g
Tolazolini chloridum til inntöku	50 mg	150 mg
til inndælingar	30 mg	90 mg
Tolbutamidum	1 g	3 g
Tretaminum	5 mg	5 mg
		Hámarksskammtur
		á 5 dögum
		<u>10 mg</u>

- 1) millígramm
- 2) gramm
- 3) millílítri

Heiti lyfs	Einstakur skammtur	Dagskammtur
Trimethadionum	0,4 g ¹⁾	1,2 g ¹⁾
Tripelenamini chloridum	0,1 g	0,4 g
Trituratio bellapani 10 %	15 mg ²⁾	30 mg ²⁾
Trituratio extracti hyoscyami 20%	2 g	4 g
Tubocurarinum chloridum	15 mg	
Warfarin Sodium ³⁾	25 mg	50 mg
Zoxazolaminum	0,8 g	2,4 g

6. Hámarksskammtar handa dýrum.

Skammtar þeir, sem greindir eru hér á eftir, eru stærstu einstakir skammtar fyrir viðkomandi dýrategund. Meðalþyngd þessara dýra er ákveðin svo sem hér segir og er miðað við íslenskar aðstæður og skömmtum jafnframt breytt í samræmi við það. Er vakin athygli á því, að skammtar eru aðrir en þeir, sem greindir eru í lyfjaskrá (N63).

Hestar 360—400 kg; nautgripir 400 kg; sauðfé 60—70 kg; svin 80—90 kg; hundar 15—25 kg.

	Hestar	Nautgripir	Sauðfé	Svin	Hundar
Acetanilidum	23 g	24 g	5 g	6 g	1,3 g
Adrenalini bitartras til inndælingar	15 mg	16 mg	—	—	1,3 mg
Adrenalinum til inndælingar	7,5 mg	8 mg	—	—	0,7 mg
Apomorphini chloridum til inndælingar	—	80 mg	20 mg	50 mg	7 mg
Arecolini bromidum til inntöku	—	—	—	—	30 mg
til inndælingar	75 mg	65 mg	—	—	—
Arseni trioxidum	750 mg	800 mg	55 mg	60 mg	7 mg
Atropini sulfas til inndælingar	40 mg	40 mg	10 mg	12 mg	1,5 mg
Calomel	4 g	—	—	1,2 g	0,25 g
Carbacholini chloridum til inndælingar	4,5 mg	5 mg	2 mg	2,5 mg	0,25 mg
Carbonei sulfidum	22 g — 17,5 ml ⁴⁾	—	—	—	—
Chlorali hydras	40 g	40 g	10 g	12 g	4 g
Codeini phosphas	—	—	—	—	0,7 g
Cyanacetohydrazidum	—	3,5 g	1 g	—	—
Deslanosidum	—	—	—	—	0,5 mg
Diemalum	—	—	—	—	0,7 g
Digitoxinum	4 mg	—	—	0,5 mg	0,25 mg
Diphenhydramini chloridum til inndælingar	1,5 g	1,6 g	0,5 g	0,6 g	0,13 g
Ephedrini chloridum til inndælingar	0,2 g	—	—	—	0,15 g
Ergometrini maleas	7,5 mg ²⁾	8 mg	2 mg	1,2 mg	0,7 mg
Extractum filicis	—	—	—	—	7 g

1) gramm

2) milligramm

3. U.S.P., B.P. (NFN — nafn ekki ákveðið enn)

4) millilítri

	Hestar	Naut- gripir	Sauðfé	Svín	Hundar
Folium digitalis standardisatum	4 g ²⁾	—	—	0,6 g	0,35 g
Kalii stibylti tartras	7,5 g	12 g	—	1,2 g	0,27 g
Meprobamatum	—	—	—	—	1 g
Mepyramini maleas til inndælingar	1,5 g	1,5 g	0,5 g	0,6 g	0,15 g
Metamizolnatrium til inndælingar	15 g	—	—	—	—
Morphini chloridum til inndælingar	0,3 g	—	—	—	70 mg
Natrii selenis	120 mg	120 mg	20 mg	30 mg	—
Opium pulveratum	7,5 g	8 g	2 g	1,8 g	0,7 g
Pethidini chloridum til inndælingar	—	—	—	—	70 mg
Phenemalnatrium til inndælingar	15 g	15 g	2 g	3,6 g	0,5 g
Phenemalum	—	—	—	3,6 g	0,5 g
Phenthiazinum	15 g	40 g	65 g	—	—
Physostigmini salicylas til inndælingar	—	40 mg	—	—	—
Pilocarpini chloridum til inndælingar	0,5 g	—	—	—	—
Promethazini chloridum til inndælingar	—	—	—	—	70 mg
g-Strophanthinum til inndælingar	4 mg	—	—	—	0,7 mg
Strychnini nitras til inndælingar	30 mg	30 mg	7 mg	8,5 mg	4 mg
Tetrachloraethylenum	—	—	—	—	10 g = 6 ml ³⁾
Tetrachlormethanum	60 g = 40 ml	—	3 g = 2ml	—	10 g = 5 ml
Tinctura opii	75 g	80 g	20 g	18 g	7 g

- 1) milligramm
2) gramm
3) millilítri

Skammstafanir:

BP	British Pharmacopoeia 1963
CMS	Codex Medicamentarius Scandinavicus
D48	Pharmacopoea Danica, Editio IX
DAK50	DAK Præparater 1950
DD63	Dispensatorium Danicum 1963, Editio IV
FNCH22	Formulae Nosocomiorum Civitatis Havniensis 1922, Kbh. 1922
N63	Pharmacopoea Nordica Editio Danica, 1963
NF	The National Formulary (American Pharmaceutical Association), Eleventh Edition
NFN	Det nordiske Farmakopénævn, sett fyrir aftan nafn, er nefndin hefur samþykkt
NND	New and Nonofficial Drugs
USP	The Pharmacopoeia of the United States of America, Sixteenth Revision
WHO	World Health Organization, sett fyrir aftan nafn, er WHO hefur samþykkt

Form símalýfseðils.

Viðauki 3

(Nafn
lyfjabúðar)

SÍMALÝFSEÐILL

Nr.

..... <i>Nafn og staða útgefanda</i>			
Verð	Sjúkl.	Sjúkrasaml.	
		 <i>Nafn sjúklings</i>
		 <i>Heimili</i>
			<i>SR. nr.</i>

Stærð símalýfseðilseyðublaðs skal vera 12×24 cm.

	<i>Dags. / 19.....</i>
..... <i>Undirritun útgefanda</i>	<i>Nafn lyfjafræðings</i>
	<i>Aðrar upplýsingar</i>