

Klifshagi 1 og 2	20%
Leifsstaðir	10%
Ærlækur og Viðines	7%
Hafrafellstunga 1 og 2	13%
Gilsbakki	6%
Gilhagi	6%
	100%

Arðskrá þessi er gerð samkvæmt lögum nr. 76 25. júní 1970, um lax- og silungsveiði, og birtist til eftirbreytni öllum þeim, sem hlut eiga að máli.

Landbúnaðarráðuneytið, 19. nóvember 1973.

Halldór E. Sigurðsson.

Ragnheiður Árnadóttir.

20. nóvember 1973.

Nr. 337.

AUGLÝSING

um breytingu á verði lyfja samkvæmt Sérlyfjaskrá, Lyfjaverðskrá II, Lyfjagreiðsluskrá Tryggingastofnunar ríkisins frá 1. júlí 1972.

Frá og með 10. desember 1973 tekur gildi breyting við Sérlyfjaskrá, Lyfjaverðskrá II, Lyfjagreiðsluskrá Tryggingastofnunar ríkisins frá 1. júlí 1972.

Samkvæmt því hækkar útsöluverð lyfja eins og það er greint í skránum um 14.1%. Jafnframt fellur úr gildi 10.6% hækkun, er tók gildi 20. júlí 1973.

Heilbrigðis- og tryggingamálaráðuneytið, 20. nóvember 1973.

Magnús Kjartansson.

Páll Sigurðsson.

20. nóvember 1973.

Nr. 338.

REGLUGERÐ

um gerð lyfseðla og afgreiðslu lyfja.

1. gr.

Almenn ákvæði um lyfseðla.

Lyfseðill er lyfjaávisun læknis, tannlæknis eða dýralæknis, er lækningaleyfi hefur hér á landi. Lyfseðill skal vera dagsettur og undirritaður eigin hendi læknis (dýralæknis, tannlæknis). Dýralæknum er þó einungis heimilt að ávísa lyfjum til dýralækninga (sbr. 12. gr.) og tannlæknum nánar tilgreindum lyfjum (sbr. 13. gr.). Svípta má lækni rétti til þess að ávísa tilgreindum ávana- og fíknilyfjum (sbr. 23. gr. læknalaga nr. 80 23. júní 1969).

Einungis lyfsalar (sbr. 5. gr.) og aðrir lyfsöluleyfshafar (héraðslæknar, þar sem ekki er lyfjabúð, og dýralæknar) mega afhenda lyf gegn lyfseðli. Vegna eftirlits lyfsala og annarra lyfsöluleyfshafa með að lyfjaávisanir séu gefnar út í sam-

ræmi við fyrirmæli þessarar greinar, gefur ráðuneytið út tilkynningu um sérhvert veitt lækningaleyfi ásamt sýnishorni af undirritun viðkomandi læknis.

Lyfseðil skal stíla á nafn sjúklings eða á foreldri eða forráðamann, ef sjúklingur er barn að aldri. Dýralæknar skulu stíla lyfseðil á eiganda þess dýrs, sem lyf er ætlað. Magn lyfja, sem ávísað er með lyfseðli, skal vera við hæfi sjúklings. Hlíta skal um gerð lyfseðla settum reglum (sbr. 3. gr.) og gera þá svo úr garði, að ekkert orki tvímælis.

Heimilt er lækni, dýralækni eða tannlækni (sbr. 13. gr.) að ávísa sjálfum sér með lyfseðli hæfilegu magni lyfja til nota í starfi. Heimilt er lækni, er starfar á spítala, heilsuverndarstöð, lækningastöð eða öðrum hliðstæðum stofnunum, á sama hátt að ávísa slíkum stofnunum nauðsynlegu magni lyfja. Heimilt er lækni enn fremur að ávísa skipstjóra eða flugstjóra lyfjum í lyfjakistur skipa (sbr. 16. gr.) og loftfara. Þá er lækni heimilt að ávísa húsráðanda eða verkstjóra hæfilegu magni algengra lyfja til nota á heimili eða vinnustað, ef veikindi eða slys bæri að höndum.

Nú er læknisefni, sem ekki hefur að fullu lokið námi eða verið veitt lækningaleyfi, veitt tímabundið lækningaleyfi til þess að gegna ákveðnu starfi (sbr. 4. gr. læknalaga). Hefur læknisefni þá, meðan lækningaleyfi þess gildir, fullan rétt á borð við lækna að ávísa lyfjum með lyfseðli.

Ef læknisefni, sem hefur að fullu lokið námi (kandidat), en ekki verið veitt lækningaleyfi, starfar á spítaladeild, heilsuverndarstöð eða hliðstæðri stofnun, er því heimilt að fengnu samþykki hlutaðeigandi yfirlæknis að ávísa slíkri stofnun eða sjúklingum, sem þar eru til lækninga, lyfjum með lyfseðli, sem með prentuðu máli er auðkenndur stofnuninni, enda þótt læknisefninu hafi ekki verið veitt tímabundið lækningaleyfi. Þó er læknisefninu í slíkum tilvikum ekki heimilt að ávísa ávana- og fíknilyfjum, sbr. 6. gr., né ávísa lyfjum í síma. Hlutaðeigandi yfirlæknir, er læknisefni starfar hjá, ber ábyrgð á lyfjaávisunum þessum.

2. gr.

Óheimilt er að ávísa með lyfseðli eiturefnum nema því aðeins, að hlutaðeigandi efni séu cinnig í lyfjaskrá eða viðurkenndum lyfjaforskriftabókum og látin úti í þeim formum, sem þar greinir. Um útlát eiturefna fer samkvæmt lögum um eiturefni og hættuleg efni nr. 85 31. desember 1968.

3. gr.

Gerð lyfseðla.

- a. Lyfseðill læknis skal jafnan ritaður með bleki á staðlað eyðublað í því formi, sem greint er í viðauka 4 með reglugerð þessari. Á eyðublaðið skal prentað (stimplað) nafn, staða, heimilisfang og símanúmer útgefanda. Útgefandi má aðeins rita annars vegar á lyfseðilseyðublað. Ef lyfseðill er með annarri rithönd en útgefanda eða vélritaður skal útgefandi staðfesta hverja lyfjaávisun (ordination) sérstaklega um leið og hann undirritar lyfseðilinn. Að öðru leyti en því, að ekki er skylt að rita lyfseðla tannlækna og dýralækna á stöðluð eyðublöð, gilda allar sömu meginreglur um útlit og frágang slíkra lyfseðla og um lyfseðla lækna.
- b. Heiti lyfs eða samsetning skal að jafnaði rita á latínu, svo og fyrirmæli um það á hvern hátt lyfið óskast gert, ef um forskriftarlyfseðil (ordinatio magistralis) er að ræða. Þunga lyfs skal tilgreina í grömmum, milligrömmum eða mikrógrömmum og rita þyngdareiningarheitin fullum stöfum eða með venjulegum skammstöfunum þeirra: g, mg og mikróg. Óheimilt er að nota aðrar skammstafanir. Ef þungi er tilgreindur með tugabroti, er óheimilt að rita núll næst á eftir kommu. Óskist lyf gert eftir annarri forskriftarbók en gildandi lyfjaskrá (lyfseðlasöfnum), skal þess greinilega getið á lyfseðli. Ef ávísað er lyfi með einu

virku efni, og lyfið er skráð í lyfjaskrá (lyfseðlasafni), án þess að styrkleiki sé ákveðinn (rammaforskrift), þá skal útgefandi geta styrkleika á lyfseðlinum.

Sérlyfjum skal jafnan ávísað í því magni, sem þau eru seld í frá framleiðanda og leitast við að rjúfa ekki pakkningu. Heimilt er að nota sérlyf í lyfjablöndur, ef óskað er, nema bann sé lagt við annars staðar. Um gerð símalyfseðla og lyfseðla á ávana- og fíknilyf vísast til 4. gr. og 6. gr. Ráðherra getur staðlað pakkningar annarra lyfja en sérlyfja og skal þeim þá jafnan ávísað með tilliti til þess. Lyfjafræðingi er heimilt að breyta ávísuðu magni á lyfseðli í næstu stöðluðu pakkningu.

- e. Þess skal getið á íslensku eða á máli viðtakanda, hvernig lyf skuli nota. Nú er um lyf að ræða, sem hefur tilgreindan hámarksskammt í gildandi lyfjaskrá (lyfseðlasafni) og má þá ekki afhenda lyfið nema nákvæmlega sé getið, hversu stóra skammta skuli taka af lyfinu og hve oft.
- d. Óski læknir (dýralæknir) að gefinn sé stærri skammtur af lyfi en nemur hámarksskammti (einstökum skammti eða dagskammti), má ekki láta lyfið af hendi, nema skammtar þess séu á lyfseðlinum ritaðir bæði með tölustöfum og bókstöfum.
- e. Nú tiltekur læknir (dýralæknir, tannlæknir) á lyfseðli, hversu oft meggi láta lyf af hendi, eða með hve löngu millibili, og skal þessa þá getið neðan við notkunarfyrirsögn þeirrar lyfjaávísunar, er þetta á við um. Sjá 7. gr.
- f. Geta skal þess á lyfseðli, hvaða manni eða dýri lyfið er ætlað, shr. 1. gr. Jafnframt nafni sjúklings skal geta heimilisfangs hans eða heimilisfangs eiganda dýrs, ef um dýr er að ræða. Ef ávísað er lyfi, sem ætlað er barni yngra en 12 ára, skal stíla lyfseðil á foreldri eða forráðamann, en láta samtímis getið nafns barnsins og aldurs.
- g. Ef þörf er á, að lyf eða sáraumbúðir sé afgreitt án tafar, skrifar útgefandi orðið **Cito** eða annað orð sömu merkingar á lyfseðilinn.
- h. Lyfseðil skal ávallt dagsetja, shr. 1. gr., og má ekki láta úti lyf eftir honum nema svo sé.
- i. Ákvæði e-, e- og f-liða þessarar greinar taka ekki til lyfseðla, er hljóða á lyf ætluð sjúkrahúsum, heilsuverndar- eða lækningastöðvum eða öðrum slíkum stofnunum eða læknum (dýralæknum, tannlæknum) til notkunar við eigin störf, shr. 1. gr. Ef lyfseðill hljóðar á lyf, sem útgefandi hyggst nota við störf sín eða handa sjálfum sér, skal hann árita hann orðunum til **eigin nota, ad usum proprium** eða **mihi**.
- j. Lyfseðill skal vera greinilega ritaður og engar skammstafanir viðhafðar, er geta valdið misskilningi. Skorti á, að lyfseðill sé rétt úr garði gerður, ber útgefanda að svara til þeirra mistaka, er það kann að hafa í för með sér.

4. gr.

Símaávísun lyfja.

- a. Við ávísun lyfja í síma skal gæta fyriræla 1. og 3. gr. að svo miklu leyti, sem þau eiga við, svo og ákvæða þessarar greinar. Vegna mistaka, er leitt geta af misheyrn eða misskilningi í síma, skal takmarka símaávisanir lyfja, svo sem frekast er unnt.
- b. Einungis lyfsala sjálfum eða lyfjafræðingi¹⁾ er heimilt að rita lyfseðil, sem lesinn er í síma. Á sama hátt er lækni (tannlækni, dýralækni) einum heimilt að lesa lyfseðil í síma. Útgefandi skal geta nafns síns, stöðu og heimilisfangs svo og númers þess síma, er hann notar. Ef þörf gerist, skal viðtakandi krefja út-

1) Með lyfjafræðingi í reglugerð þessari er einnig átt við aðstoðarlyfjafræðing, nema annars sé getið.

gefanda um aðrar upplýsingar, er nægja til þess að sanna, að útgefandi segi rétt til sín.

- c. Útgefandi skal hafa lyfseðilinn yfir þannig, að viðtakanda gefist tími til þess að eftirrita hann þegar í stað á þar til gert símalyfseðilseyðublað. Að því loknu skal lesa lyfseðilinn í símann fyrir útgefanda. Auk heitis lyfs, ávísaðs magns og fyrirmæla um notkun, skal viðtakandi rita á símalyfseðilseyðublaðið nafn útgefanda og stöðu hans (læknir, tannlæknir, dýralæknir) og heimilisfang, ef það er nauðsynlegt til auðkenningar, nafn (fangamark) sitt, dagsetningu, nafn sjúklings og heimilisfang og nafn barns og aldur, ef lyfið er ætlað barni.
- d. Á símalyfseðilseyðublað skal vera prentað orðið SÍMALYFSEÐILL, nafn lyfjabúðarinnar og númer eyðublaðsins í töluröð. Skal eyðublaðið vera í samræmi við texta svo sem sýnt er í viðauka 3 með reglugerð þessari. Símalyfseðil skal rita í tvíriti. Skal frumritið notað við afgreiðslu lyfsins, en samriti haldið eftir. Samritið skal geyma í eitt ár frá ritun þess en síðan brenna það eða eyðileggja á tryggilegan hátt. Óheimilt er að afgreiða lyf oftar en einu sinni gegn sama lyfseðli, sbr. 7. gr. Símalyfseðilseyðublað má einungis nota til þess að rita lyfseðil, sem lesinn hefur verið í síma, svo og þær leiðréttingar, er gerðar kunna að verða á lyfseðlinum í samráði við útgefanda, sbr. 5. gr.
- e. Sérákvæði gilda um símalyfseðla, sem hljóða á ávana- og fíknilyf, sbr. 6. gr.

5. gr.

Almenn ákvæði um afgreiðslu lyfja eftir lyfseðli.

- a. Lyfjafræðingur skal hafa vakandi auga á misritun og öðrum villum, er fyrir kunna að koma á lyfseðli og að lyfseðillinn sé að öðru leyti ritaður í samræmi við gildandi fyrirmæli. Þegar tilbúningi lyfs er lokið, skal lyfjafræðingur gæta þess sérstaklega að rétt sé afgreitt og að lyf sé rétt áritað með því að bera áritun saman við lyfseðil. Lyfjafræðingur sá, er eftirlitið annast, skal árita lyfseðilinn fangamarki sínu með bleki til staðfestingar.
- b. Ef ástæða er til þess að ætla, að lyfseðill sé ekki svo úr garði gerður, sem útgefandi kynni að hafa ætlast til, t. d. notkunarfyrirsögn ósennileg eða villandi, magn með ólíkindum eða breytingar, sem gerðar hafa verið á lyfseðli ósennilegar, skal lyfjafræðingur gera útgefanda viðvart. Í slíkum tilvikum má ekki láta úti lyf gegn lyfseðli, fyrr en hann hefur verið borinn undir útgefanda og leiðréttur, ef útgefandi kynni að óska þess. Ef lyfseðill er svo úr garði gerður, að hann brýtur í bága við ákvæði 1. og 3. gr. að framan, má ekki láta úti lyf gegn honum fyrr en hann hefur verið leiðréttur að höfðu samráði við útgefanda.
- c. Fyrirspurnir varðandi vafaatriði við afgreiðslu lyfja samkvæmt lyfseðli skulu gerðar af lyfjafræðingi. Allar breytingar eða leiðréttingar, sem gerðar eru á lyfseðli í samráði við útgefanda, skulu ritaðar greinilega á lyfseðilinn. Í slíkum tilvikum skal sá, er fyrirspurn gerir, merkja lyfseðilinn dagsetningu og fangamarki sínu með bleki.
- 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 er, 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).
- f. Ef læknir óskar eftir óskráðu lyfi undir heitunum *solutio*, *spiritus* eða *oleum* skal lyfið afhent leyst í vatni, sterkum vínanda eða jarðhnetuolíu.

- 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 í lyfi ávallt tilgreint með sama hætti og á við um hið skráða lyf og magn virks efnis við hann miðaður²⁾.
- h. Ef tilgreint er á lyfseðli ósamsett lyf (lyf, sem inniheldur eitt virkt efni) og styrkleika er ekki getið, er óheimilt að láta lyfið úti gegn lyfseðlinum, fyrr en gengið hefur verið úr skugga um hjá útgefanda, hvaða styrkleika er óskað.
- i. Magn adrenalínbitartrats og noradrenalínbitartrats í lausnum skal miða við hreint adrenalín og hreint noradrenalín. Hljóði lyfseðill t. d. á Solutio adrenalini bitartratis 0.1%, skal láta úti lausn, er inniheldur 0.1% af adrenalíni, þ. e. a. s. 0.182% af adrenalínbitartrati. Lyfið skal áletra: Solutio adrenalini 0.1%. Sama gildir um útlát noradrenalínbitartratlausna.

6. gr.

Um ávana- og fíknilyf.

1. Lyfsalar, aðrir lyfsöluleyfishafar og aðrir, er greinir í 5. gr., reglugerðar um sölu og meðferð ávana- og fíknilyfja, skulu halda eftir eða skrá á sérstök eyðublöð samkvæmt nánari leiðbeiningum lyfseðla og aðrar lyfjaávisanir, er hljóði á eftirtalin ávana- og fíknilyf svo og sölt þeirra og hvers konar samsetningar:
- a) Aethylmorphinum, ef það er leyst eitt virkra efna í vatni, sprittblöndu, sykurbloöndu eða þess háttar. Enn fremur í öðrum formum, ef magn fer fram úr 1 g.

Allypropymalum

Amfepramonum

Amphetaminum

Chlorphenterminum

Cocainum, ef innihald er umfram 0.1% af kókaíni.

Codeinum, ef það er eitt virkra efna leyst í vatni, sprittblöndu, sykurbloöndu eða þess háttar. Enn fremur í öðrum formum, ef magn fer fram úr 1 g.

Dexamphetaminum

Dextromethorphanum

Dextromoramidum

Dextropropoxiphenum, ef magn fer fram úr 1.6 g.

Diacetylmorphinum

Diphenoxylatum, nema lyf í samsetningum, sem innihalda 2.5 mg af difenoxýlati í hverjum skammti og atrópínsúlfat í magni, sem samsvarar eigi minna en einum hundraðshluta af innihaldi difenoxýlats.

- 1) Sem dæmi má nefna: Ef lyfseðill hljóðar á Tablettæ codeini 10 mg skal láta úti töflur, sem innihalda 10 mg af kóðínósfati. Ef beðið er um Rhinoguttae ephedrini 0.5% skal láti úti 0.5% efedrínklóríðlausn, sem í hefur verið bætt 0.1% af metýlparoxibenzóati og 0.74% af natríumklóríði. Sé hins vegar óskað eftir Solutio ephedrini chloridi 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 riboflavini 2 mg/ml skal magn það af natríumribóflavínósfati, sem notað er svara til þess að stungulyfið innihaldi 2 mg/ml af ribóflavíni. Ef óskað er eftir Injectabile theophyllamini 10% skal láta úti stungulyf, sem inniheldur 10% af teófýllíni auk etýlendíamínhyðrats, sjá i-lið hér á eftir.

Fentanylum
 Glutethimidum
 Hydroconum
 Hydromorphonum
 Isomethadonum
 Ketobemidonum
 Levorphanolum
 Meballymalum
 Mebumalum
 Meprobumatum
 Methadonum
 Methamphetaminum
 Methaqualonum
 Methylphenidatum
 Metoponum

Morphinum, ef innihald er umfram 0.2% af morfíni.

Nicomorphinum

Normethadonum

Opium, ef magn fer umfram 1 g. Óblandaðir ópíumsdropar og ópíumstöflur eru þá ávallt eftirritunarskyld.

Oxiconum

Pemolinum

Pentazocinum

Pentymalum

Pethidinum

Phenmetralinum (sbr. þó auglýsingu ráðherra nr. 48/1969 um bann við sölu þessa efnis).

Phenterminum

Tetraonum, sbr. morfín.

Thebaconum.

- b) Önnur lyf, sem greind eru á listum A og B í viðauka 2 við reglugerð þessa.
2. Eigi má ávísastaklingi í einu þeim ávana- og fíknilyfjum, er nú verða talin, eða söltum þeirra, í meira magni en hér greinir:
 - I. Amphetaminum, Dexamphetaminum og Methamphetaminum 0.15 g
 - II. Methylphenidatum 0.3 g
 - III. Chlordiazepoxidum, Diazepamum, Flurazepamum, Medazepamum, Nitrazepamum og Oxazepamum 0.5 g
 - IV. Aethallymalum, Allypropymalum, Diallymalum, Hexemalum, Heptamalum, Meballymalum, Mebumalum og Pentymalum 3.0 g
 - V. Apronalum, Diemalum, Enhexymalum, Glutethimidum, Methaqualonum og Secumalum 5.0 g
 - VI. Meprobumatum 20 g
 - VII. Carisoprodolum, Methocarbamolum og Phenprobumatum 25 g
 3. Eigi má ávísastaklingi í síma eftirritunarskyldum lyfjum í öðrum formum en hylkjum, skömmtum, stílum eða töflum og eigi í fleiri einingum en 5 handa sama einstaklingi í einu. Ákvæði þessi um fjölda eininga taka ekki til etýlmorfíns og kóðíns, ef ávísað er 1 g eða minna, nema því aðeins að í fyrrgreindum lyfjaformum séu einnig önnur eftirritunarskyld lyf. Þá má ávísastaklingi í síma allt að 1 g af etýlmorfíni eða kóðíni, sem leyst er í vatni, sprittblöndu, sykurblöndu eða öðru þess háttar, eða allt að 1 g af ópíum, sem leyst er í mixtúru, ef eigi eru önnur

eftirritunarskyld lyf með. Enn fremur má ávísar í síma allýprópýmali, mefú-mali eða pentýmali til innstungu allt að 3 g.

4. Símalýfseðilseyðublað, sem á er rituð símaávísun á eftirritunarskyld lyf, má ekki nota til ávísunar á önnur lyf.
5. Læknir, (dýralæknir, tannlæknir) er skyldur til þess að lesa lyfjafræðingi fæð-ingardag og ár eða nafnnúmer þess, sem lyfseðill er stílaður á, þá er hann ávísar eftirritunarskyldum lyfjum í síma.
6. Ef lyfseðli, sem hljóðar á eftirritunarskyld lyf, er í einhverju ábótavant sam-kvæmt framanskráðu eða ákvæðum 1., 3. eða 4. gr., telst hann ógildur, uns hann hefur verið borinn undir útgefanda og leiðréttur, sbr. þó d-staflið 7. tölulíðs.
7. a) Ef lyfseðill hljóðar á eftirritunarskyld lyf, skal áletra hann nafnnúmeri þess, sem lyfseðillinn er stílaður á, áður en lyfið er afgreitt. Ef lyfið er afhent öðrum en þeim, sem á lyfseðli er greindur, skal sömuleiðis áletra lyfseðil nafni hans og nafnnúmeri. Lyfseðill á eftirritunarskyld lyf gildir einungis eina afgreiðslu. Skal síðan merkja hann fullnægjandi ógildingarmerki.
b) Ef útlendingur framvísar lyfseðli á eftirritunarskyld lyf, skal við afgreiðslu árita hann heiti heimalands og vegabréfsnúmeri, ef hlutaðeigandi er vegabréfsskyldur.
c) Ef eftirritunarskyldum lyfjum er ávísar í síma, skal lyfjafræðingur fullvissa sig um (með upphringingu eða á annan hátt), að sá, sem lyfseðil les (læknir, tannlæknir, dýralæknir) sé einn og hinn sami og hann segist vera. Þessa gerist ekki þörf, ef ótvíðræðir kunnugleikar eru á milli þess, sem lyfseðilinn les, og hins, sem veitir honum viðtöku.
d) Ef lyfjum þeim, sem talin eru í 2. tölulið er ávísar í hylkjum, skömmtum, stílum eða töflum og einingarfjöldi er meiri en svarar til þess hámarks magns, sem þar er greint, er lyfjafræðingi skyld að leiðrétta lyfseðilinn með tilliti til þessa, og er honum heimilt að gera það án samráðs við útgefanda. Breyt-ingar á lyfseðlum, gerðar samkvæmt ofansögðu, skal hann auðkenna dag-seðningu og fangamarki sínu með penna.
e) Ef læknir (dýralæknir, tannlæknir) ritar lyfseðil á eftirritunarskyld lyf, skal hann rita öll tölugildi, er varða magn, styrkleika, þunga eða einingafjölda, bæði með tölustöfum og bókstöfum. Lyfseðla á eftirritunarskyld lyf skal rita með penna og undirrita eigin hendi, sbr. einnig ákvæði 3. gr.
f) Ef ávísar er með sama lyfseðli eftirritunarskyldu ávana- og fíknilyfi og öðrum lyfjum og þau síðarnefndu hafa verið strikuð út af lyfseðlinum, þá er óheimilt að afgreiða hann.
8. Lyfseðla, er hljóða á eftirritunarskyld lyf og hafa verið afgreiddir, skal senda heilbrigðis- og tryggingamálaráðuneytinu samtímis og eftirritunarskýrslur, enda sé ekki um lyfseðla að ræða, sem sendir eru sjúkrasamlagi til innheimtu.
9. Hlíta skal um afgreiðslu lyfseðla á eftirritunarskyld lyf almennum ákvæðum um afgreiðslu lyfja eftir lyfseðli, sbr. 5. gr., að svo miklu leyti, sem þau eiga við.

7. gr.

Ógilding lyfseðla.

- a) Lyfseðlar eru ógildir ári eftir að þeir hafa verið útgefnir, nema annað sé ákvæðið, sbr. 11. gr. Símalýfseðill gildir aðeins einu sinni.
- b) Ef lyfseðill hljóðar á lyf, sem afgreiða má eftir 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 lyfjafraðingi þá skylt að fara eftir því.

- c) Þegar ekki er heimilt að afgreiða oftari lyf eftir lyfseðli, skal merkja hann fullnægjandi ógildingarmerki, svo sem með því að letra þversum yfir sjálfa forskriftina, með götunarstimpli eða á annan hátt orðin: **Lyfseðillinn er ógildur** eða orðið **Ógilt**. Símalyfseðla skal auðkenna fullnægjandi ógildingarmerki um leið og lyf er látið úti gegn þeim.

8. gr.

Áritun lyfja og umbúðir um lyf.

- a. Áritun á umbúðir lyfja, sem látin eru úti gegn lyfseðli, skal vera sem greinilegust. Eftirfarandi atriða skal jafnan getið í áritun:
1. Nafns og magns lyfs eða samsetningar;
 2. nafns sjúklings (sbr. f-lið 3. gr.), eða hvaða dýri lyfið er ætlað, ef um dýr er að ræða, enda sé þess getið á lyfseðlinum (sbr. þó i-lið 3. gr.);
 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.);
 4. upphafsstafa nafns þess læknis, er ritað hefur lyfseðilinn;
 5. dagsetningar, er gefur til kynna, hvenær lyfið er afgreitt;
 6. nafns lyfjabúðar (héraðslæknis, (læknis), er lyfsöluleyfi hefur, (dýralæknis));
 7. eiginhandaráritunar (fangamarks) þess með bleki, er afgreiðir lyfið (sbr. og 5. tölulið m-liðs 8. gr.).

Nú er lyf látið úti í tveimur eða fleiri pakkningum og skal þá áletra eina pakkningu svo sem að ofan greinir, en hina (hinar) einungis samkvæmt 1., 2., 4., 5., 6., 7. 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 þá að árita ystu umbúðir lyfsins. Þegar lyf í afmældum skömmtum eru látin úti, þar sem húði er um hvern einstakan skammt sérstaklega, skal auðkenna hverja einingu lyfsins heiti þess. Undanþegin þessum ákvæðum eru legstílar, skeiðarstílar, hylki, skammtar og þarfagangsstautar. Undanþága þessi tekur þó ekki til þynnupökkunar í vélum.

- 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. Til innvortis lyfja teljast samkvæmt lyfjaskrá þau lyf, sem ætluð eru til að setja inn í líkama manna og dýra, í eða gegnum húð eða slímhimnur, til að setja inn fyrir varir eða inn í nasir, til að setja í rás mjólkurkirtla, inn fyrir þvagrásarop eða inn fyrir leggangsop eða inn fyrir endaþarmsop, í tárápokann, svo og lyf, sem ætluð eru til að koma í vef eða líkamshol, umlukið vessahimnum, sem hefur verið opnað í sambandi við skurðaðgerð. Augnaskolvatn, augnsmyrslí, nefnsmyrslí, gyllinismyrslí, skeiðarlyf og lyf, sem ætlað er til íkomu í ytra eyra, skal auðkenna rauðum merkimiða.
- c. Lyf, sem aðeins má láta úti gegn lyfseðli, skal auðkenna sérstökum miða, sem á er letrað með rauðum bókstöfum á ljósum grunni: **Varúð—Geymið þar, sem börn ná ekki til**. Heimilt er þó að rita þessi varnaðarorð á áritunarmiða skv. a-lið þessarar greinar 2.—7. tölulið.
- d. Lyf gildandi lyfjaskrár, lyfseðlasafna og lyfjaforskriftabóka skal áletra hinu skráða latneska heiti (sbr. b-lið 3. gr.). Ef tilgreint er á lyfseðli lyf úr öðrum heimildarritum, skal árita lyfið með því heiti, er þar greinir og tilfæra heiti heimildarrits eða skammstöfun þess á eftir. Ef tilgreint er á lyfseðli lyf, sem

ekki hefur verið birt í heimildarritum, skal árita samsetninguna (sbr. 3. tölulið m-liðs 8. gr.).

- e. Ekki má letta á umbúðir lyfs annað nafn, aðra samsetningu, annan styrkleika né annan þunga en nákvæmlega svarar til þess, sem úti er látið. Gildir þetta engu að síður, þótt útgefandi kunni að hafa óskað annars. Ef sérstakar ástæður mæla með því, getur landlæknir þó veitt undanþágur frá þessum fyrirmælum.
- f. Ekki má áletta umbúðir lyfs heiti sérlyfs, nema um slíkt sérlyf sé að ræða. Sérlyf má ekki afhenda í stað annars samsvarandi lyfs, nema útgefandi lyfseðils heimili slíkt, 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 lyfseðilisins, hvaða sérlyf skuli afhenda.

Nú er sérlyf selt undir samheiti og sé það selt undir sama samheiti, frá tveimur eða fleiri framleiðendum, skal leita upplýsinga hjá útgefanda lyfseðilsins, hvaða lyfs sé óskað, sé það ekki tekið fram á lyfseðlinum.

- g. Við áritun sérlyfs skal þess gætt, svo framarlega sem unnt er, að áritunarmiði lyfjabúðar sé ekki límdur yfir merkimiða sérlyfs. Áritunarmiða skal, svo framarlega sem unnt er, líma á glös, túpur o. s. frv., en ekki á ytri pappambúðir.
- h. Lyf, er botnfalla eða skilja sig við geymslu, skal auðkenna sérstökum miða, sem á er lettað: **Hristið eða Hristist**. Töflur, sem á að tryggja, skal auðkenna sérstökum miða, sem á er lettað: **Tyggjið vandlega**. Lyf, sem eru með sýruheldri húð (sundrast ekki í maga), skal auðkenna sérstökum miða, sem á er lettað: **Tyggjið ekki**. Töflur, er eiga að renna í munni, skal merkja með sérstökum miða, sem á er lettað: **Látið töfluna renna í munni**. Lyf ætluð dýrum skulu greinilega áletruð: **Handa dýrum**. Á umbúðum augn- og eyrnadropa, svo og stungulyfja í hettuglössum skal geta magns og tegundar rotvarnarefnis, er notað er. Um stungulyf gildir, að í áritun skal ævinlega greina styrkleika þeirra með tilliti til milligramma í millilítra (mg/ml). Skilvökva (dialytica) og skolvökva (irrigabilia), skal áletta með tilliti til gramma í lítra (g/l) og enn fremur með tilliti til millijafngilda í lítra, ef lyfið klofnar í jóna. Sömu ákvæði gilda um innrennslislyf og þynningarlausrir til innrennslis (aðfundibilia), nema að þessi lyf skal áletta með tilliti til gramma í 100 ml (g/100). Stungulyf ætluð mönnum, skulu greinilega áletruð eftirgreindum bókstöfum, er gefa til kynna, hvernig lyfið er að jafnaði notað:

M: til að dæla í vöðva.

S: til að dæla undir húð.

T: til að dæla í heila- eða mænuvökva.

V: til að dæla í æð.

Stungulyf, sem samkvæmt fyrirmælum áður gildandi 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 þurrefni, ætluð til framleiðslu á stungulyfjum, skal árita nafni lyfs og magni að viðbættu „ad injectionem“. Ef um er að ræða þurrefni, ætluð til framleiðslu innrennslislyfja, skal áletta umbúðir nafni og styrkleika lyfjanna að viðbættu „ad infusionem“. Ef ávísað er lyfi, í formi hylkja, skammta, stíla eða taflna, sem inniheldur eitt virkt efni, skal árita magn efnisins í hverri einingu. Fyrr greind atriði með tilliti til styrkleika eiga jafnt við, þótt þeirra sé ekki getið á lyfseðli, sbr. einnig h-lið 5. gr.

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

- 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 líðókaínklóríð, cínkanklóríð 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. Súblímatöflur og merkúríoxýcýaníðtöflur, svo og níkótín-, súblímat- og arsenlausnir, sterkari en 1% ætlaðar dýrum, skal ávallt auðkenna sérstökum miða, sem á er ritað með ljósu lettri á dökkan grunn orðið: **Eitur**. Klóramíntöflur og ætiefni (caustica) skal auðkenna sérstökum miða, sem á er ritað með ljósu lettri á dökkan grunn: **Varúð—Hættulegt**. Klófenótan og hexicíð skal árita: **Má ekki nota gegn óþrifum á svínum, alifuglum eða mjólkandi dýrum**.
- m. Áletrun lausasölulyfja. Umbúðir lausasölulyfja skulu auðkenndar merkimiða lyfjabúðar (héraðslæknis, dýralæknis) og skýrt og greinilega getið heitis lyfs og magns (styrkleika). Enn fremur skal eftirfarandi atriða gætt við áritun lausasölulyfja:
 1. Lyf í gildandi lyfjaskrá (lyfseðlasafni) skal árita íslensku heiti þess, ef til er, annars hinu latneska heiti í lyfjaskrá.
 2. Efni, þar með taldar jurtir og jurtahlutar, sem ekki eru í gildandi lyfjaskrá (lyfseðlasafni) skal árita sem alþýðulegustu verslunarheiti.
 3. Ef um samsett lyf er að ræða, sem ekki er í lyfjaskrá (lyfseðlasafni) skal árita samsetninguna á íslensku eða latínu. Nú er hið samsetta lyf gert eftir þekktu forskriftasafni, og má þá nota heiti lyfsins þar að viðbættu heiti forskriftarsafnsins, t. d. með skammstöfun.
 4. Ekki má árita notkunarfyrirmæli á lausasölulyf nema með sérstöku samþykki heilbrigðisstjórnarinnar, eða samkvæmt reglum, sem um það kunna að verða settar.
 5. Á merkimiða lausasölulyfja, sem gert er hverju sinni, sem um það er beðið, skal lyfjafræðingur sá, er framleiðir lyfið, rita fangamark sitt með bleki og skal geta dagsetningar.
 6. Nervínamixtúru (Mixtúra nervina Dan.—'48) skal árita eftirfarandi aðvörunarorðum: **Stöðug og langvarandi notkun getur valdið brómeitrun**.
 7. Formalínspiritus með mentóli (Solutio Formaldehydi spiritiosa cum Mentholo FNCH '22) skal árita: **Mest 20 dropar í glas af volgu vatni til hálsskolunar**.
 8. D-vítamín í skömmtum (límbelgjum, pillum, töflum), skal árita svo sem hér segir, ef hver skammtur inniheldur 600 a. e. eða meira af D-vítamíni: **Venjulegur dagskammtur: 1 límbelgur, 1 pilla eða ein tafla, eftir því sem við á**.
 9. Klófenótan og hexicíð, sbr. viðauka 1, skal árita samkvæmt 1-lið 8. gr. Klófenótan, sem nota skal gegn óþrifum á mönnum eða dýrum, skal auðkenna **rauðum** merkimiða og auk þess svo hljóðandi leiðbeiningum um notkun:

Notkunarreglur fyrir klófenótanstráduft:

Duftinu er stráð og núið á þá staði, þar sem óþrifa verður vart. Strá skal duftinu á nærklæðnað beggja vegna og innan á ytri klæði. Duftið vinnur ekki á eggjunum (nitinni), og er því nauðsynlegt að endurtaka meðferðina að fimm til sex dögum liðnum. Ekki skal fara í bað á milli.

Þar fyrir neðan skal vera sérstakur aðvörunarmiði með rauðu lettri á ljósum grunni: **Varúð—Geymið þar, sem börn ná ekki til**.

Notkunarreglur fyrir klófenótanspritt:

Kembið hárið með greiðu eða kambí, sem vættur er í sprittinu. Núið síðan sprittinu vel í hárið og hársvörðinn. Sprittið vinnur ekki á eggjunum (nitinni), og er því nauðsynlegt að endurtaka meðferðina að fimm til sex dögum liðnum.

Þar fyrir neðan skal vera sérstakur aðvörunarmiði með rauðu letri á ljósum grunni: **Varúð—Geymið þar, sem börn ná ekki til.**

Ef klófenótan eða hexicið er selt til að eyða skordýrum í híbýlum, úti-húsum, görðum o. s. frv., skal það auðkennt **gulum** merkimiða og orðinu **Skordýraeitur**. Á eftir orðinu skordýraeitur skal í sviga greina samsetningu og styrkleika efnisins í hundraðshlutum. Aðvörunarmiðar skulu þá vera eins og í 10. tölulið hér á eftir.

10. Þau lyf og efni, sem talin eru í þessum tölulið og seld eru í lausasölu, skulu auðkennd **gulum** merkimiða og auk þess tveimur sérstöfum miðum, sem á eru letuð greinilega eftirfarandi varnarorð: **Varúð—Hættulegt**, ritað með ljósu letri á dökkann grunn, og **Má ekki geyma hjá eða hella í ílát, sem notuð eru undir matvæli eða lyf**. Andið ekki að yður innihaldinu. Neytið þess ekki né látið það liggja á húð. Geymið þar, sem börn ná ekki til. Þennan miða skal rita rauðu letri á ljósan grunn. Eftirtalin lyf og efni skulu auðkennd samkvæmt ofansögðu:

Acetaldehyð

Bleikivatn, hýpóklórítlausnir, meira en 30 ml

Brennisteinssýra, sterkari en 5%

Diklóredikssýra, sbr. viðauka 1

Fenól (karbólsýra), sterkara en 1%

Flúorkísilsýra

Formalínlausn, sterkari en 4% formaldehyð

Fosfórsýra, sterkari en 5%

Hýdrógenperoxíð, (brintyfirliti, súrvatn) sterkara en 3%

Ísedik, meira en 5 g, sjá 17. tölulið

Kalíumhýdroxíð, (ætikalíum)

Kalíumlútur (kalílútur), sterkari en 3%

Kalíumpermanganat

Kalíumpermanganat, í lausn, sterkara en 3%

Klóramín

Klóramín, í lausn, sterkara en 1%

Klóramínlausnartöflur

Klóralk

Klór-súlfónsýra

Kresólar

Kresólsápulögur (lýsól), sterkari en 1% kresól

Maurasýra

Metaldehyð

Natríumhýdroxíð (vítisóði, ætinatríum)

Natríumlútur (natrónlútur), sterkari en 3%

Oxalsýra

Pentaklórfenól og sölt þess

Perklórsýra

Salmíakspíritus (ammóníakvatn), sterkari en 3%

Saltpéturssýra, sterkari en 5%

Saltsýra, sterkari en 7%

Silfurnítrat (vítissteinn)

Silfurnítrat í lausn (vítissteinsvatn), sterkari en 2%

Sýrusalt (kalíumtetraoxalat)

Tríklóredíkssýra, sbr. viðauka 1

Zinkklóríð

Zinkklóríð, í lausn, sterkari en 5%.

11. Eldfim og sprengifim efni skal auðkenna **gulum** merkimiða. Auk þess skal merkja þau sérstökum aðvörunarmiða, sem á er letrað á áberandi hátt: **Eldfimt—Forðist eld og óbyrgt ljós.** Heimilt er að nota til viðbótar miða, sem vekja frekari athygli á eldfimi og sprengifimi þeirra.

Eftirtalin efni, svo og önnur álíka eldfim og sprengifim efni, skal auðkenna eins og framan greinir:

Acetón

Benzen (benzól, steinkolsnafta)

Etri

Kalíumklórat

Natríumklórat

Píkrínsýra

Steinolía.

12. Umbúðir um acetýlsalicýlsýrutöflur (0.5 g) og magnýltöflur (0.5 g), sem eru ætlaðar til lausasölu, skal auðkenna eftirfarandi aðvörun, sem letuð er með rauðum bókstöfum á ljósum grunni:

Varúð—Geymið þar, sem börn ná ekki til. Mesti skammtur handa börnum yngri en 1 árs er 1 tafla á sólarhring.

13. Umbúðir um Guttæ A—D-vítamini aquosae og Guttæ A—D-vítamini, sem ætlaðir eru til lausasölu, sbr. viðauka 1, skal auðkenna sérstökum miða, sem á er letrað: **A—D-vítamíndropar. Mesti skammtur handa börnum er 3 dropar á sólarhring.** Umbúðir um Guttæ A—C—D-vítamini, sem ætlaðir eru til lausasölu, skal auðkenna sérstökum miða, sem á er letrað: **A—C—D-vítamín-dropa. Mesti skammtur handa börnum er 7 dropar á sólarhring.**

14. Umbúðir um lyf, er innihalda Anautinum, Cinnarizinum, Diphenhydraminum og Meclozinum og ætluð eru til lausasölu, sbr. viðauka 1, skal auðkenna með rauðum bókstöfum á ljósum grunni: **Varasamt er fyrir stjórnendur ökutækja að nota lyfið. Geymið þar, sem börn ná ekki til.**

15. Própanól, ísóprópanól og joðáburð, sbr. viðauka 1, skal auðkenna rauðum merkimiða og auk þess tveimur aðvörunarmiðum: **Varúð—Hættulegt** með ljósu letri á dökkum grunni, og **Varúð—Geymið þar, sem börn ná ekki til,** með rauðum bókstöfum á ljósum grunni.

16. Bórsýru sbr. viðauka 1, skal auðkenna rauðum merkimiða og auk þess aðvörunarmiða: **Varúð—Geymið þar, sem börn ná ekki til,** með rauðum bókstöfum á ljósum grunni.

17. Edíkssýru sterkari en 5% skal auðkenna gulum merkimiða og þeim aðvörunarmiðum, er greinir í 15. tölulið. Auk þess skal sýran auðkennd aðvörunarmiða, sem á er ritað með rauðu letri á ljósan grunn: **Hættulegt að neyta óþynnt.** Um ísedik meira en 5 g, gilda ákvæði 10. töluliðs. Ef ísedik er selt sem vörtueitur, 5 g eða minna, gilda ákvæði 15. töluliðs um merki- og aðvörunarmiða.

18. Klóróform, tetraklóretýlen og tríklóretýlen, sbr. viðauka 1, svo og benzen, brennisteinskolofni, tólúen og xýlen, skal auðkenna á sama hátt og efni þau, sem talin eru í 10. tölulið. Auk þess skulu ílát merkt svo hljóðandi aðvörunarmiða: **Við alla meðhöndlun er góð loftræsting nauðsynleg. Geymið á köldum stað.**

19. Umbúðir um lyf í fljótandi formi, er innihalda hexaklórófen, ef magn fer fram úr 0.1%, skal auðkenna með rauðum bókstöfum á ljósum grunni: **Gætið þess að lyfið berist ekki inn um vit, og skolið vandlega af með vatni eftir notkun.**
20. Lyf þau, sem seld eru í lausasölu með undanþágu skv. viðauka 1, skulu öll auðkennd aðvörunarmiða með rauðu letri á ljósum grunni: **Varúð—Geymið þar, sem börn ná ekki til.**
- n. Við áritun lyfja og efna, sem ætluð eru sjúkrahúsum, heilsuverndar- og lækningastöðvum og öðrum slíkum stofnunum eða læknum (tannlæknum, dýralæknum) til nota við störf sín, skal auk venjulegra áritunar, eftirfarandi atriða gætt:
 1. Lyf, sem notuð eru í dropatali skal auðkenna sérstökum miða, sem á er letrað: **Notið í dropatali.**
 2. Skráð lyf, er varðveitt skulu í eiturskáp og eru ætluð til útvortis notkunar eða til að herá á slímhimnur, 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 letrað með ljósum stöfum á dökkan grunn: **Varúð—Hættulegt.**
 3. Lyf og sótthreinsunarefni, sem í lyfjabúð skulu auðkennd eiturgerki og þynnt fyrir notkun á sjúkrahúsum, skal auðkenna sérstökum miða, sem á er letrað með ljósum stöfum á dökkan grunn: **Einungis til þynningar.**
 4. Geta skal fyrningartíma þar, sem við á.
- o. Umbúnaður lyfja skal vera við hæfi og um skráð lyf skal svo búið, svo sem mælt kann að vera sérstaklega fyrir í gildandi lyfjaskrá. Lyf, sem jafnan eru gefin í dropatali, skal afhenda í dropaglasi, eða umbúðum er landlæknir kann að mæla fyrir um. Stráduft skal afhenda í þar til gerðum strábaukum, ef magn fer ekki fram úr 200 g.
- p. Þau lyf, er hér á eftir verða talin (sjá tölulið 1., 2. og 3.), 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 drykkjarföng, lyf eða efni ætluð til matargerðar og líkamssnyrtingar. Ef efni þessi eru fljótandi, skal afhenda þau í sexstrendum glösum eða flöskum, og séu þrír fletirnir með þéttum upphleyptum rákum eftir endilöngu eða í sívölum flöskum með upphleyptum rákum eftir endilöngu. Leyfilegt er þó að nota sívalar flöskur með glertappa, ef magn það, sem úti er látið, fer ekki fram úr 1 lítra:
 1. Lyf þau, er greinir í 10. tölulið m-liðs þessarar greinar.
 2. Súblímat- og merkúrícyániðtöflur, súblímat- og níkótínlausnir svo og arsenlausnir, sterkari en 1% ætlaðar dýrum.
 3. Mjög eldfimur vökvar eða lausnir, sbr. 11. tölulið m-liðs þessarar greinar, þó ekki etri (eter) og lyf, sem innihalda etra og ætluð eru til innvortis notkunar.
- r. Flöskur undir innrennslislyf, skolvökva og skolvatn, 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 silikónhúðaðar á innra borði, undir sítratlausnir til notkunar við blóðgjafir, enda séu flöskur þessar aðeins notaðar í eitt skipti og fullnægja að öðru leyti fyrirmælum lyfjaskrár að því, er gerð varðar.
- s. Sýklalyf til notkunar í jógur á kúm skal áletra með bláum bókstöfum á hvítum grunni: Eftir notkun þessa lyfs er mjólkinn óhæf til manneldis í næstu fjóra sólarhringa.

9. gr.

Afgreiðslutilhöggun lyfja.

- a. Lyf, sem aðeins má láta úti gegn lyfseðli, eru flokkuð í tvo flokka. Annars vegar eru lyf, sem afgreiða má aftur og aftur gegn sama lyfseðli (sbr. þó b-lið 7. gr.), og eru þau talin í 10. gr. Hins vegar eru lyf, sem heimilt er að afgreiða aðeins einu sinni gegn sama lyfseðli, og eru þau talin í 11. gr. Er flokkun þessi miðuð við, hversu mikilvirkt lyf er, hvernig notað, hugsanlegar eiturverk-anir þess o. fl.
- b. Afgreiðslutilhöggun á lyfjum þeim, sem talin eru í 10. gr. og 11. gr., á einnig við um sölt þeirra, estra og hvers konar samsetningar þeirra, nema annað sé tekið fram.
- c. Nú inniheldur lyf tvö eða fleiri efni, og fer þá um afgreiðslutilhöggun lyfsins eftir því efni, sem ströngustu fyrirmælum er háð.
- d. Sams konar afgreiðslutilhöggun á við önnur lyf og efni, sem ekki eru talin í þessari grein, og teljast mega álíka mikilvirk. Afgreiðslutilhöggun sérlyfja skal greina í Sérlyfjaskrá (lyfjaverðskrá).
- e. Lyf og efni, sem ekki verða heimfærð undir 10. og 11. gr., má láta úti án lyf-seðils, ef ekki fer í bága við ákvæði annarra fyrirmæla.

10. gr.

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

a. Acediasulfonnatrium NFN	Ammonii fluoridum
Acetazolamidum	Amylii nitris
Acetcarbromalum	Antazolinum
Acetphenolisatinum	Bamipinum NFN
Acidum acetylsalicylicum	Benzocainum
Acidum amidotrizoicum NFN	Bisacodylum NFN
Acidum boricum	Bromhexinum NFN
Acidum folicum	Bromisovalum
Acidum dichloroaceticum	Broxaldinum NFN
Acidum flufenamicum NFN	Broxichinolinum NFN
Acidum jopanocium	Bupivacinum NFN
Acidum jopodicum NFN	Calcii jopodas
Acidum mefenamicum NFN	Calomel
Acidum metrizoicum	Cantharis
Acidum nalidixicum NFN	Carbromalum
Acidum nicotinicum	Chinidinum
Acidum trichloroaceticum	Chininum
Adipheninum NFN	Chiniofonum
Adipiodonum	Chlorbutolum
Adrenonum	Chlorchinaldolum NFN
Aether ad narcosin	Chlorcyclizinum NFN
Aethylendiamini hydras	Chlorochinum
Aethyli chloridum	Chloroformium
Agaricinum	Chlorphenoxaminum NFN
Alimemazinum NFN	Cholini theophyllinas NFN
Allopurinolum NFN	Chromi trioxidum
Aminochinuridum NFN	Chymotrypsinum NFN
Aminonitrothiazolum	Cinnarizinum NFN
Aminosalylum	Clemastinum NFN

Clioquinolum NFN
 Clobutinolum NFN
 Clodantocidum NFN
 Clofenotanium
 Cobaltosi chloridum
 Coffeinum
 Corbadrinum NFN
 Cyanocobalaminum
 Cyclizinum NFN
 Cyclopropanum
 Cyproheptadinum NFN
 Dexchlorpheniraminum NFN
 Diaethylcarbamazinum
 Dihydralazinum NFN
 Dijodoxichinolinum NFN
 Diodonum
 Diphenanum NFN
 Diphenhydraminum
 Diphenylaminum
 Doxylaminum NFN
 Emetinum
 Ephedrinum
 Erythryli nitras
 Euphorbium
 Folium belladonnae
 Folium hyoscyami
 Folium jaborandi
 Folium stramonii
 Fructus colocynthis
 Glyphyllum
 Halothanum
 Halquinol BAN
 Herba hyoscyami mutici
 Herba lobeliae
 Hexachloraethanum í stautum til
 lækninga
 Hexarginum
 Hexicidum
 Hexylresorcinolum
 Hyaluronidasum NFN
 Hydralazinum
 Hydrargyri amido chloridum
 Hydragryri oxidum
 Hydrastininum
 Hydroxocobalaminum NFN
 Indometacinum
 Inositolí nicotinas NFN
 Isoxsuprinum NFN
 Jodoformium
 Jodphthaleinum
 Jodum
 Kalii fluoridum

Kalii stíbyli tartras
 Kreosotum
 Lidocainum
 Lithii carhonas
 Lithii citras
 Lobelinum
 Meclozinum
 Medrylaminum
 Meglumini amidotrizoas NFN
 Meglumini metrizoas NFN
 Megluminum
 Menbutonum NFN
 Mepacrinum
 Mephenesinum NFN
 Mephenterminum NFN
 Mepivacinum
 Mepyraminum
 Metamazolum
 Metaraminolum
 Methaphenilenum NFN
 Methiodalum
 Methoxaminum
 Methyldopum
 Metindizatum NFN
 Metoclopramidum NFN
 Metronidazolum NFN
 Moxisylytum NFN
 Natrii amidotrizoas
 Natrii calcii edetas
 Natrii edetas
 Natrii fluoridum
 Natrii jopodas
 Natrii metrizoas NFN
 Natrii monofluorophosphas
 Natrii nitris
 Natrii paraaminohippuras
 Niceritololum NFN
 Necethamidum
 Niclosamidum
 Nicotínyl Alcohol BAN
 Nitrofurazonum
 Nitrofurmethonum
 Noscapinum
 Nyldrinum NFN
 Oleum crotonis
 Oxamphetaminum NFN
 Oxedrinum
 Oxichlorochinum NFN
 Oxiclozanidum
 Oxifedrinum
 Oxiphenonum NFN
 Pancreatinum

Papaverinum	Radix ioecacuanhae
Pentagastrinum NFN	Rhizoma filcis
Pentanitololum	Rotenonum
Pentetrazolum	Salacetamidum NFN
Phanchinonum NFN	Salicylanilidum NF
Phenacetinum	Santoninum
Phenazonum	Semen colchici
Phenbenzaminum NFN	Semen hyoscyami
Phenetidini lactas	Semen strychni
Phenindaminum NFN	Sorbidi nitras NFN
Pheniodolum	Stannosi fluoridum
Phenolphthaleinum	Stibophenum NFN
Phenolsulfophthaleinum	Tetracainum
Phenthiazinum	Tetrachloraethanum
Pholedrinum NFN	Tetrachloraethylenum
Pilocarpinum	Tetrachlormethanum
Piperazinum	Thenalidinum NFN
Podophyllinum	Theophyllaminum
Pralidoximum	Theophyllinum
Prilocainum NFN	Thonzylaminum NFN
Primachinum	Thurfyl nicotinate BAN
Probenecidum	Tocamphylum NFN
Procainum	Tolazolinum
Promethazinum	Toloni chloridum NFN
Propylidodolum	Trichloraethylenum
Propyphenazonum	Tripelenaminum NFN
Proximetacainum NFN	Trometamololum
Proxiphyllinum NFN	Tuber jalapae
Pyrantelum	Vinylaether
Pyrimethaminum	Xylazinum INN
Pyrvinum NFN	

- 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 afhent í lykjum 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: RX1. (A).

Accephenazinum NFN	Adrenalinum
Acetanilidum	Aethallymalum
Acetarsolum	Aethyli biscumacetas NFN
Acetyldigitoxinum NFN	Aethylmorphinum
Acetyldigoxinum	Alcuronum NFN
Acetyl Sulfisoxazole USP	Aldosteronum NFN
Acidum aminocaproicum	Alisobumalum NFN
Acidum dipropylbarbituricum	Allypropymalum
Acidum etacrynicum	Alprenololum
Acidum fusidicum NFN	Alseroxylon NND
Acidum mersalylicum	Alverinum NFN

Amfepramonum NFN	Carbonei sulfidum í límhyllkjum til inntöku
Amfomycinum NFN	Carbutamidum
Aminophenazonum	Carisoprodolum NFN
Aminopterinum NFN	Cefalexinum NFN
Amitriptylinum NFN	Cefaloridinum NFN
Amisometradinum NFN	Chinethazonum NFN
Amphetaminum	Chlorali hydras
Amphotericinum NFN	Chloralodolum
Ampicillinum	Chlorambucilum NFN
Amyleni hydras	Chloramphenicolum
Androstanolonum NFN	Chlordiazepoxidum
Apomorphinum	Chlorisondamonum NFN
Apronalum	Chlormadinonum NFN
Aprotininum INN	Chlormethinum NFN
Arecolinum	Chlormezanonum NFN
Arsen og arsensambönd, ót. a.	Chlorpromazinum
Atrópinum	Chlorpropamidum
Azacyclonolum NFN	Chlorprothixenum
Azapetine BAN	Chlortalidonum NFN
Azathioprinum NFN	Chlortetracyclinum NFN
Bacitracinum	Chlorthiazidum
Baclofenum INN	Chlorzoxazonum
Bamethanum NFN	Choriongonadotropinum NFN
Barbitúrsýrusambönd, ót. a.	Cineainum
Benactyzinum NFN	Cinchophenum
Bendroflumethiazidum NFN	Clidinum NFN
Benproperinum INN	Clofibratum NFN
Benzhexolum	Clomethiazolum NFN
Benzilonum NFN	Clomipraminum
Benzpyrinum NFN	Clonidinum NFN
Benztropinum	Clopamidum NFN
Benzydaminum	Clopenthixolum NFN
Benzylpenicillinum	Cloxacillinum NFN
Betamethasonum NFN	Cocainum
Betanidinum	Codeinum
Betazolum	Colchinum
Biperidenum NFN	Colistinum INN
Bleomycinum INN	Corticotropinum NFN
Bulbus scillae	Cortisonum
Busulfanum	Cyacetacidum
Butylscopolaminum NFN	Cyclofenilum
Calciferolum	Cyclopenthiazidum NFN
Calciumcarbimidum NFN	Cyclophosphamidum NFN
Caramiphenum NFN	Cycloserinum NFN
Carbacholinum	Cyclothiazidum NFN
Carbamazepinum NFN	Decamethonum NFN
Carbenicillinum	Demethylchlortetracyclinum
Carbarsonum NFN	Deslanosidum
Carbimazolum NFN	Desoxicortonium
Carbomycinum NFN	

Dexamethasonum NFN
Dexamphetaminum NFN
Dextromethorphanum NFN
Dextromoramidum NFN
Dextropropoxiphenum NFN
Dextrothyroxinum NFN
Diacetylmorpinum
Diaethylstilboestrolum
Diallymalum
Diazepamum
Dibenzepinum NFN
Dichlorphenarsinum NFN
Diclofenamidum NFN
Dicumarolum
Diemalum
Dienoestrolum NFN
Diethazinum NFN
Digitoxinum
Digoxinum
Dihydroergotaminum NFN
Dihydrostreptomycinum
Dihydrotachysterolum NFN
Dijodtyrosinum
Dimercaprolum
Dipyridamolum NFN
Diphenoxylatum NFN
Disulfiramum NFN
Doxepinum NFN
Doxycyclinum
Droperidolum NFN
Emylcamatum NFN
Enallypropymalum NFN
Enhexymalum
Enibomalum NFN
Enphenemalum
Epicillinum NFN
Ergometrinum
Ergotaminum
Erythromycinum NFN
Ethadionum NFN
Ethambutolum
Ethinyloestradiolum
Ethisteronum
Ethosuximidum
Etilefrinum NFN
Etisazolum NFN
Etynodiolum NFN
Etyprenalinum NFN
Felypressinum NFN
Fenfluraminum NFN
Fentanylum NFN
Flumedroxonum NFN

Flumetasonum NFN
Fluocinoloni acetonidum NFN
Fluocinonidum INN
Fluocortolonum NFN
Fluorhydrocortisonum NFN
Fluormetholonum NFN
Fluostigminum NFN
Flupenthixolum NFN
Fluphenazinum NFN
Fluprednidenum
Fluracilum NFN
Flurazepamum NFN
Folium digitalis
Framycetin BAN
Furosemidum
Gallamonum
Gammaglobulinum
Geislavirk efni
Gentamycinum NFN
Gestonoroni caproas NFN
Glibenclamidum
Glibornuridum NFN
Glutethimidum NFN
Glycarsamidum NFN
Glycerili nitras
Glycopyrronum
Glymidinum NFN
Gramicidinum NFN
Griseofulvinum
Guanethidinum
Guanoclorum NFN
Haloperidolum NFN
Heparinum
Heptamalum NFN
Hexamethonum NFN
Hexemalum
Hexoestrolum NFN
Histaminum
Homatropinum
Hydragyri chloridum corrosivum
Hydragyri jodidum
Hydragyri oxicyanidum
Hydrochlorthiazidum
Hydroconum
Hydrocortisonum
Hydroflumethiazidum NFN
Hydromorphonum
Hydroxicarbamidum NFN
Hydroxizinum NFN
Hyoscyaminum
Ibomalum NFN
Idoxuridinum NFN

Imipraminum
Immunoglobulina
Insulinum
Iproniazidum NFN
Isocarboxazidum NFN
Isomethadonum NFN
Isoniazidum
Isoprenalinum
Jodthioracilum NFN
Kanamycinum NFN
Ketaminum NFN
Ketobemidonum NFN
Khellinum NFN
Lanatosidum C
Levodopum
Levomepromazinum INN
Levorphanolum NFN
Levothyroxinum
Lincomycinum NFN
Liothyroninum
Lynestrenolum NFN
Lypressinum NFN
Mafenidum NFN
Meballymalum NFN
Mebveverinum NFN
Mebumalum
Mecamylaminum NFN
Medazepamum
Medroxiprogesteronum NFN
Mefrusidum NFN
Megestrolum NFN
Meladrazinum NFN
Mephenetoinum
Meprobamatum
Meralluridum NFN
Mercaptomerinum
Mercaptopurinum
Mesterololum
Mestranolum
Metacyclinum NFN
Metandienonum NFN
Metaoxedrinum
Metenololum NFN
Metforminum
Methacholinum
Methadonum
Methallenoestrolum NFN
Methamphetaminum NFN
Methandriolum NFN
Methanthelinum NFN
Methaqualonum
Methocarbamololum NFN

Methoestrolum NFN
Methylatropinum
Methylaminopterinum NFN
Methylergometrinum
Methylhomatropinum NFN
Methylphenidatum NFN
Methylprednisolonum NFN
Methylscopolaminum
Methyltestosteronum
Methylthiouracilum
Methysergidum NFN
Meticillinum NFN
Metixenum NFN
Metoponum NFN
Metrifonatum NFN
Metylperonum NFN
Minocyclinum NFN
Mofebutazonum NFN
Morphinum
Nalorphinum
Nandrololum NFN
Naphazolinum
Natamycinum NFN
Natrii arsenas
Natrii auri chloridum
Natrii aurothiomalas NFN
Natrii calcii edetas
Natrii cromoglicas
Natrii monomethylarsinas
Neoarsphenaminum
Neocinchophenum
Neomycinum
Neostigminum
Nialamidum NFN
Nicomorphinum NFN
Nicotinum venale
Nifuratelum
Nifurazolidonum
Nitrazepamum
Nitrofurantoinum
Nitrostigminum NFN
Nitrosulfathiazolum NFN
Noradrenalinum
Norethisteronum
Noretynodrelum NFN
Norgestrelum
Normethadonum NFN
Nortriptylinum NFN
Novobiocinum NFN
Noxiptilinum NFN
Nystatinum NFN
Oestradiolum

Oestriolum NFN
 Oestronum NFN
 Opipramolum NFN
 Opium
 Orciprenalinum NFN
 Orphenadinum NFN
 Oxazepamum
 Oxiconum
 Oxiphenbutazonum NFN
 Oxiphenacyliminum NFN
 Oxiprogesteronum NFN
 Oxitetracyclinum
 Oxophenarsinum NFN
 Oxprenololum NFN
 Oxytocinum NFN
 Pancuronum NFN
 Paraldehydum
 Paramethadionum NFN
 Pecilocinum NFN
 Pemolinum NFN
 Penethamate hydriodide BAN
 Penicillinbenzatinum NFN
 Pentamethonum NFN
 Pentazocinum NFN
 Pentoxiverinum NFN
 Pentolonum NFN
 Pentymalum
 Periciazinum NFN
 Perphenazinum NFN
 Pethidinum
 Phenacemidum NFN
 Phenadoxonum NFN
 Phenazopyridinum NFN
 Phenemalum
 Phenethicillinum NFN
 Phenforminum
 Phenglutarimidum NFN
 Phenindionum NFN
 Phenoximethylpenicillinum
 Phenprobamatum NFN
 Phensuximidum
 Phenterminum NFN
 Phenylbutazonum
 Phenytoinum
 Pholcodinum NFN
 Phosphorus
 Phthalylsulfathiazolum
 Physostigminum
 Picrotoxinum
 Pindololum INN
 Piperylonum NFN

Pituitarium posterius NFN
 Pivampicillinum NFN
 Poldoni methylsulfas NFN
 Polyoestradiolum
 Polyoestriolum
 Polymyxinum
 Polythiazidum NFN
 Practololum
 Prednisolonum
 Prednisonum
 Prenylaminum NFN
 Primidonum
 Procainamidum
 Procarbazineum NFN
 Prochlorperazinum NFN
 Progesteronum
 Promazinum NFN
 Propanididum NFN
 Propanthelinum
 Propenaminum NFN
 Propranololum NFN
 Propylthiouracilum
 Protoveratrines A et B NND
 Protriptylinum NFN
 Pyrazinamidum
 Pyridostigminum
 Pyrithildion
 Quinestrolum NFN
 Rescinnaminum NFN
 Reserpinum
 Rhizoma veratri
 Rifampicinum NFN
 Rolitetracyclinum NFN
 Salazo-sulfapyridinum NFN
 Salazo-sulfathiazolum NFN
 Salbutamololum NFN
 Scopolaminum
 Secale cornutum
 Secumalum NFN
 Sekalealkalóðar, ót. a.
 Selensambönd, ólífræn, önnur en
 selensúlfið
 Sera therapeutica
 Serumgonadotropinum NFN
 Sparteinum NFN
 Spironolactonum
 Streptoducinum NFN
 Streptomycinum
 Streptovarycinum NFN
 g-Strophanthinum
 Strychninum

Succinylsulfathiazolum NFN
 Sulfabenzpyrazinum
 Sulfacetamidum NFN
 Sulfaclozinnatrium
 Sulfadiazinum
 Sulfadicramidum NFN
 Sulfadimethoxinum NFN
 Sulfadimidinum
 Sulfadoxinum NFN
 Sulfaethidolum NFN
 Sulfafurazolum
 Sulfaguanidinum NFN
 Sulfaisodimidinum NFN
 Sulfamerazinum
 Sulfamethizolum
 Sulfamethoxazolum NFN
 Sulfamethoxypyridazinum
 Sulfametoxydiazinum NFN
 Sulfamoxolum NFN
 Sulfanilamidum
 Sulfaproxylinum NFN
 Sulfapyrazinum NFN
 Sulfapyridinum NFN
 Sulfarsphenaminum NFN
 Sulfathiazolum
 Sulfatolamidum NFN
 Sulfonalum NFN
 Sultiamum NFN
 Suxamethonium
 Terbutalinum
 Testosteronium
 Tetracosactidum NFN
 Tetracyclinum
 Tetrahydrozolinum NFN
 Tetramisolum NFN
 Tetraponum

Tetrylammonii bromidum
 Thebaconum
 Thiamazolum
 Thiethylperazinum NFN
 Thiomebumalum NFN
 Thiopropazatum NFN
 Thioridazinum NFN
 Thyreoideum
 Tiabendazolum
 Tolazamidum NFN
 Tolbutamidum
 Toldimfosum, INN
 Tranylecyprominum NFN
 Tretaminum NFN
 Triamcinolonum NFN
 Triamterenum NFN
 Tribenosidum NFN
 Tribromaethanolum
 Trifluoperazinum NFN
 Trifluperidolum NFN
 Trimethadionum
 Trimethoprimum NFN
 Trimipraminum NFN
 Trolnitratum NFN
 Tropenzilolum NFN
 Tropicamidum NFN
 Tubocurarinum NFN
 Tyrothricinum NFN
 Vaccina
 Vasopressinum NFN
 Verapamilum
 Viomycinum NFN
 Warfarinnatrium
 Yohimbinum NFN
 Xylometazolinum NFN
 Zoxazolaminum NFN

12. gr.

Dýralyf.

- a. Dýralæknum er einungis heimilt að ávísa 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.

Lyf, sem tannlæknar mega ávísa.

- a. Tannlæknum er heimilt að ávísa sjálfum sér til nota við störf sín þessum lyfjum:
 - 1) Svæfingalyfjum.
 - 2) Staðdeyfilyfjum.
 - 3) Lyfjum, sem innihalda flúor og ætlað er að verka staðlega í munni.

- 4) Sérlyfjum, er innihalda Demettrylchlortetracyclinecalcium og Triamcinoloni acetonidum og ætlað er að verka staðlega á tennur.
 - 5) Eftirtöldum lyfjum: Adrenalinum, Amylii nitris, Ephedrinum, Nicethamidum, Oxedrinum, Pilocarpinum og Topicinum.
 - 6) Lyfjum þeim, sem greind eru hér á eftir, sbr. b-lið.
- b. Tannlæknum er heimilt að ávísá sjúklingum sínum þessum lyfjum:
- 1) Lyfjablöndum, sem innihalda Codeinum ásamt Acidum acetylsalicylicum, Phenacetinum eða Phenazonum eða skyldum lyfjum (sbr. þó 6. gr.).
 - 2) Barbítúrsýrusamböndum, Bromisovalum, Carbromalum, Chlorali hydras og Chloralodolum (sbr. þó 6. gr.).
 - 3) Benzódíazepínsambönd (sbr. þó 6. gr.).
 - 4) Meprobamatum og Carisoprodolum (sbr. þó 6. gr.).
 - 5) Penicillínsamböndum.
 - 6) Tetracyclinum og afbrigðum þess.
 - 7) Erythromycinum.
 - 8) Nystatinum.
 - 9) Eftirtöldum lyfjum, sem innihalda flúor: Gargarisma natrii fluoridi 0.1%, Gargarisma natrii monofluorophosphatis 0.1%, Solutio natrii fluoridi 0.5% til tannpenslunar, Tablettae natrii fluoridi 0.55 mg.
 - 10) Eftirtöldum lyfjum og söltum þeirra í töfluformi: Atropinum, Mepyraminum, Methadonum, Methylatropini bromidum, Methylscopolamini nitras, Mobutazonum, Oxedrinum, Oxiphenbutazonum. Um Tabl, methadoni gilda enn fremur ákvæði 6. gr., og eigi er tannlækni heimilt að ávísá sama einstaklingi fleiri en 10 töflum í einu eða sem svarar 50 mg af metadónklóríði.
 - 11) Lausasölu lyfjum.

14. gr.

Undanþágur varðandi lausasölu nokkurra lyfja.

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

- a) Þau efni, lyf og samsetningar þeirra, sem um getur í 10. gr., ef þau eru ætluð til útvortis notkunar, svo sem áburður, plástur, smyrslí, stráduft og augnaskolvatn.
- b) Þau lyf og efni, sem greind eru í viðauka 1 með reglugerð þessari, svo og tilsvarandi sérlyf, enda skulu þau háð sömu ákvæðum varðandi áletrun og magn. Óheimilt er að láta úti þessi lyf og efni með annarri áletrun en greinir í viðaukanum.

15. gr.

Lyf, sem ljósmæður mega ávísá.

Ljósmæður eiga rétt til að fá afhent úr lyfjabúð gegn eigin ávísun (sbr. auglýsingu landlæknis 12. febrúar 1943: Áhalda- og lyfjaskrá ljósmæðra), lýsól og önnur venjuleg sóttþreinsunarlyf eftir vild. Hoffmannsdropa, kamfórudropa og þynnta saltþéturssýru í fyrirskipuðum skömmtum. Stærri skammta svo og ópíumsdropa, má aðeins afhenda þeim gegn lyfseðli.

16. gr.

Skipskistulyf.

Undanþegin ákvæðum þeim, er getur í 10. gr. og 11. gr. eru lyf, sem aðeins er heimilt að láta úti gegn lyfseðli, ef þau eru ætluð í lyfjakistur skipa, sbr. reglugerð nr. 242 14. nóv. 1966 um lyf og læknisáhöld í íslenskum skipum. Er lyfsala þá heimilt að láta af hendi umgetin lyf gegn skriflegri beiðni skipstjóra eða útgerðarmanns. Beiðnina skal lyfsali geyma í tvö ár.

Um afgreiðslu ávana- og fíknilyfja 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.

18. gr.

Ýmis ákvæði.

Nú rekur læknir lyfjaverslun, af því að engin lyfjabúð er í nánd, og 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 læknisráða en biður um lyf, er eigi má selja án lyfseðils, og er þá læknir sjálfráður um það, hvort hann vill selja lyfið. Ef læknir telur vist, 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 afhendir 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 15. febrúar 1974, og fellur þá jafnframt úr gildi reglugerð varðandi gerð lyfseðla og afgreiðslu lyfja nr. 30 16. maí 1966 með breytingum, svo og ákvæði annarra fyrirmæla, er fara í bága við fyrirmæli þessarar reglugerðar.

Heilbrigðis- og tryggingamálaráðuneytið, 20. nóvember 1973.

Magnús Kjartansson.

Páll Sigurðsson.

Viðauki 1.

UNDANÞÁGUR

varðandi lausasölu nokkurra lyfja, skv. 14. gr. b.

(Almenn ákvæði um áletrun: sjá 8. gr., 20. tölulið m-liðs.)

Lyf eða lyfjasamsetningar	Samsetningar, er selja má í lausasölu	Athugasemdir	Dæmi
Acetphenol-isatinum	Lyf í afmældum skömmtum Mixtura parisatini DD63	Einstakur skammtur mest 5 mg. Mest 20 töflur handa einstaklingi. Áletrun: Hægðatöflur. 1—3. töflur að kvöldi. Notið ekki til lengdar. Mest 200 g handa einstaklingi. Áletrist: Hægðalyf. 1 barnaskeið að kvöldi handa fullorðnum. Notið ekki til lengdar.	Tablettae acetphenol-isatini 5 mg
Acidum acetyl-salicylicum	Lyf í afmældum skömmtum	Einstakur skammtur mest 0.5 g. Áletrun: Sjá 8. gr., 12. tölulið m-liðs.	Tablettae acetylsalicylicae 0.5 g Tablettae magnyli
Acidum boricum	Mest 20 g Solutio acidi borici 2%	Áletrun: Sjá 8. gr., 16. tölulið m-liðs Áletrun: Bórvatn	
Acidum dichlor-aceticum	Ekki yfir 50%	Áletrun: Sjá 8. gr., 10. tölulið m-liðs.	
Acidum trichlor-aceticum	Ekki yfir 50%	Áletrun: Sjá 8. gr., 10. tölulið m-liðs.	
Adrenalinum	Lausnir blandaðrar öðrum efnum	Ekki yfir 0.01%	
Aethallymalum	Tablettae coffazini DAK50 Tablettae coffazyli DD63	Mest 20 töflur handa einstaklingi. Áletrun: Verkjatöflur. Mest 6 töflur. Mest 2 töflur á sólarhring handa fullorðnum.	

Lyf eða lyfjasamsetningar	Samsetningar, er selja má í lausasölu	Athugasemdir	Dæmi
Anautinum	Töflur, stílar	Einstakur skammtur mest 0.1 g. Mest 10 töflur (stílar) handa einstaklingi. Áletrun: Sjóveiki-töflur (Sjóveiki-stílar). 1 tafla (still) klukkustund áður en ferð er hafin. Mest 3 töflur (stílar) á sólarhring handa fullorðnum. Sjá einnig 8. gr., 14. tölulið m-liðs.	Tablettaa anautini 0.1 g
Benzocainum	Suppositoria benzocaini composita Gyllinismyrslí		Unguentum chlorbutoli benzocaini DD63
Bromisovalum	Tablettaa bromisovali 0.3 g	Mest 5 töflur handa einstaklingi. Áletrun Sjóveiki-töflur. Mest 2 töflur á sólarhring handa fullorðnum.	
Calciferolum	Lausnir er innihalda ekki meira en 7000 a. e. af D-vitamiini í grammi svo og lyf í afmældum skömmtum er innihalda ekki meira en 1000 a.e. í skammti.	Áletrun: Sjá 8. gr., 13. tölulið m-liðs.	Guttae A-C-D-vitamiini DAK Guttae A-D-vitamiini DAK Guttae A-D-vitamiini aquosae. Guttae A-D-vitamiini.
Calomel	Gyllinismyrslí		Unguentum chlorbutoli DD63 Unguentum chlorbutoli benzocaini DD63

Lyf eða lyfjasamsetningar	Samsetningar, er selja má í lausasölu	Athugasemdir	Dæmi
Chininum	Tablettae chinini 0.1 g Fljótandi blöndur	Mest 20 töflur handa einstaklingi. Áletrun: 1 tafla í senn. Mest 3 töflur á sólarhring. Ekki yfir 0.5%	
Chlorbutolum	Lyf í afmældum skömmtum Lausnir til að úða með nef og kok Gyllinismyrslí	Einstakur skammtur mest 0.3 g	Capsulae chlorbutoli coffeicae D48 Suppositoria chlorbutoli coffeica D48 Nebuloleum chlorbutoli compositum D 48 Oleum mentholi comp. D48 Unguentum chlorbutoli benzocaini DD63
Chlorenchinaldolum	Töflur, er innihalda 2 mg eða minna. Lyf til útvortis notkunar.		
Chloroformium	Mest 150 g	Áletrun: Sjá 8 gr. 18. tölulið m-liðs.	
Chloroformium ad narcosin		Til löggiltra geldingamanna, sbr. lög nr. 123 27. des. 1935 um geldingu húsdýra.	
Cincainum	Gyllinismyrslí	Ekki yfir 1%	Unguentum cincaini
Cinnarizinum	Töflur er innihalda 10 mg eða minna.	Mest 10 töflur handa einstaklingi. Áletrun: Sjóveiktöflur, 1 tafla klukkustund áður en ferð er hafin. Mest 3 töflur á sólarhring. Börn 5—12 ára, hálfan skammt. Ekki ætlað yngri börnum. Sjá einnig 8. gr., 14. tölulið m-liðs.	

Lyf eða lyfjasamsetningar	Samsetningar, er selja má í lausasölu	Athugasemdir	Dæmi
Clofenotanium	Ekki yfir 10%	Áletrun: Sjá 8. gr. 1-lið og 9. tölu- lið m-liðs	Conspersgens Clofenotani Spiritus clofenotani
Coffeinum	Lyf í afmældum skömmtum Mixtúrur	Einstakur skammt- mest 0.1 g	Capsulae chlorbutoli coffeicae D48 Suppositoria chlorbutoli coffeica D48 Tablettae coffeini 0.1 g Tablettae coffeotyli DD63 B-tonicum DD63 Tonicum DD63
Diallymalum	Tablettae diallyzoni DAK50	Mest 20 töflur handa einstaklingi. Áletrun: Verkja- töflur. Mest 3 töflur á sólarhring handa fullorðnum.	
Diphenhy- draminum	Tablettae coffi- nautini Tablettae diphen- hydramini 50 mg Mixtúrur	Mest 10 töflur handa einstaklingi. Áletrun: Sjóveiki- töflur. 1—2 töflur klukkustund áður en ferð er hafin. Mest 4 töflur á sólarhring handa fullorðnum. Ekki yfir 0.3%. Mest 200 g handa einstaklingi. Áletrun: Hósta- mixtúra. 1—2 tsk. í senn. Mest 5 sinn- um á sólarhring handa fullorðnum. Sjá einnig 8. gr., 14. tölulið m-liðs.	

Lyf eða lyfjasamsetningar	Samsetningar, er selja má í lausasölu	Athugasemdir	Dæmi
Erythryli nitras	Töflur	Einstakur skammtur mest 30 mg. Mest 50 töflur handa einstaklingi. Áletrun: 1 tafla í senn. Mest 3 töflur á sólarhring.	Tablettaa erythryli nitratis 5 mg Tablettaa erythryli nitratis 30 mg
Extractum belladonnae	Samsett hægðalyf og samsett sýrubindandi lyf	Einstakur skammtur mest 15 mg Áletrun: Tyggið vandlega.	Tablettaa frangabellini Tablettaa phenolphthaleini comp. DD63 Tablettaa magnibellini DD63
Extractum colocynthidis	Pilulae aperientes Withii D48	Áletrun: Hægðapillur. 1—2 pillur að kvöldi.	
Folium hyoseyami	Lyf gegn kafmæði	Áletrun: Til að reykja gegn kafmæði.	
Folium stramonii	Lyf gegn kafmæði	Áletrun: Til að reykja gegn kafmæði	Pulvis fumalis stramonii D48
Glyceryli nitras	Töflur Tablettaa nitrocombini DD63 Tablettaa diplomitroli DAK50	Einstakur skammtur 0.5 mg. Mest 20 töflur handa einstaklingi. Áletrun: 1 tafla í senn. Mest 10 töflur á sólarhring. Áletrun: 1 tafla í senn. Mest 3 töflur á sólarhring. Sjá enn fremur undir Pentanitrolum.	Resoriblettaa glyceryli nitratis 0.25 mg Resoriblettaa glyceryli nitratis 0.5 mg
Herba lobeliae	Lyf gegn kafmæði	Áletrun: Til að reykja gegn kafmæði	Pulvis frumalis stramonii D48

Lyf eða lyfjasamsetningar	Samsetningar, er selja má í lausasölu	Athugasemdir	Dæmi
Hexicidum	Ekki yfir 2%	Áletrun: Sjá 8. gr., 1-lið og 9. tölu-lið m-liðs.	
Hexylresorcinolum	Töflur, er innihalda 5 mg eða minna		
Hydrargyri oxicyanidum	Collyrium hydrargyri oxicyanidi	Áletrun: Augnbaðvatn.	
Jodum	Lausnir mest 10%	Ekki yfir 30 g í einu. Áletrun: Sjá 8. gr., 15. tölulið m-liðs.	Guttae jodi D48 Spiritus jodi 5%
Kreosotum	Kvefmixtúra	Ekki yfir 3%	
Meclozini chloridum	Töflur, stílar	Einstakur skammtur mest 25 mg. Mest 10 töflur (stílar) handa einstaklingi. Áletrun: Sjóveiki-töflur (Sjóveiki-stílar). 1 tafla (stíll) klukkustund áður en ferð er hafin. Mest 2 töflur (stílar) á sólarhring handa fullorðnum. Sjá einnig 8. gr., 14. tölulið m-liðs.	
Noscapinum	Syrups noscapini	Áletrun: Hóstasáft. 1 matskeið mest 3 sinnum á sólarhring handa fullorðnum. Gefið börnum aðeins eftir læknisráði.	

Lyf eða lyfjasamsetningar	Samsetningar, er selja má í lausasölu	Athugasemdir	Dæmi
Pentanitrolum	Töflur	Einstakur skammtur mest 50 mg. Mest 100 töflur handa einstaklingi. Áletrun: 1 tafla í senn. Mest 3 töflur á sólarhring.	Tablettaa pentanitroli DD63 Tablettaa diplonitroli DAK50 Tablettaa nitrocombini DD63
Phenacetinum	Samsett lyf í afmældum skömmtum	Einstakur skammtur mest 0.25 g. Mest 25 töflur handa einstaklingi. Áletrun: 1 tafla í senn. Mest 4 töflur á sólarhring.	Tablettaa phenacetyli D48
	Lausnir		Solutio hydrogenii peroxidi 3%
Phenazoni salicylas	Lyf í afmældum skömmtum	Einstakur skammtur mest 1 g	Tablettaa coffisali DAK 50 Tablettaa phenazoni salicylatis 0.5 g DD63
Phenazonum	Lyf í afmældum skömmtum	Einstakur skammtur mest 0.1 g	Dosipulveres phenazoni 1 g DD63 Tablettaa coffeini phenazoni DD63
	Lausnir og mixtúrur		
Phenolphthaleinum	Töflur	Einstakur skammtur mest 0.1 g Áletrun: Hægðatöflur. 1—2 töflur að kvöldi	Tablettaa phenolphthaleini 0.1 g Tablettaa sagralini fortiores DD63
	Fljótandi blöndur	Ekki yfir 1.3% Áletrun: Hægðalyf. 1 barnaskeið að kvöldi	Emulsio Paraffini cum phenolphthaleino DD63

Lyf eða lyfjasamsetningar	Samsetningar, er selja má í lausasölu	Athugasemdir	Dæmi
Propyhenazonum	Lyf í afmældum skömmtum	Einstakur skammtur mest 0.5 g Sjá enn fremur undir Aethallymalum.	Tablettaa coffazyli DAK50 Tablettaa coffazini DD63
Radix ipecacuanhae	Infusum ipecacuanhae DD63 Infusum ipecacuanhae compositum DD63 Mixtura ipecacuanhae pro infantibus DD63 Syrupus ipecacuanhae DD63	Mest 250 g handa einstaklingi. Áletrun: 1 teskeið í senn. Mest 3 sinnum á dag handa börnum.	
Salicylamidum	Lyf í afmældum skömmtum	Einstakur skammtur mest 1 g. Sjá enn fremur undir Aethallymalum.	Tablettaa coffisali DAK50 Tablettaa salicylamidi DAK50
Strychninum	Mixtúrur	Ekki yfir 0.005% Áletrist: 1 mat-skeið í senn. Mest 3 sinnum á sólarhring.	B-tonicum DD63 Tonicum DD63
Súlfónamið	Smyrsli til dýralækninga	Áletrun: Handa dýrum	
Tetrachloraethylenum	Mest 320 g	Áletrun: Sjá 8. gr., 18. tölulið m-liðs.	
Tetracainum	Gyllinismyrsli	Ekki yfir 2%	
Tinctura opii benzoica	Mixtura senegae jodata	Mest 300 g handa einstaklingi. Áletrun: 1 mat-skeið í senn. Mest 3 sinnum á dag handa fullorðnum.	
Trichloraethylenum	Mest 150 g	Áletrun: Sjá 8. gr., 18. tölulið m-liðs.	

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

1. Phenthiazinum
2. Piperazinum
3. Sera
4. Tetramisolum
5. Tiabendazolum
6. Vaccina.

Viðauki 2.

LISTI A

Acetorphinum	INN	Dioxaphetyli butyras	INN
Acetyldihydrocodeinum		Diphenoxylatum	NFN
Acetylmethadolum	NFN	Dipipanonium	NFN
Aethylmethylthiambutenum	NFN	Ekgónín og estrar og	
Allylprodinum	NFN	derívöt af ekgóníni.	
Alphacetylmethadolum	NFN	Etanitazinum	NFN
Alphameprodinum	NFN	Etorphinum	INN
Alphamethadolum	NFN	Etoxeridinum	NFN
Alphaprodinum	NFN	Fentanylum	NFN
Amfepramonum	NFN	Folium coca	
Amphetaminum	NFN	Furethidinum	NFN
Anileridinum	NFN	Hydroconum	NFN
Benzylmorphinum		Hydromorphinolum	NFN
Benzethidinum	NFN	Hydromorphonium	NFN
Betacetylmethadolum	NFN	Isomethadonum	NFN
Betameprodinum	NFN	Ketobemidonum	NFN
Betamethadolum	NFN	Levomelorporphanum	NFN
Betaprodinum	NFN	Levomoramidum	NFN
Bezitramidum	NFN	Levophenacylmorphanum	NFN
Bimethadolum	NFN	Levorphanolum	NFN
Cannabis, einnig resina		Lysergidum	
cannabis, plöntuhlutar og		Mescalinum	
galenskar samsetningar.		Metadónintermediat	
Chlorphenterminum	NFN	Metazocinum	NFN
Clonitazinum	NFN	Methadonum	NFN
Cocainum	NFN	Methamphetaminum	NFN
Codoximum	NFN	Methyldesorphinum	NFN
Desomorphinum	NFN	Methyldihydromorphinum	NFN
Dexamphetaminum	NFN	Methylphenidatum	NFN
Dextromoramidum	NFN	Metoponium	NFN
Diacetylmorphinum		Móramíðintermediat	
Diaethylthiambutenum	NFN	Morfinmetylbrómíð og	
Diapromidum	NFN	önnur morfínderívöt með	
Dihydrocodeinum	NFN	fimmgildu köfnunarefni.	
Dihydromorphinum		Morfín-N-oxið	
Dimenoxadolum	NFN	Morpheridinum	NFN
Dimethylthiambutenum	NFN	Morphinum	NFN

Myrophinum	NFN	Phenethylazocinum	NFN
Nicodicodinum	INN	Phenmetralinum; (sala	NFN
Nicomorphinum	NFN	fennmetralíns er bönnuð	
Noracymethadolum	NFN	á Íslandi sbr. auglýsing	
Norlevorphanolum	NFN	nr. 48/1969).	
Normethadonum	NFN	Phenomorphanium	NFN
Normorphinum	NFN	Phenoperidinum	NFN
Norpipanonum	NFN	Piminodinum	NFN
Opium	NFN	Pipradrolum	NFN
Oxiconum	NFN	Piritramidum	NFN
Oximorphonum	NFN	Proheptazinum	NFN
Oxipethidinum	NFN	Properidinum	NFN
Pentazocinum	NFN	Psilocybinum	NFN
Pethidinum	NFN	Racemethorphanum	NFN
Petidinintermediat A		Racemoramidum	NFN
Petidinintermediat B		Racemorphanum	NFN
Petidinintermediat C		Thebaconum	NFN
Phenadoxonum	NFN	Thebainum	
Phenampromidum	NFN	Trimeperidinum	NFN
Phencylidinum	NFN		

LISTI B

Aethylmorphinum	NFN	Meprobamatum	NFN
Allypropymalum	NFN	Methaqualonum	NFN
Codeinum	NFN	Nicocodinum	NFN
Dextromethorphanum	NFN	Norcodeinum	NFN
Dextropropoxiphenum	NFN	Pemolinum	NFN
Glutethimidum	NFN	Pentymalum	NFN
Meballymalum	NFN	Phenterminum	NFN
Mebumalum	NFN	Pholcodinum	NFN

Viðauki 3.

Form símalýfseðils.

SÍMALÝFSEÐILL Nr.

(Nafn
lyfjabúðar).....
Nafn og staða útgefanda

Verð	Sjúkl.	Sjúkrasaml.	
			 Nafn sjúklings
			 Heimili
			SR nr.

..... Undirritun útgefanda	Dags. / 19..... Nafn lyfjafraeðings Aðrar upplýsingar
-------------------------------	---

Viðauki 4.

Form lyfseðilsins.

LYFSEÐILL

x) Tilgreinið nafnnúmer foreldris
ef sjúklingur er barn

Nafnnúmer^{x)}

Aldur barns

Fæðingarnúmer

Nafn

Heimili

Rp.

(Dags.)

(Nafn útgefanda ritað eigin hendi)

Nafn læknis, aðsetur og sími—stimpill

	Flokkur	Tegund	Inn- lent	Form	Styrk- leiki	Magn	Verð	Hluti sjúklings	Hluti samlags
I									
II									
III									
Samtals									

(Stærð A 6)