

REGLUGERÐ

um gerð lyfseðla og afgreiðslu lyfja.

I. KAFLI

Almenn ákvæði um lyfseðla.

1. gr.

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. 11. gr.) og tannlæknum nánar tilgreindum lyfjum (sbr. 12. gr.). Svípta má lækni rétti til þess að ávísa tilgreindum ávana- og fíknilyfjum (sbr. 23. gr. læknalaga nr. 80 23. júní 1969).

Heimilt er að afhenda lyf samkvæmt lyfseðli, sem er gefinn út af lækni, sem hefur lækningaleyfi í Danmörku, Finnlandi, Noregi eða Svíþjóð samkvæmt nánar tilteknum reglum.

Einungis lyfsalar (sbr. 5. gr.) og læknar (dýralæknar) er leyfi hafa til lyfsölu mega afhenda lyf gegn lyfseðli. Vegna eftirlits lyfsala og annarra lyfsöluleyfshafa með því að lyfjaávisanir séu gefnar út í samræmi við fyrirmæli þessarar greinar, gefur ráðuneytið út tilkynningu um sérhvert veitt lækningaleyfi ásamt sýnishorni af undirritun viðkomandi læknis.

Lyfseðil skal stíla á nafn viðkomandi sjúklings og geta skal aldurs, ef sjúklingur er yngri en 12 ára að aldri. Dýralæknar skulu stíla lyfseðil á dýr (dýrategund) það, sem lyfið er ætlað, eiganda dýrsins og heimilisfang hans. Magn lyfja, sem ávísað er með lyfseðli, skal vera miðað við þarfir 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. 11. og 12. gr.) að ávísa sjálfum sér með lyfseðli hæfilegu magni lyfja til nota í starfi. Heimilt er lækni, er starfar á spítala, heilsugæslustöð 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. 14. gr.) og loftfara.

Nú er læknisefni 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 læknaandídat starfar á spítaladeild, heilsugæslustöð eða hliðstæðri stofnun, er honum 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 kandiðatinum hafi ekki verið veitt tímabundið lækningaleyfi. Þó er honum í slíkum tilvikum ekki heimilt að ávísa eftirritunarskyldum lyfjum (sbr. 6. gr. a) né ávísa lyfjum í síma. Hlutaðeigandi yfirlæknir, er kandiðat starfar hjá, ber ábyrgð á lyfjaávisunum þessum og skal auðkenna lyfseðilinn deild stofnunarinnar.

2. gr.

Óheimilt er að ávísa með lyfseðli eiturefnum nema því aðeins, að hlutaðeigandi efni séu einnig skráð í lyfjastöðlum 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, sbr. lög um breyting á þeim lögum nr. 27 18. apríl 1973, reglugerð um útgáfu og afgreiðslu eiturbeiðna og tilsvaramandi leyfa nr. 131 9. júlí 1971 og reglugerð um flokkun eiturefna og hættulegra efna nr. 445 16. maí 1978.

3. gr.

Gerð lyfseðla.

- a. Lyfseðill læknis, tannlæknis eða dýralæknis, skal ritaður með bleki eða vélritaður á staðlað eyðublað í því formi, sem greint er í viðauka 4 með reglugerð þessari. Útgefanda lyfseðils skal, auk staðfestingar með undirskrift, rita kóðanúmer sitt (sbr. gildandi læknaskrá). 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 jafnframt því, að hann undirritar lyfseðilinn.
- b. Heiti lyfs (virks efnis) lyfjaforms og hjálparefna skal að jafnaði rita skráðu heiti samkvæmt gildandi lyfjaskrá eða lyfjastöðlum ásamt fyrir mælum um það, á hvern hátt lyfið óskast gert, ef um forskriftalyfseðil (ordinatio magistralis) er að ræða. Þyngd skal tilgreina í grömmum, milligrömmum eða mikrógrömmum og er heimilt að nota skammstafanir g, mg og mikróg., sbr. 8. gr. f-lið. Ef þyngd er tilgreind með tugabroti, er óheimilt að rita núll næst á eftir kommu. Óskist lyf gert eftir ákveðinni forskriftabók, skal þess greinilega getið á lyfseðli. Ef ávísað er lyfjaformi, sem inniheldur eitt virkt efni, skal útgefandi geta styrkleika þess á lyfseðli.
- c. Sérlyfjum skal jafnan ávísað með þeim heitum og í þeim pakkningastærðum, sem skráðar eru í sérlyfjaskrá. Öðrum lyfjum, sem stöðluð hafa verið í ákveðnum pakkningastærðum skal ávísa í þeim pakkningastærðum, sem greindar eru í skrá yfir staðlaðar pakkninkastærðir forskriftalyfja.
Óski útgefandi lyfseðils að ávísa lyfi í öðru magni, en staðliað er í áður nefndum skrá, skal hann auðkenna þar með því að skrifa tölugildi magns í bókstöfum, ella er lyfjafræðingi (aðstoðarlyfjafræðingi) heimilt að breyta ávísuðu magni lyfs í staðlaða pakkningsastærð eða pakkningsastærðir, er liggur sem næst ávísuðu magni, nema þegar um eftirritunarskyld lyf (sbr. 6. gr.) er að ræða.
- d. Útgefandi lyfseðils skal greina nákvæmlega á lyfseðli, hvernig nota á ávísað lyf. Skal það greint á þann hátt, að auðskilið sé fyrir notanda lyfsins, hvernig og hvenær nota á lyfið, og skal þá, sé það unnt, greina bæði einstakan skammt og dagskammt. Æskilegt er, að þess sé getið, við hvaða sjúkdómseinkennum lyfið er gefið.
- e. Óski útgefandi lyfseðils að gefinn sé stærri skammtur af lyfi en nemur venjulegum einstökum skammti eða dagskammti, (sjá t.d. sérlyfjaskrá og aðrar viðurkenndar handbækur s. s. Lægemiddelkataloget, Fass o. a.) skal þess getið sérstaklega á lyfseðli með því að strika undir skammtastærðir eða greina þær bæði með tölum og bókstöfum.
- f. Geta skal þess ætíð á lyfseðli, hvaða manni eða dýri lyfið er ætlað (sbr. 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 geta aldurs barnsins. Sé eftirritunarskyldu lyfi ávísað (sbr. 6. gr.), skal ennfremur greina nafnnúmer sjúklings.

- g. Ef þörf er á, að lyf sé afgreitt án tafar skrifar útgefandi orðið Cito eða annað orð sömu merkingar á lyfseðilinn.
- h. Lyfseðil skal ávallt dagsetja (sbr. 1. gr.), og má ekki afhenda lyf gegn honum nema svo sé.
- i. Ákvæði d- og f-liðs þessarar greinar taka ekki til lyfseðla, er hljóða á lyf ætluð sjúkrahúsum, heilsuverndar- eða heilsugæslustöðvum eða öðrum slíkum stofnunum eða læknum (dýralæknum, tannlæknum) til notkunar við eigin störf (sbr. 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, skal útgefandi svara til þeirra mistaka, er það kann að hafa í för með sér.

4. gr.

Símaávisun lyfja.

- a. Við ávisun lyfja í síma skal gæta fyrirmæla 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 lyfjafræðingi eða aðstoðarlyfjafræðingi er heimilt að rita lyfseðil, sem lesinn er í síma. Á sama hátt er lækni (tannlækni, dýralækni) einum heimilt að lesa lyfseðil í síma. Viðtakandi símalyfseðils skal, ef þörf gerist, biðja útgefanda um 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 fyrir útgefanda. Auk heitis lyfs, ávísaðs magns og fyrirmæla um notkun, skal viðtakandi rita á símalyfseðilseyðublaðið nafn útgefanda og stöðu hans (læknir, dýralæknir, tannlæknir) og heimilisfang, ef það er nauðsynlegt til auðkenningar, nafn sitt, dagsetningu, nafn sjúklings og heimilisfang og nafn og aldur barns, ef lyfið er ætlað barni.
- d. Á símalyfseðilseyðublað skal vera prentað orðið SÍMALYFSEÐILL og númer eyðublaðsins í töluröð. Skal eyðublaðið vera í samræmi við sýnishorn í viðauka 3 með reglugerð þessari. Símalyfseðill skal vera 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. 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.).

II. KAFLI.

Almenn ákvæði um afgreiðslu lyfja eftir lyfseðli.

5. gr.

- a. Lyfjafræðingur og aðstoðarlyfjafræðingur skulu 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 lyfsins er lokið, skal lyfjafræðingur (aðstoðarlyfjafræðingur) gæta þess sérstaklega,

að rétt sé afgreitt og að lyf sé rétt áritað með því að bera áritun saman við lyfseðil. Lyfjafræðingur sá eða aðstoðarlyfjafræðingur er eftirlitið annast, skal árita lyfseðilinn fangamarki sínu til staðfestingar, en sá sem afhendir sjúklingi lyfið áritar bakhlið lyfseðilsins fangamarki sínu.

- 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 (aðstoðarlyfjafræðingur) 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. hér 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 eða aðstoðarlyfjafræðingi. 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 eða forskriftabókum, skal engu síður afhenda lyfið, ef nafnið er skýrt og ótvírátt er hvað við er átt.
- e. Ef tilgreint er á lyfseðli lyf, sem í gildandi forskriftabók er frábrugðið að samsetningu því, sem það var í eldri útgáfu, skal þó afhenda það eftir gildandi forskriftabók og engu að síður, þó að það sé tilgreint með eldra nafni, nema þess sé beinlínis getið á lyfseðlinum, að lyfið óskist gert eftir annarri tilgreindri forskriftabók.
- f. Ef lækni óskar eftir lyfjaformi undir heitinu *solutio*, *spiritus* eða *oleum*, skal lyfjaefnið afhent leyst í vatni, sterkum vínanda eða jarðhnetuolíu, enda sé samsetningin ekki í gildandi forskriftabókum.
- g. Ef lyf er tilgreint á lyfseðli með sama heiti og því, er það hefur í gildandi forskriftabókum, en með öðrum styrkleika, skal það gert með sama hætti og þar er greint og sama virkt efni (salt, efnasamband) notað, nema annars sé beinlínis getið á lyfseðlinum.
- 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. Ef lyf er sannanlega á markaði í einungis einum styrkleika, er lyfjafræðingi eða aðstoðarlyfjafræðingi þó heimilt að rita þann styrkleika á lyfseðilinn án samráðs við útgefanda, enda skal það gert með penna og auðkennt fangamarki lyfjafræðings (aðstoðarlyfjafræðings) og dagsetningu.
- i. Ef nauðsyn krefur, er lyfjafræðingi (aðstoðarlyfjafræðingi) heimilt að gefa sjúklingi afrit af lyfseðli eða hluta af lyfseðli. Slíkt afrit skal rita á eyðublað, sem á er prentað orðið: LYFSEÐILSAFRIT, og staðfesta afritið með stimpli lyfjabúðar, dagsetningu og nafni þess lyfjafræðings (aðstoðarlyfjafræðings), sem afritað hefur lyfseðilinn. Skal eyðublaðið vera í samræmi við texta svo sem sýnt er í viðauka 5 með reglugerð þessari.
Óheimilt er að afrita lyfseðla er hljóða á eftirritunarskyld lyf.
- j. Í vafaariðum skal aðstoðarlyfjafræðingur hafa samráð við lyfjafræðing.

6. gr.

Um ávana- og fíknilyf.

- a. Lyfsalar og aðrir lyfsöluleyfshafar (læknar, dýralæknar) skulu halda eftir lyfseðlum á eftirritunarskyld ávana- og fíknilyf samkvæmt lista B í fylgiskjali við reglugerð nr. 390/1974. Eftirfarandi listi greinir frá helstu eftirritunar-skyldum ávana- og fíknilyfjum.

Aethylmorphinum, ef það er eitt virkra efna leyst upp í vatni, sprittblöndu, sykurblöndu eða þess háttar. Ennfremur í öðrum formum, ef magn fer fram úr 1 g.

Amobarbitalum (Pentymalum NFN)

Amphetaminum. Ávisanir bannaðar nema að fenginni sérstakri heimild, sbr. auglýsingu nr. 293/1978 um takmarkanir á ávísunum lækna á amfetamín og nokkur fleiri lyf.

Aprobarbitalum ((Allypropymalum NFN)

Carisoprodolum (t. d. Somadril, Somadril comp.)

Cocaini hydrochloridum (sbr. auglýsingu nr. 425/1974) (Aðeins heimilað í augndropum (2%) og upplausn (4%)).

Codeinum, óblandað öðrum virkum efnum uppleyst eða í föstu formi. Ennfremur blandað öðrum virkum efnum, ef magn fer fram úr 1 g.

Dexamphetaminum. Ávisanir bannaðar, nema að fenginni sérstakri heimild, sbr. auglýsingu nr. 293/1978 um takmarkanir á ávísunum lækna á amfetamín og nokkur fleiri lyf.

Dextropropoxyphenum (t. d. Abalgin, Abalgin retard)

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.

Fentanylum (t. d. Leptanal)

Glutethimidum (t. d. Doriden)

Hydroconum

Meprobamatum, nema í samsetningum, sem innihalda 100 mg af mepróbamati eða minna í hverjum skammti.

Methadonum

Methaqualonum

Methylphenidatum. Ávisanir bannaðar nema að fenginni sérstakri heimild, sbr. auglýsingu nr. 293/1978 um takmarkanir á ávísunum lækna á amfetamín og nokkur fleiri lyf (t. d. Ritalin).

Morphinum

Opium, ef magn er umfram 1 g. Óblandaðir ópíumdropar, ópíumsstílar og ópíumstöflur eru þó ávallt eftirritunarskyld.

Oxiconum

Pemolinum. Ávisanir bannaðar, nema að fenginni sérstakri heimild, sbr. auglýsingu nr. 293/1978 um takmarkanir á ávísunum lækna á amfetamín og nokkur fleiri lyf (t. d. Hyton).

Pentazocinum (t. d. Fortral)

Pentobarbitalum (Mebumalum NFN)

Pethidinum

Phenterminum (t. d. Mirapront)

Pholcodinum (t. d. Codisol)

Secobarbitalum (Meballymalum NFN)

Tetraponum

Thebaconum

- b. Eigi má ávísa einstaklingi í einu þeim ávana- og fíknilyfjum, er nú verða talin eða söltum þeirra, í meira magni eða stærri einstökum skömmtum en hér segir:
- I. Diazepamun. Óheimilt er að ávísa hylkjum, töflum eða skömmtum í stærri einstökum skömmtum en 5 mg og ekki í meira magni en sem svarar 250 mg af hinu virka efni. (Dæmi: Diazepam, Stesolid, Valium: 2 mg 125 töflur, 5 mg 50 töflur).
 - II. Nitrazepamum. Hámarksmagn á lyfseðli 250 mg. (Dæmi: Dumolid, Mogadon, Pacisyn: 5 mg 50 töflur).
 - III. Medazepamum. Hámarksmagn á lyfseðli 250 mg. (Dæmi: Nobrium 5 mg 50 hylki, 10 mg 25 hylki).
 - IV. Chlordiazepoxidum. Hámarksmagn á lyfseðli 500 mg. (Dæmi: Klórdíazepoxíð, Librium, Risolid: 5 mg 100 töflur, 10 mg 50 töflur). Heimilt er þó að ávísa 25 töflum, er innihalda 25 mg í hverri einingu.
 - V. Flurazepamum og Oxazepamum. Hámarksmagn á lyfseðli 1.5 g. (Dæmi: Dalmadorm 15 mg og 100 hylki, Serepax 15 mg 100 töflur). Heimilt er þó að ávísa 60 hylkjum, er innihalda 30 mg Flurazepamum í hverri einingu.
 - VI. Aethallymalum, Aprobarbitalum (Allypropymalum NFN), Allobarbitalum (Diallymalum NFN), Cyclobarbitalum (Hexemalum NFN), Heptabarbum (Heptamalum NFN), Secobarbitalum (Meballymalum NFN), Pentobarbitalum (Mebumalum NFN) og Amobarbitalum (Pentymalum NFN). Hámarksmagn á lyfseðli 3.0 g.
 - VII. Methaqualonum Hámarksmagn á lyfseðli 3.75 g.
 - VIII. Apronalum, Barbitalum (Diemalum NFN), Hexobarbitalum (Enhexymalum NFN), Glutethimidum (Doriden) og Secbutabarbitalum (Secumalum NFN). Hámarksmagn á lyfseðli 5.0 g.
 - IX. Meprobamatum. Hámarksmagn á lyfseðli 20 g.
 - X. Methocarbamol. Hámarksmagn á lyfseðli 25 g. (Dæmi: Tresortil 250 mg 100 töflur, 500 mg 50 töflur).
 - XI. Carisoprodolum. Hámarksmagn á lyfseðli 17.5 g. (Dæmi: Somadril 50 töflur, Somadril comp. 100 töflur).
 - XII. Phenprobamatum. Hámarksmagn á lyfseðli 40 g. (Dæmi: Gamaquil 400 mg 100 töflur).
- c. Óheimilt er að ávísa í síma amfetamíni, dexamfetamíni, metamfetamíni, metýlfenidati og pemólíni. Öðrum eftirritunarskyldum lyfjum má einungis ávísa í síma í 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 efni. Þó má ávísa í síma allt að 1 g af etýlmorfíni eða kóðíni og 300 mg af folkóðíni, sem leyst er í vatni, sprittblöndu, sykurlöndu eða öðru þess háttar, eða allt að 1 g af ópíum, sem leyst er í mixtúru, ef eigi er önnur eftirritunarskyld efni með. Enn fremur má ávísa í síma apróbarbítali (allýprópýmali), pentóbarbítali (mebúmali) eða amóbarbítali (pentýmali) til innstungu allt að 3 g.
- d. Læknir (dýralæknir, tannlæknir) er skyldur til þess að lesa lyfjafræðingi (aðstoðarlyfjafræðingi) fæðingardag og ár eða nafnnúmer þess, sem lyfseðill er stílaður á, þá er hann ávísar eftirritunarskyldum lyfjum í síma.
- e. Viðtakandi eftirritunarskylds lyfs skal staðfesta móttöku þess með eiginhandararitun aftan á lyfseðil og sýna persónuskilríki, sé þess krafist.
- f. Ef lyfseðli, sem hljóðar á eftirritunarskyld lyf er í einhverju ábótavant, samkvæmt framanskráðu eða ákvæðum 1., 2., 3. eða 4. gr., telst hann ógildur, uns

hann hefur verið borinn undir útgefanda og leiðréttur, sbr. þó staflið g, IV. tölu-
lið þessarar greinar.

- g. I. Ef lyfseðill hljóðar á eftirritunarskylt 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 nafnnúmeri hans. Síðan skal merkja hann dagsetningu afgreiðslu.
- II. Ef útlendingur framvísar lyfseðli á eftirritunarskylt lyf, skal við afgreiðslu árita hann heiti heimalands og vegabréfsnúmeri, ef hlutaðeigandi er vegabréfsskyldur.
- III. Ef eftirritunarskyldum lyfjum er ávísað í síma, skal lyfjafræðingur (aðstoðarlyfjafræðingur) 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 ótvíræðir kunnugleikar eru á milli þess, sem lyfseðil les, og hins, sem veitir honum viðtöku.
- IV. Ef lyfjum þeim, sem talin eru í b-staflið, er ávísað í hylkjum, skömmtum, stílum eða töflum og einingafjöldi er meiri en svarar til þess hámarks magns, sem þar er greint, er lyfjafræðingi (aðstoðarlyfjafræðingi) skylt að leiðrétta lyfseðilinn með tilliti til þessa og er honum heimilt að gera það án samráðs við útgefanda. Breytingar á lyfseðlum, gerðar samkvæmt ofansögðu, skal hann auðkenna dagsetningu og fangamarki sínu með bleki.
- V. Ef læknir (dýralæknir, tannlæknir) ritar lyfseðil á eftirritunarskylt lyf, skal hann rita magn eða einingafjölda bæði með tölustöfum og bókstöfum. Lyfseðla á eftirritunarskyld lyf skal rita eigin hendi.
- VI. Ef ávísað er með sama lyfseðli eftirritunarskyldu ávana- og fíknilyfi og öðrum lyfjum og þau síðarnefndu hafa verið strikuð út af lyfseðlinum, er óheimilt að afgreiða hann.
- h. Lyfseðla, er hljóða á eftirritunarskyld lyf og hafa verið afgreiddir, skal senda landlækni í ábyrgðarpósti fyrir 10. næsta mánaðar eftir að lyfið hefur verið afgreitt. Ef greiðslu þarf að innheimta í sjúkrasamlagi, skal nota ljósrit af lyfseðlinum.
- i. 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.

III. KAFLI.

Ógilding lyfseðla og afgreiðslutilhögun lyfja.

7. gr.

- a. Lyfseðlar eru ógildir einu ári eftir útgáfudag.
- b. Lyfseðill gildir aðeins fyrir eina afgreiðslu.
- c. Afgreiðslutilhögun sérlyfja skal getið í sérlyfjaskrá og lyfjaverðskrá II. Afgreiðslutilhögun annarra lyfja og efna skal getið í lyfjaverðskrá I.
- d. Nú inniheldur lyf tvö eða fleiri efni, og fer þá um afgreiðslutilhögun lyfsins eftir því efni, sem ströngustu fyrirmælum er háð.
- e. Lyf og efni, svo og sölt þeirra, esterar og hvers konar samsetningar þeirra, sem ekki verða heimfærð undir neðanskráðan lista, má afhenda án lyfseðils, ef ekki fer í bága við ákvæði annarra fyrirmæla.

- Acediasulfonum INN (natricum)
 Acephenazinum NFN, sjá
 Acetophenazinum
 Acetanilidum
 Acetarsolum
 Acetazolamidum
 Acecarbromalum
 Acetophenazinum INN
 Acetphenolisatinum
 Acetylcysteinum INN
 Acetyldigitoxinum INN
 Acetyldigoxinum
 Acetyl-sulfafurazolum NFN
 Acidum acetylsalicylicum
 Acidum amidocaproicum
 Acidum aminotrizoicum NFN
 Acidum boricum
 Acidum dichloracetikum
 Acidum dipropylbarbituricum
 Acidum etacrynicum
 Acidum flufenamicum INN
 Acidum folicum
 Acidum fusidicum INN
 Acidum ioglycamicum INN
 Acidum iopanoicum INN
 Acidum joglycamicum NFN, sjá
 Acidum ioglycamicum
 Acidum jopanoicum, sjá
 Acidum iopanoicum
 Acidum jopodicum NFN (sbr.
 Natrii iopodas)
 Acidum mefenamicum INN
 Acidum mersalylicum
 Acidum metrizoicum
 Acidum nalidixicum INN
 Acidum nicotinicum
 Acidum oxolinicum INN
 Acidum tranexamicum
 Acidum trichloracetikum
 Acidum valproicum INN
 Adipheninum INN
 Adipiodonum
 Adrenalinum (Adrenalinii tartras EUR), sjá Epinephrinum
 Adrenonum
 Aethallymalum
 Aether ad narcosin, sjá
 Aether anaestheticus
 Aether anaestheticus
 Aethylendiamini hydras
 Aethylis biscumacetas NFN, sjá
 Ethylis biscoumacetas
 Aethylis chloridum
 Aethylmorphinum
 Agaricinum
 Ajmalinum
 Alcuronii chloridum INN
 Aldosteronum INN
 Alfaxalonum INN
 Alimemazinum INN
 Alisobumalum NFN, sjá
 Butalbitalum
 Allobarbitalum INN
 Allopurinolum INN
 Allypropymalum, sjá
 Aprobarbitalum
 Alprenololum
 Alseroxylon NND
 Alverinum INN
 Amantadinum INN
 Amfepramonum INN
 Amfomycinum INN
 Amikacinum INN
 Amiloridum INN
 Aminochinuridum NFN
 Aminonitrothiazolum
 Aminophenazonum
 Aminophyllinum INN (Theophyllinum
 et ethylenediaminum Eur.)
 Aminopterinum INN (natricum)
 Aminosalylum
 Amisometradinum INN
 Amitriptylinum
 Ammonii fluoridum
 Amobarbitalum
 Amoxicillinum INN
 Amphetaminum
 Amphotericinum NFN, sjá
 Amphotericinum B
 Amphotericinum B INN
 Ampicillinum
 Amyleni hydras
 Amylii nitris
 Androstanolonum INN
 Antazolinum
 Apomorphinum
 Aprobarbitalum INN
 Apronalum
 Aprotininum INN
 Arecolinum
 Arsen og arsensambönd, ót. a.

Atenololum INN	Butalbitalum INN
Atropinum	Butobarbitalum
Azacyclonolum INN	Butriptylinum INN
Azapetine BAN	Butylscopolaminum NFN
Azathioprinum INN	Calciferolum, sjá
Bacitracinum	Ergocalciferolum
Baclofenum INN	Calcii carbimidum INN
Bamethanum INN	Calcii folinas INN
Bamipinum INN	Calcii iopodas INN
Barbitalum	Calcii jopodas, sjá
Barbítúrsýrusambönd, ót. a.	Calcii iopodas
Beclometasonum INN	Calcii metrizoas NFN
Belladonnae (folium; herba)	Calcitoninum INN
Benactysinum INN	Calciumcarbimidum NFN, sjá
Bendroflumethiazidum INN	Calcii carbimidum
Benethaminum penicillinum INN	Calomel
Benproperinum INN	Cambendazolum INN
Benserazidum INN	Cantharis
Benzathini benzylpenicillinum INN	Caramiphenum INN
(Benzylpenicillinum benzathinum	Carbacholinum, sjá
Eur.)	Carbacholum
Benzatropinum INN	Carbacholum INN
Benzhexolum, sjá	Carbamazepinum INN
Trihexyphenidylum	Carbarsonum INN
Benzilonii bromidum INN	Carbenicillinum
Benzocainum	Carbidopum INN
Benzpyrinii bromidum INN	Carbimazolum INN
Benztropinum, sjá	Carbomycinum INN
Benzatropinum	Carbonei sulfidum í límhylkjum
Benzydaminum	til inntöku
Benzylpenicillinum	Carbromalum
Betamethasonum	Carbutamidum
Betanidinum	Carindacillinum INN
Betazolum	Carisoprodolum INN
Biperidenum INN	Cefacetrilum INN
Bisacodylum INN	Cefalexinum INN
Blemycinum INN	Cefalonium INN
Bromhexinum INN	Cefaloridinum
Bromisovalum	Cefapirinum INN
Bromocriptinum INN	Cefazolinum INN
Brompheniraminum INN	Cefoxazolum INN
Broxaldinum INN	Cefradinum INN
Broxichinolinum NFN, sjá	Cetobemidonum INN
Broxyquinolinum	Chinethazonum NFN ,sjá
Broxyquinolinum INN	Quinethazonum
Bulbus scillae	Chinidinum, sjá Quinidinum
Bumetanidum INN	Chininum, sjá Quininum
Bunamidinum INN	Chiniofonum
Bupheninum INN	Chloroli hydras
Bupivacainum INN	Chloralodolum
Busulfanum	Chlorambucilum INN

Chloramhenicolum	Clodantocidum NFN, sjá
Chlobutolum, sjá	Clodantoinum
Chlorobutanolum	Clodontoinum INN
Chlorchinaldolum NFN, sjá	Clofenotanium
Chlorquinaldolum	Clofibratum
Chloryclizinium INN	Clomethiazolum INN
Chlordiazepoxidum	Clomifenum
Chlorisondamini chloridum INN	Clomipraminum
Chlorisondamoni chloridum NFN, sjá	Clonazepamum INN
Chlorisondamini chloridum	Clonidinum INN
Chlormadinonum INN	Clopamidum INN
Chlormethinum INN	Clopenthixolum INN
Chlormezanonum INN	Cloxacillinum
Chlorobutanolum	Clozapinum INN
Chlorochinum, sjá	Cobaltosi chloridum
Chloroquinum	Cocainum
Chloroformium	Codeinum
Chloropyraminum INN	Coffeinum
Chloroquinum INN	Colchicinum
Chlorothiazidum	Colestipolum INN
Chlorphenoxaminum INN	Colestyraminum INN
Chlorpromazinum	Colistinum INN
Chlorpropamidum	Corbadrinum INN
Chlorprothixenum	Corticotrophinum INN
Chlorquinaldolum INN	(Corticotropinum Eur.)
Chlortalidonum INN	Corticotropinum, sjá
Chlortetracyclinum	Corticotrophinum
Chlorthiazidum, sjá	Cortisonum
Chlorothiazidum	Cropropamidum INN
Chlorzoxazonum	Crotetamidum INN
Cholini theophyllinas INN	Cyacetacidum
Choriongonadotropinum NFN, sjá	Cyanocobalaminum
Gonadotrophinum chorionicum	Cyclizinium INN
Chromi trioxidum	Cyclobarbitalum
Chymotrypsinum	Cyclofenilum
Cimetidinum INN	Cyclopenthiazidum INN
Cincainum, sjá	Cyclopentolatium INN
Cinchocainum	Cyclophosphamidum INN
Cinchocainum INN	Cyclopropanum
Cinchophenum	Cycloserinum INN
Cinnarizinium INN	Cyclothiazidum INN
Clemastinum INN	Cyproheptadinum
Clemizolum INN	Cytarabinum INN
Clidinii bromidum INN	Dactinomycinum INN
Clindamycinum INN	Dantrolenum INN
Clioquinolum NFN, sjá	Dapsonum INN
Clioquinolum	Daunorubicinum INN
Clioquinolum INN	Decamethonii bromidum INN
Clobutinolum INN	Deferoxaminum INN
	Demeclocyclinum

Demethylchlortetracyclinum, sjá	Dihydroergotaminum INN
Demeclocyclinum	Dihydrostreptomycinum
Demoxytocinum INN	Dihydrotachysterolum INN
Desipraminum	Diiodohydroxyquinolinum INN
Deslanosidum	Dijodoxichinolinum NFN, sjá
Desmopressinum INN	Diiodohydroxyquinolinum
Desoxicortonium, sjá	Dijodtyrosinum
Desoxycortonium	Dimenhydrinatum INN
Desoximetasolum INN	Dimercaprolum
Desoxycortonium	Dimethyl sulfoxidum INN
Dexamethasolum	Dinoprostum INN
Dexamphetaminum INN	Diodonum
Dexchlorpheniraminum	Diphenanum INN
Dextromethorphanum INN	Diphenhydraminum
Dextromoramidum INN	Diphenoxylatum INN
Dextropropoxyphenum, sjá	Diphenylaminum
Dextropropoxyphenum	Diphenylpyralinum INN
Dextropropoxyphenum INN	Diprophyllinum
Dextrothyroxinum natricum INN	Dipropimazine DCF
Diacetylmorphinum	Dipyridamolum INN
Diaethylcarbamazinum, sjá	Disulfiramum INN
Diethylcarbamazinum	Doxepinum
Diaethylstilboestrolum, sjá	Doxorubicinum INN
Diethylstilbestrolum	Doxycyclinum
Diallymalum, sjá	Doxylaminum INN
Allobarbitolum	Droperidolum INN
Diazepamum	Econazolum INN
Diazoxidum INN	Emepronii bromidum INN
Dibenzepinum INN	Emetinum
Dichlorophenarsinum INN	Emylcamatum INN
Dichlorophenarsinum NFN, sjá	Enallynynalum NFN, sjá
Dichlorophenarsinum	Methohexitalum
Diclofenamidum INN	Enallypropymalum NFN
Dicloxacillinum INN	Enhexymalum, sjá
Dicoumarolum INN	Hexobarbitalum
Dicoumarolum, sjá	Enibomalum NFN
Dicoumarolum	Enphenemalum, sjá
Diemalum, sjá	Methylphenobarbitalum
Barbitalum	Enserinum (Enserinii salicylas Eur.)
Dienestrolum INN (Dienoestrolum Eur.)	(Physostigminum)
Dienoestrolum, sjá	Ephedrinum
Dienestrolum	Ephedrinum
Diethazinum INN	Epicillinum INN
Diethylcarbamazinum INN	Epinephrinum INN (Adrenalinii
Diethylstilbestrolum INN	tartas Eur.)
(Diaethylstilboestrolum Eur.)	Ergocalciferolum
Diflucortolonum INN	Ergometrinum (Ergometrinii
Digitalis purpureae folium	maleas Eur.)
Digitoxinum	Ergotaminum
Digoxinum	Ertrityli tetranitras INN
Dihydralazinum INN	

Erythromycinum	Fluprednidenum
Erythryli nitras, sjá	Fluracilum NFN, sjá
Eritrityli tetranitras	Fluorouracilum
Estomycinum NFN, sjá	Flurazepamum INN
Paromomycinum	Folium belladonnae, sjá
Estradiolum INN (Oestradioli benzoas Eur.)	Belladonnae (folium; herba)
Estramustinum INN	Folium digitalis, sjá
Estrioli succinas INN	Digitalis purpurea folium
Estronum INN (Oestronem Eur.)	Folium hyoscyami, sjá
Ethadionum NFN	Hyoscyami (folium; herba)
Ethambutolum	Folium jaborandi
Ethinylestradiolum INN	Folium stramonii, sjá
(Aethinyloestradiolum Eur.)	Stramonii (folium; herba)
Ethisteronum	Framycetinum INN
Ethosuximidum	Fructus colocynthis
Ethylis biscoumacetas INN	Furaltadonum INN
Etilefrinum INN	Furazolidonum INN
Etisazolum INN	Furosemidum
Etofyllinum	Gallamini triethiodidum
Etoglucidum INN	Gammaglobulinum
Etyndiololum INN	Geislavirk efni
Etyprenalinum NFN, sjá	Gentamicinum INN
Isoetarinum	Gentamycinum NFN, sjá
Euphorbium	Gentamicinum
Felypressinum INN	Gestonoroni caproas INN
Fenbendazolum INN	Glibenclamidum
Fenfluraminum INN	Glibornuridum INN
Fenoterolum INN	Glucagonum INN
Fenpipramidum INN	Glutethimidum INN
Fenpipranum INN	Glycarsamidum NFN
Fentanylum INN	Glyceryli nitras
Flavoxatum INN	Glycopyrronii bromidum INN
Flucloroloni acetamidum INN	Glymidinum natricum INN
Flucytosinum INN	Glyphyllinum, sjá
Fludrocortisonum INN	Diprophyllinum
Flumedroxonum INN	Gonadotrophinum chorionicum INN
Flumetasonum INN	Gonadotrophinum sericum INN
Fluocinoloni acetamidum INN	Gramicidinum INN
Fluocinonidum INN	Griseofulvinum
Flucortolonum INN	Growth Hormone BAN
Fluorhydrocortisonum NFN, sjá Fludrocortisonum	Guanethidinum
Fluorometholonum INN	Guanoclorum INN
Fluorouracilum INN	Halcinonidum INN
Fluostigminum NFN	Haloperidolum
Flupenthixolum NFN, sjá	Haloethanum
Flupentixolum	Halquinol BAN
Flupentizolum INN	Heparinum INN
Fluphenazinum INN	Heptabarbum INN
	Heptamalum NFN, sjá
	Heptabarbum

Herba hyoscyami mutici	Hyoscyami (folium; herba)
Herba lobeliae	Hyoscyaminum
Hexachloraethanum í stautum til lækninga	Ibomalum NFN
Hexamethonii bromidum INN	Ibuprofenum INN
Hexarginum	Idoxuridinum INN
Hexemalum, sjá	Imipraminoxidum INN
Cyclobarbitalum	Imipraminum
Hexestrolum INN	Immunoglobulina
Hexicidum	Immunosera
Hexobarbitalum	Indometacinum
Hexostrolum NFN, sjá	Inositoli nicotinas INN
Hexestrolum	Insulinum
Hexyllresorcinolum	Iodamidum INN
Histaminum	Iodophthaleinum natricum INN
Homatropini methylbromidum INN	Iodothiouracilum INN
Homatropinum	Iodum
Hyaluronidasum INN	Ipecacuanhae radix
Hydralazinum	Iproniazidum INN
Hydrargyri amidochloridum	Isocarboxazidum INN
Hydrargyri chloridum corrosivum, sjá	Isoetarinum INN
Hydrargyri perchloridum	Isomethadonum INN
Hydrargyri iodidum	Isoniazidum
Hydrargyri jodidum, sjá	Isoprenalinum
Hydrargyri jodidum, sjá	Isosorbidi dinitras INN
Hydrargyri iodidum	Isoxuprinum INN
Hydrargyri oxicyanidum (Hydrargyri Oxycyanidum INN)	Jodamidum NFN, sjá Iodamidum
Hydrargyri oxidum	Jodoformium
Hydrargyri perchloridum	Jodthiouracilum NFN, sjá
Hydrastinum	Iodothiouracilum
Hydrochlorothiazidum INN	Jodum, sjá Iodum
Hydrochlorthiazidum, sjá	Kalii fluoridum
Hydrochlorothiazidum	Kalii iodidum
Hydrocodonum INN	Kalii stibyli tartras
Hydroconum, sjá	Kanamycinum INN
Hydrocodonum	Ketaminum INN
Hydrocortisonum	Ketobemidonum NFN, sjá
Hydroflumethiazidum	Cetobemidonum
Hydromorphonum	Khellinum INN
Hydroxycarbamidum NFN, sjá	Kreosotum
Hydroxycarbamidum	Lanatosidum C
Hydroxyzinum NFN, sjá	Leucovorinum NFN, sjá
Hydroxyzinum	Calcii folians
Hydroxocoba laminum INN	Levarterenolum INN
Hydroxyamphetaminum INN	(Noradrenalinii tartras Eur.)
Hydroxycarbamidum INN	Levodopum
Hydroxychloroquinum INN	Levomepromazinum INN
Hydroxyprogesteronum INN	Levonorgestrelum
Hydroxyzinum INN	Levorphanolum INN
	Levothy'oxinum natricum INN
	(Thyroxinum natricum Eur.)

Lidocainum	Metandienonum INN
Lincomycinum INN	Metaoxedrinum, sjá
Liothyroninum	Phenylephrinum
Lithii carbonas	Metaraminolum
Lithii ciras	Metenclonum INN
Lobelinum INN	Metforminum
Loxapinum INN	Methacholini chloridum
Lynestrenolum INN	Methadonum
Lypressinum INN (Eur.)	Methallenestrilum INN
Mafenidum INN	Methallenoestrolum NFN, sjá
Magnesii metrizoas NFN	Methallenestrilum
Maprotilinum INN	Methamphetaminum INN
Meballymalum NFN, sjá	Methandriolum INN
Secobarbitalum	Methanthelinii bromidum INN
Mebendazolum INN	Methaphenilenum INN
Mebeverinum INN	Methaqualonum
Mebumalum, sjá	Methestrolum INN
Pentobarbitalum	Methiodalum natricum INN
Mecamylaminum INN	Methocarbamolium INN
Meclozinum	Methoestrolum NFN, sjá
Medazepamum	Methestrolum
Medroxyprogesteronum NFN, sjá	Methohexitalum INN
Medroxyprogesteronum	Methotrexatum
Medroxyprogesteronum INN	Methoxaminum
Medrylaminum	Methylatropinum
Mefrusidum INN	Methyldopum
Megestrolum INN	Methylergometrinum
Meglumini amidotrizoas NFN	Methylhomatrophinum NFN, sjá
Meglumini metrizoas NFN	Homatropini methylbromidum
Megluminum	Methylhyoscinum
Meladrazinum INN	(Methylscopolaminum)
Melperonum INN	Methylperonum NFN, sjá
Melphalanum INN	Melperonum
Menbutonum INN	Methylhenidatum INN
Mepacrinum	Methylphenobarbitalum
Mephenesinum INN	Methylprednisolonum INN
Mephenetoinum, sjá	Methylphenobarbitalum
Mephenytoinum	(Methylhyoscinum)
Mephenterminum INN	Methyltestosteronum
Mephenytoinum INN	Methylthiouracilum
Mepivacainum	Methysergidum INN
Meprobamatum	Meticillinum
Mepyraminum	Metindizatum INN
Meralluridum INN	Metixenum INN
Mercaptomerinum	Metoclopramidum INN
Mercaptopurinum	Metaponum INN
Mesterololum	Metoprololum INN
Mestranolum	Metrifonatum INN
Metacyclinum	Metrizamidum INN
Metamizolnatrium, sjá	Metronidazolum
Noramidopyrini methanosulfonas	Metylperonum NFN, sjá
natricum INN	Melperonum

Miconazolum INN	Nitrofurantoinum
Minocyclinum INN	Nitrofurazonum, sjá
Mofebutazonum INN	Nitrofuralum
Morphinum (Morphinii chloridum Eur.)	Nitrofurmethonum, sjá
Moxisylytum INN	Furaltadonum
Nafcillinum INN	Nitrostigminum NFN
Nalorphinum	Nitrosulfathiazolum INN
Naloxonum INN	Noradrenalinum (Eur.), sjá
Nandrolonum INN	Levarterenolum
Naphazolinum	Noramidopyrini methanosulfonas
Naproxenum INN	natricum
Natamycinum INN	Norethisteronum
Natrii amidotrizoas	Noretynodrelum INN
Natrii arsenas	Norgestrelum
Natrii auri chloridum	Normethadonum INN
Natrii aurothiomalas INN	Nortriptylinum
Natrii calcii edetas	Noscapinum
Natrii cromoglicas	Novobiocinum INN
Natrii edetas	Noxiptilinum INN
Natrii fluoridum	Nylidrinum NFN, sjá
Natrii fusidas	Bupheninum
Natrii iodium	Nystatinum INN
Natrii iopanoas	Oestradiolum, sjá
Natrii iopodas INN	Estradiolum
Natrii jopanoas NFN, sjá	Oestrioli succinas NFN, sjá
Natrii iopanoas	Estrioli succinas
Natrii jopodas, sjá	Oestronum, sjá Estronum
Natrii iopodas	Oleum crotonis
Natrii metrizoas INN	Opipramolum INN
Natrii monofluorophosphas	Opium
Natrii monomethylarsinas	Orciprenalinum INN
Natrii nitris	Orphenadinum NFN, sjá
Natrii nitroprussidum	Orphenadrinum
Natrii paraminohippuras	Orphenadrinum INN
Natrii valproas INN	Oxamphetaminum NFN, sjá
Neoarsphenaminum	Hydroxyamphetaminum
Neocinchophenum	Oxandrolonum INN
Neomycinum	Oxazepamum
Neostigmini bromidum INN	Oxedrinum
Neostigminii bromidum (Eur.)	Oxibuprocainum NFN, sjá
Nialamidum INN	Oxybuprocainum
Niceritrolum INN	Oxichlorochinum NFN, sjá
Nicethamidum	Hydroxychloroquinum
Niclosamidum	Oxiclozanidum, sjá
Nicomorphinum INN	Oxyclozanidum
Nicotinyl Alcohol BAN	Oxiconum, sjá
Nicotinum venale	Oxycodonum
Nifuratelum	Oxifedrinum, sjá
Nifurazolidonum, sjá	Oxyfedrinum
Furazolidonum	Oximetazolinum NFN, sjá
Nitrazepamum	Oxymetazolinum
Nitrofuralum INN	

Oximetholonum NFN, sjá	Pentobarbitalum
Oxymetholonum	Pentolonii tartras INN
Oxipertinum NFN, sjá	Pentoxiverinum NFN, sjá
Oxypertinum	Pentoxyverinum
Oxiphenbutazonum NFN, sjá	Pentoxyverinum INN
Oxyphenbutazonum	Pentymalum, sjá
Oxyphencycliminum NFN, sjá	Amobarbitalum
Oxyphencycliminum	Periciazinum INN
Oxiphenoni bromidum NFN, sjá	Perphenazinum INN
Oxyphenonii bromidum	Pethidinum
Oxiprogesteronum NFN, sjá	Phanchinonum NFN, sjá
Hydroxyprogesteronum	Phanquinonum
Oxitetracyclinum, sjá	Phanquinonum INN
Oxytetracyclinum	Phenacemidum INN
Oxophenarsinum INN	Phenacetinum
Oxprenololum INN	Phenadoxonum INN
Oxybuprocainum INN	Phenazonum
Oxyclozanidum INN	Phenazopyridinum INN
Oxycodonum INN	Phenbenzaminum NFN
Oxyfedrinum INN	Phenemalum, sjá
Oxymetazolinum INN	Phenobarbitalum
Oxymetholonum INN	Phenethicillinum NFN, sjá
Oxypertinum INN	Pheneticillinum
Oxyphenbutazonum INN	Pheneticillinum INN
Oxyphencycliminum INN	Phenetidini lactas
Oxyphenonii bromidum INN	Phenforminum
Oxytetracyclinum	Phenglutarimidum INN
Oxytocinum INN (Eur.)	Phenindaminum INN
Pancreatinum	Phenindionum NFN
Pancuronii bromidum INN	Pheniodolum natricum INN
Papaverinum (Papaverinii chloridum (Eur.))	Phenobarbitalum
Paracetamolum	Phenolphthaleinum
Paraldehydum	Phenolsulfophthaleinum
Paramethadionum INN	Phenothiazinum INN
Paromomycinum INN	Phenoximethylpenicillinum, sjá
Pecilocinum INN	Phenoxymethylpenicillinum
Pemolinum INN	Phenprobamatum INN
Penethamate Hydroiodide BAN	Phensuximidum
Penicillaminum INN	Phenterminum INN
Penicillinbenethaminum NFN, sjá	Phenthiazinum, sjá
Benethaminum penicillinum	Phenothiazinum
Penicillinbenzatinum NFN, sjá	Phenylbutazonum
Benzathini benzylpenicillinum	Phenylephrinum INN
Pentaerithrityli tetranitras INN	Phenylpropanolamine BAN
Pentagastrinum	Phenytouinum
Pentamethonii bromidum INN	Pholcodinum
Pentanitrolum, sjá	Pholedrinum INN
Pentaerithrityli tetranitras	Phosphorus
Pentazocinum	Phthalylsulfathiazolum
Pentetrazolum	

Physostigminum (Physostigminii
 salicylas Eur.) (Enserinum)
 Picrotoxinum
 Pilocarpinum (Pilocarpinii
 nitrás Eur.)
 Pindololum INN
 Piperazinum
 Piperylonum INN
 Pipotiazinum INN
 Pituitarium posterius NFN
 Pivampicillinum
 Pizotifenum INN
 Podophyllum
 Poldini metilsulfas INN
 Poldoni methysulfas NFN, sjá
 Poldini metisulfas
 Polyestradioli phosphas INN
 Polyoestriolum
 Polymyxinum, sjá
 Polymyxinum B
 Polymyxinum B
 Polythiazidum
 Practololum
 Pralidoximi iodidum INN
 Pramocainum INN
 Praziquantelum INN
 Prazosinum INN
 Prednisololum
 Prednisonum
 Prenylaminum INN
 Prilocainum INN
 Primachinum, sjá
 Primaquinum
 Primaquinum INN
 Primidonum
 Probenecidum
 Procainamidum
 Procainum (Procainii
 chloridum (Eur.))
 Procarbazineum INN
 Prochlorperazinum INN
 Profenaminum INN
 Progesteronum
 Promazinum INN
 Promethazinum
 Propanididum INN
 Propanthelini bromidum
 Propfenaminum NFN, sjá
 Profenaminum
 Propranololum

Propyliodonum
 Propyphenazonum
 Propylthiouracilum
 Protamini sulfas
 Protirelinum INN
 Protoveratrines A et B NND
 Protriptylinum INN
 Proximetacainum NFN, sjá
 Proxymetacainum
 Proxiphyllum, sjá
 Proxiphyllum
 Proxymetacainum INN
 Proxiphyllum
 Pyrantelum
 Pyrazinamidum
 Pyridostigmini bromidum
 Pyrimethaminum
 Pyrithildion
 Pyrvinii chloridum INN
 Quinestrolum INN
 Quinethazonum INN
 Quinidinum
 Quininum (Chininii
 chloridum Eur.)
 Radix ipecacuanhae, sjá
 Ipecacuanhae radix
 Rescinnaminum INN
 Reserpinum
 Rhizoma filicis
 Rhizoma veratri
 Rifampicinum INN
 Rifamycinum
 Rimiterolum INN
 Ritodrinum INN
 Rolitetracyclinum INN
 Rotenonum
 Salacetamidum INN
 Salazosulfapyridinum INN
 Salazosulfathiazolum INN
 Salbutamololum INN
 Salicylamidum
 Salicylanilide NF 70
 Santoninum
 Scopolaminum (Hyoscinum)
 Secale cornutum
 Secbutabarbitalum INN
 Secobarbitalum
 Sekaleakalóðar, ót. a.
 Selensambönd, ólifraen, önnur en
 selensúlfíð

Semen colchici
 Semen hyoscyami
 Semen stychni
 Sera therapeutica, sjá
 Immunosera
 Serumgonadatropinum NFN, sjá
 Gonadotrophinum sericum
 Sorbidi nitras NFN, sjá
 Isosorbidi dinitras
 Sparteinum INN
 Spectinomycinum INN
 Spironolactonum
 Stannosi fluoridum
 Stibophenum NFN
 Stramonii (folium; herba)
 Streptodornasum INN
 Streptoduocinum NFN
 Streptokinasum INN
 Streptomycinum
 Streptovarycinum INN
 g-Strophanthinum
 Strychninum
 Succinylsulfathiazolum
 Sulfabenzpyrazinum
 Sulfacetamidum INN
 Sulfachlorpyridazinum INN
 Sulfaclozinum
 Sulfadiazinum
 Sulfadicramidum INN
 Sulfadimethoxinum
 Sulfadimidinum
 Sulfadoxinum INN
 Sulfaethidolum INN
 Sulfafurazolum
 Sulfaguanidinum INN
 Sulfaisodimidinum NFN, sjá
 Sulfisomidinum
 Sulfamerazinum
 Sulfamethizolum
 Sulfamethoxazolum
 Sulfamethoxypyridazinum, sjá
 Sulfamethoxypyridazinum
 Sulfamethoxypyridazinum INN
 Sulfametoxydiazinum INN
 Sulfamoxolum INN
 Sulfanilamidum
 Sulfaproxylinum INN
 Sulfapyrazinum NFN
 Sulfapyrazolum INN
 Sulfapyridinum INN
 Sulfarsphenaminum INN

Sulfathiazolum
 Sulfatolamidum INN
 Sulfisomidinum INN
 Sulfonalum NFN
 Sulindacum INN
 Sultiamum INN
 Suxamethonii chloridum
 Terbutalinum
 Testosteronum
 Tetracaini chloridum
 (Tetracainii chloridum Eur.)
 Tetrachloraethylenum, sjá
 Tetrachloroethylenum
 Tetrachloroethanum
 Tetrachloroethylenum Eur.
 Tetrachlormethanum
 Tetracosactidum INN
 Tetracyclinum
 Tetrahydrozolinum NFN, sjá
 Tetryzolinum
 Tetramisolum
 Tetraponum
 Tetrylammionii bromidum
 Tetryzolinum INN
 Thebaconum
 Thenalidinum INN
 Theophyllaminum, sjá
 Aminophyllinum
 Theophyllinum
 Theophyllinum et ethylenediaminum,
 sjá Aminophyllinum
 Thiamazolum
 Thiethylperazinum INN
 Thiomebumalnatrium, sjá
 Thiopentalum natricum
 Thiopentalum natricum INN
 Thiopropazatum INN
 Thioridazinum
 Thiotepum INN
 Thonzylaminum INN
 Thurfyl Nicotinate BAN
 Thyreoideum
 Thyrotrophinum INN
 Thyrotropinum NFN, sjá
 Thyrotrophinum
 Thyroxinum natricum, sjá
 Levothyroxinum natricum
 Tiabendazolum
 Tinidazolum INN
 Tioguaninum INN

- | | |
|---------------------------------|--------------------------------|
| Tiotixenum INN | Tripelenaminum NFN, sjá |
| Tocamphylum INN | Tripelennaminum |
| Tolazamidum INN | Tripelennaminum INN |
| Tolazolinum | Trolnitratum INN |
| Tolbutamidum | Trometamolium |
| Toldimfosum INN | Tropenzilini bromidum |
| Tolonii chloridum INN | Tropenziloni bromidum NFN, sjá |
| Tranylecyprominum INN | Tropenzilini bromidum |
| Treosulfanum INN | Tropicamidum INN |
| Tretaminum INN | Tuber jalapæ |
| Tretinoinum INN | Tubocurarini chloridum INN |
| Triamecinolonum | (Tubocurarinii chloridum Eur.) |
| Triamterenum INN | Tylosinum INN |
| Tribenosidum INN | Tyrothricinum INN |
| Tribromaethanolium | Vaccina |
| Trichloroethylenum INN | Vasopressinum INN |
| (Trichlorethylenum Eur.) | Verapamilum |
| Trifluoperazinum INN | Vinblastinum INN |
| Trifluperidolum INN | Vincristinum INN |
| Trihexyphenidylum INN | Vinylaether |
| Trimetaphani camsilas INN | Viomycinum INN |
| Trimethadionum | Warfarinum |
| Trimethaphani camsylas NFN, sjá | Yohimbinum NFN |
| Trimethaphani camsilas | Xylazinum INN |
| Trimethoprimum | Xylometazolinum INN |
| Trimipraminum | Zoxazolaminum INN |
- f. Stungulyf og innrennslislyf (parenteralia) eru lyfseðilsskyld, nema annað sé tekið fram.

IV. KAFLI

Áritun lyfja.

8. gr.

Almenn ákvæði um lyf gegn lyfseðli.

- a. Áritun á umbúðir lyfja, sem afhent eru gegn lyfseðli, skal vera sem greinilegust. Eftirfarandi atriða skal jafnan getið í áritun:
 - I. Nafns og magns lyfs eða samsetningar.
 - II. 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.).
 - III. Fyrirsagnar um notkun lyfs (sbr. d-lið og i-lið 3. gr.).
 - IV. Upphafsstafa nafns eða kóðanúmer þess læknis, er ritað hefur lyfseðilinn (sbr. gildandi læknaskrá).
 - V. Dagsetningar, er gefur til kynna, hvenær lyfið er afgreitt.
 - VI. Nafns lyfjabúðar (héraðslæknis (læknis, er lyfsöluleyfi hefur, héraðsdýralæknis)).
 - VII. Eiginhandaráritunar (fangamarks) þess með bleki, er afgreiðir lyfið (sbr. 5. gr. a-lið).
- b. Áritun sbr. II.—VII. tölulið hér að ofan, skal vera á hvítum merkimiða. Á honum skal ætíð greint um notkun og/eða íkomustað lyfs, sbr. III. tölulið hér að ofan.
- c. Nú er lyf afhent í tveimur eða fleiri pakkningum, og skal þá áletra eina pakkningu.

ingu svo sem að ofan greinir, en á hinni (hinum) skal sleppa notkunarfyrirsögn (sbr. III. tölulið þessarar greinar), en í stað þess skal afhentur fylgiseðill, sem á stendur: „Athugið, þegar sama lyf er afhent í fleiri en einni pakkningu, er notkunarfyrirsögn einungis á einni þeirra. Gætið því þess að farga henni ekki, fyrr en allt lyfið er búið“.

- d. Þegar lyf í afmældum skömmtum eru afhent, þar sem búið er um hvern einstakan skammt sérstaklega, skal auðkenna hverja einingu lyfsins heiti þess. Undanþegin þessum ákvæðum eru legstílar, skeiðarstílar og endaparmsstílar, hylki og skammtar. Undanþága þessi tekur þó ekki til þynnupökkunar í vélum.
- e. Lyf gildandi lyfjaskrár, lyfjastaðla og lyfjaforskriftabóka skal áletra hinu latneska heiti, er þar er greint (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 heimildarits eða skammstöfun þess á eftir. Ef tilgreint er á lyfseðli lyf, sem ekki hefur verið birt í heimildarritum, skal árita samsetninguna.
- f. Styrkleika lyfs eða magn lyfjaefnis skal greina í mg upp að 1 g, þá í g. Sé magn minna en 0,1 mg, skal það þó greint í mikróg.
- g. Ef ávísað er lyfi í formi hylkja, skammta, stíla eða tafna, sem inniheldur eitt virkt efni, skal árita magn efnisins í hverri einingu. Þetta á jafnt við þó styrkleika sé ekki getið á lyfseðli (sbr. einnig h-lið 5. gr.).
- h. Ekki má letra 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 skriflega undanþágu frá þessum fyrirmælum.
- i. Ekki má áletra umbúðir lyfs heiti sérlyfs, nema um slíkt sérlyf sé að ræða. Sérlyf má ekki afhenda í stað annars samsvarandi lyfs (sérlyfs), nema útgefandi lyfseðils heimili slíkt. Ef lyfi í lyfjaskrá (lyfjaseðlasafni), sem ekki er fánlegt nema sem sérlyf, er ávísað undir heiti lyfjaskrár (lyfseðlasafns) skal afla upplýsinga um það frá útgefanda lyfseðilsins, 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.
- j. 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.
- k. Um stungulyf gildir, að í áritun skal ætíð greina styrkleika þeirra í milligrömmum í millilítra (mg/ml). Ennfremur skulu þau greinilega áletruð upplýsingum um, hvernig þau skulu að jafnaði notuð. Þó er heimilt að nota eftirfarandi skammstafanir í þessum tilgangi:

im: til að dæla í vöðva

iv: til að dæla í æð

sc: til að dæla undir húð.

Umbúðir, er hafa að geyma þurrefni ætluð til tilbúnings á stungulyfjum, skal árita nafni lyfs og magni að viðbættu „ad iniectionem“. Ef um er að ræða þurrefni, ætluð til tilbúnings innrennslislyfja, skal áletra umbúðir nafni og styrkleika lyfjanna að viðbættu „ad infusionem“.

Um innrennslislyf (infundibilia) gildir, að í áritun skal greina styrkleika þeirra í grömmum í lítra (g/l eða g/1000 ml) og enn fremur í millímólum í lítra (mmol/l eða mmol/1000 ml).

Um innrennslisþykkni (adfundibilia) gildir, að í áritun skal greina styrkleika þeirra í milligrömmum (eða grömmum) í millilítra (mg/ml (eða g/ml)) og ennfremur í millímólum í millilítra (mmol/ml). Þau skal auk þess árita: „Má ekki nota óþynnt“.

- l. Styrkleika skolvökva skal greina í grömmum (milligrömmum) í lítra (g/l (mg/l)) og hver pakkning skal greinilega merkt „Skolvökvi“.
- m. Um lífhimnu- og blóðskilvökva (dialytica peritonealia og hæmodialytica concentrata) gildir, að í áletrun skal greina styrkleika í grömmum (milligrömmum) (g/l (mg/l)) og enn fremur í millímólum í lítra (mmol/l). Auk þess skal áletrun gefa til kynna, hvernig lyfið er að jafnaði notað.
- n. Lyf í gildandi lyfjaskrá, lyfjastöðlum og lyfjaforskriftabókum skulu að öðru leyti árituð svo sem þar er sérstaklega mælt fyrir um.

9. gr.

Almenn ákvæði um lyf í lausasölu.

- Umbúðir lausasölulyfja skulu auðkenndar merkimiða lyfjabúðar (héraðslæknis, héraðsdýralæknis) og skýrt og greinilega getið heitis lyfs, styrkleika, þar sem við á, svo og magns. Enn fremur skal eftirfarandi atriða gætt við áletrun lausasölulyfja:
- a. Lyf gildandi lyfjaskrár, lyfjastaðla eða lyfjaforskriftabóka skal árita íslensku heiti þess, ef til er, annars hinu latneska heiti heimildarritsins.
 - b. Efni, þar með taldar jurtir og jurtahlutir, sem ekki eru í gildandi lyfjaskrá eða lyfjastöðlum, skal árita sem alþýðlegustu verslunarheiti.
 - c. Ef um samsett lyf er að ræða, sem ekki er í gildandi lyfjaforskriftabókum, skal árita samsetninguna á íslensku eða latínu. Nú er hið samsetta lyf gert eftir þekktu forskriftarsafni, og má þá nota heiti lyfsins þar, að viðbættu heiti forskriftasafnsins, t. d. með skammstöfun.
 - d. Ekki má árita önnur notkunarfyrirmæli á lausasölulyf, en þau er greinir í reglugerð þessari, nema með samþykki Heilbrigðismálaráðuneytisins eða samkvæmt reglum, sem kunna að verða settar.
 - e. Á merkimiða lausasölulyfs, sem gert er hverju sinni sem um það er beðið, skal lyfjafræðingur (aðstoðarlyfjafræðingur) sá, er framleiðir lyfið, rita fangamark sitt með bleki og geta dagsetningar.

10. gr.

Reglur um sérstaka áletrun á umbúðir lyfja.

- a. Lyf, er botnfalla eða skilja sig við geymslu, skal merkja: „Hristist“.
- b. Tuggutöflur, þ. e. töflur, sem á að tyggja, skal merkja: „Tyggið vandlega“.
- c. Lyf, sem eru með sýruheldri húð (sundrast ekki í maga) og lyf í hylkjum og töflum með langvarandi verkun (forðahylki, forðatöflur), skal merkja „Gleypist“.
- d. Munnsogtöflur, þ. e. töflur, sem eiga að renna í munni, skal merkja: „Látið töfluna renna í munni“.
- e. Endaþarmsstíla skal merkja: „Stingist í endaparm“.
- f. Skeiðarstíla skal merkja: „Stingist í fæðingarveg“.
- g. Stungulyf skal merkja: „Stungulyf“.
- h. Lyf ætlað dýrum skal merkja: „Dýralyf“.
- i. Lyf, er innihalda dífenhýdrámínsambönd, cinnarízín og meclózín eða sölt af þessum efnum, skal merkja með rauðum bókstöfum á hvítum grunni: „Varasamt er fyrir stjórnendur ökutækja að nota lyfið“.
- j. Lyf í fljótandi formi, er innihalda hexaklórófen, ef magn fer fram úr 0.1%, skal auðkenna með rauðum bókstöfum á hvítum grunni: „Gætið þess, að lyfið berist ekki um vit. Skolið vandlega af með vatni eftir notkun“.
- k. Sýklalyf til notkunar í jógur á kúm skal áletra með bláum bókstöfum á hvítum grunni: „Eigi má nýta mjólk til manneldis meðan á lyfjameðferð stendur og eigi fyrr en þremur sólarhringum eftir síðustu lyfjagjöf“, eða í lengri tíma eftir því, sem við á hverju sinni.

- l. Hvers konar tetrasýklinsambönd, sem ætluð eru til inntöku, skal áletra með rauðum bókstöfum á hvítum grunni: „Verkun lyfsins minnkar, ef sjúklingur drekkur mjólk eða súrmjólk eða tekur járn-, kalk- eða sýrubindandi lyf, þremur klukkustundum fyrir eða eftir töku lyfsins“.
- m. Innúðalyf, notuð við astma og innihalda sýmpatómímetískar aínur skal merkja með rauðum bókstöfum á hvítum grunni: „Varúð. Ekki má nota stærri skammta af lyfinu en lækni hefur sagt fyrir um. Of stór skammtur lyfsins eykur ekki verkun þess, en getur verið skaðlegur“.
- n. Augndropa, augnskolvötn, augnsmyrsl og eyrnadropa skal merkja með rauðum bókstöfum á hvítum grunni: „Má aðeins nota í skamman tíma eftir að um-búðir hafa verið rofnar“.
- o. Séu eftirfarandi lyf seld í lausasölu, skal auk venjulegrar áritunar áletra þau svo sem hér greinir:
 - I. Töflur, sem innihalda 500 mg af acetýlsalicýlsýru: „Gefið ekki börnum yngri en 8 ára. Mesti skammtur handa börnum 8—12 ára er 1 tafla á sólarhring. Venjulegur skammtur handa fullorðnum 1—2 töflur í senn, mest þrisvar á dag“.
 - II. Töflur sem innihalda 150 mg af acetýlsalicýlsýru:
„Mesti skammtur á sólarhring handa börnum:
 $\frac{1}{2}$ — $1\frac{1}{2}$ árs: $\frac{1}{2}$ tafla
 $1\frac{1}{2}$ — $2\frac{1}{2}$ árs: 1 tafla
 $2\frac{1}{2}$ —4 ára: $1\frac{1}{2}$ tafla
4—8 ára: 2 töflur
Þessa skammta má ekki gefa lengur en 2 sólarhringa í senn, nema eftir læknisráði“.
 - III. Guttae A—D vitamini (sbr. viðauka 1): „Mesti skammtur handa börnum er 4 dropar á dag“.
 - IV. Guttae A-C-D vitamini (sbr. viðauka 1): „Mesti skammtur handa börnum er 10 dropar á dag“.
 - V. Töflur eða hylki, sem innihalda D-vítamín: „Venjulegur dagskammtur: 400 a. e.“
 - VI. Töflur eða hylki, sem innihalda A-vítamín: „Venjulegur dagskammtur: 5000 a. e.“
 - VII. Klófenótan og hexicíð (sbr. viðauka 1): „Má ekki nota gegn óþrifum á svínunum, alifuglum eða mjólkandi dýrum“. Séu efni þessi notuð gegn óþrifum á mönnum eða dýrum, skal auk þess auðkenna þau svohljóðandi leiðbeiningum um notkun.
 - a. Klófenótanstráduft.
„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“.
 - b. Klófenótanspritt.
„Notkunarreglur fyrir klófenótanspritt:
Kembið hárið með greiðu eða kambí, sem vættur er í sprittinu. Núið síðan sprittinu vel í hárið og hárssvörðinn. Sprittið vinnur ekki á eggjunum (nitinni), og er því nauðsynlegt að endurtaka meðferðina að fimm til sex dögum liðnum“.
 - c. Hexicíðlausn.
„Notkunarreglur fyrir hexicíðlausn (hársápu):

Gegnvætið hárið með volgu vatni. Hellið 2 matskeiðum af hársápu í hárið og látið freyða. Nuddið allan hárssvörðinn vel í a. m. k. 4 mínútur. Skolið vandlega og þurrkið með þurru handklæði. Kambið hárið vandlega til þess að fjarlægja nit. Endurtakið meðferðina eftir fimm til sex daga. **Varúð:** Gætið þess, að lyfið komist ekki í augu, nef, munn eða aðra viðkvæma slímhúð. Ef það kemst í augu, skal skola þau strax með vatni. Notið lyfið ekki oftár en tvisvar við hverja smitun og aðeins tvisvar í sömu viku. Notið ekki lyfið til venjulegra hárbvotta, né heldur, ef sár eru á hárssverði“.

d. **Hexicíðáburður og hexicíðkrem.**

„Notkunarreglur fyrir hexicíðáburð eða hexicíðkrem (húðáburð eða húðkrem):

Þvoið yður og þurrkið vandlega. Berið þunnt lag af áburði (kremin) á allan líkamann, nema andlit og hárssvörð. Gætið þess vandlega að þekja alla húðina. Látið áburðinn (kremin) vera á í sólarhring, en þvoið yður þá vel. Endurtakið vikulega, ef nauðsyn krefur, þó ekki oftár en 2—3 sinnum.

Varúð: Gætið þess, að lyfið komist ekki í augu, nef, munn eða aðra viðkvæma slímhúð. Ef það kemst í augu, skal skola þau strax með vatni“.

VIII. Benzýlbenzóat áburður (Linimentum benzyli benzoatis NORD 63). **Lyf við lús og kláðamaur.** Eftir sápuð er áburðurinn borinn á allan líkamann nema andlit, þrisvar sinnum með 10 mínútna millibili. Þvoið áburðinn af eftir einn sólarhring“.

IX. Formalínspirítus með mentóli (Sol. formaldehydi spirituosa cum mentholo FncH 22): „Mest 20 dropar í glas af volgu vatni til hálsskolunar“.

X. **Lyf, sem innihalda sennaglykósíð,** skal áletra með rauðum bókstöfum á hvítum grunni: „Notist ekki lengur en í eina viku í senn, nema í samráði við lækni“.

p. Við áritun lyfja og efna, sem ætluð eru sjúkrahúsum, heilsuverndar- og heilsgæslustöðvum og öðrum slíkum stofnunum eða læknum (tannlæknum, dýralæknum) til nota við störf sín, skal auk venjulegrar áritunar, eftirfarandi atriða gætt.

I. **Lyf, sem notuð eru í dropatali,** skal auðkenna sérstökum miða, sem á er letrað: „Notið í dropatali“.

II. **Lyf, er varðveitt skulu í eiturskáp** (sjá lista í DLS 1. hluta) og ætluð eru til útvortis notkunar eða til að bera á slímhimnur, tennur o. s. frv. svo og ætiefni og önnur álíka hættuleg efni, skal auðkenna sérstökum miða, sem á er letrað með ljósum stöfum á dökkum grunni: „Varúð — Hættulegt“.

III. **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 grunni: „Einungis til þynningar“.

IV. Ávallt skal geta framleiðslunúmers og fyrningartíma þar sem við á.

r. **Umbúðir allra lyfja** skal auðkenna aðvörunarmiða með rauðu lettri á hvítum grunni: „Varúð — Geymið þar, sem börn ná ekki til“.

s. Um merkingu og umbúðir hættulegra efna vísast til reglugerðar um gerð íláta, merkingu og varnarmarki varðandi sölu og varðveislu hættulegra efna nr. 479/1977.

11. gr.

Dýralyf.

a. I. **Dýralæknum** er einungis heimilt að ávísa með lyfseðli lyfjum til dýralækninga.

- II. Menn, sem starfa samkvæmt 16. gr. laga nr. 31 5. maí 1970 um dýralækna, eiga rétt til þess að afla sér lyfja hjá héraðsdýralækni eða samkvæmt ávísun hans.
- III. Heimilt er að láta úti án lyfseðils lyf, sem innihalda Thiabendazolum, Fenbendazolum eða Tetramizolum svo og Injectabile calcii borogluconatis. Ekki er heimilt að láta úti án lyfseðils Piperazinum nema í blöndu með Tetramizolum eða Thiabendazolum.
- Eftirtalin sermi og bóluefni er heimilt að láta úti án lyfseðils:
1. Garnaveikibóluefni, sem fer eftir reglugerð um bólusetningu til varnar garnaveiki nr. 414/1976.
 2. Bráðapestarbóluefni.
 3. Bóluefni gegn lambablóðsött.
 4. Bóluefni gegn lungnapest.
 5. Bóluefni gegn garnaeitrun.
 6. Sermi gegn lambablóðsött.
- Önnur sermi og bóluefni eru lyfseðilsskyld. Erlend ónæmisefni handa dýrum, s. s. gegn kattafári, hundapest, hundæði, má einungis nota að fengnu skriflegu samþykki yfirdýralæknis hverju sinni.
- b. Lyf, sem innihalda eftirtalin efni, má eingöngu nota handa dýrum að fengnu skriflegu samþykki yfirdýralæknis hverju sinni: Arsenik, klófenótan, klóramfenikól, samtengd efnasambönd með verkan kynhormóna, skjaldkirtilslyf.
- c. Eftirtalin lyf má eingöngu nota handa dýrum, þegar dýralæknir gefur þau sjálfur:
- I. Verkjastillandi lyf til inndælingar.
 - II. Svæfingalyf til inndælingar.
 - III. Sefandi lyf til inndælingar.
 - IV. Róandi lyf til inndælingar.
 - V. Ávana- og fíknilyf.
 - VI. Eftirtalin hormónalyf eða lyf með samsvarandi verkun: Andrógen efni, gestagen efni, gónadótróp hormón, estrógenir sterar, kortiko sterar, prostaglandín efni.
- d. Afurðir af dýrum, sem gefið hefur verið hormónalyf, róandi lyf, verkjastillandi lyf, sýklalyf eða sníklalyf, eru óhæfar til manneldis meðan á lyfjameðferð stendur og fyrstu 3 sólarhringana eftir lok lyfjameðferðar hið skemmsta. Lyfjum þessum skulu fylgja skriflegar leiðbeiningar og ber dýralækni hverju sinni að gera eiganda dýrs sérstaka grein fyrir því, hve lengi afurðir eru óhæfar til manneldis.

12. gr.

Lyf, sem tannlæknar mega ávísa.

- a. Tannlæknum er heimilt að ávísa sjálfum sér til nota við störf sín þessum lyfjum:
- I. Svæfingalyfjum.
 - II. Staðeyfilyfjum.
 - III. Lyfjum, sem innihalda flúor og ætlað er að verka staðlega í munni.
 - IV. Sérlyfjum, er innihalda Demeclocyclinum, kalsíumsalt (Demetylchlor-tetracyclinecalcium NFN og Triamcinolonum acetóníð og ætlað er að verka staðlega á tennur.
 - V. Lyf, sem innihalda eftirtalin efni: Epinephrinum (Adrenalinum NFN), Amylii nitris, Ephedrinum, Hydrocortisonum, Nicethamidum, Oxedrinum, Pilocarpinum og Topicinum.
 - VI. Lyfjum þeim, sem greind eru hér á eftir (sbr. b-lið).

- b. Tannlæknum er heimilt að ávísar sjúklingum sínum þessum lyfjum:
- I. Lyfjablöndum, sem innihalda Codeinum ásamt Acidum acetylsalicylicum, Phenacetinum eða Phenazonum eða skyldum lyfjum (sbr. þó 6. gr.).
 - II. Chlorali hydras, Chloralodolum, Phenobarbitalum (Phenemalum NFN) og sölt þess.
 - III. Benzódíazepínsambönd (sbr. 6. gr.).
 - IV. Carisoprodolum, Phenprobamatum (sbr. þó 6. gr.).
 - V. Penicillínsamböndum.
 - VI. Tetracyclínur og afbrigðum þess.
 - VII. Clindamycinum, Erythromycinum, Lincomycinum.
 - VIII. Nystatinum.
 - IX. Eftirtöldum lyfjum, sem innihalda flúor: Gargarisma natrii fluoridi allt að 0.2%, Solutio natrii fluoridi allt að 2% til tannpenslunar, Tablettae natrii fluoridi 0.55 mg DAK 63.
 - X. Klórhexidín til notkunar í munni.
 - XI. Lyfjum, sem innihalda eftirfarandi efni og sölt þeirra í töfluformi: Atropinum, Meprobamatum, Methadonum, Methyلاتropini bromidum, Methylscopolamini nitras, Mobutazonum, Oxedrinum, Oxiphenbutazonum, Promethazinum. Um Tabl. meprobamati og Tabl. methadoni gilda enn fremur ákvæði 6. gr. og eigi er tannlækni heimilt að ávísar sama einstaklingi fleiri en 10 töflum í einu, eða sem svarar 4 g af mepróbamati og 50 mg af metadónklóríði.
 - XII. Lausasölulyfjum.

13. gr.

Undanþágur varðandi lausasölu nokkurra lyfja.

Heimilt er að selja í lausasölu:

- a. Þau lyf og efni, sem greind eru í viðauka 1 með reglugerð þessari, svo og tilsvarendi 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.
- b. Þau efni, lyf og samsetningar þeirra, sem talin eru í viðauka 2, og ætluð eru til útvortis notkunar.
 - áburðir (linimenta),
 - augnskolvötn (collyria),
 - eyrnardropar (otoguttae),
 - hlaup (gelae),
 - krem (cremores),
 - lausnartöflur (solublettae),
 - lausnir (solutiones),
 - pasta (pastae),
 - skeiðarstílar (vagitoria),
 - smyrslir (unguenta)
 - stráduft (conspersgentia),
 - stifti (styli),
 - vaselín (vaselina).

Um undanþágur varðandi lausasölu nokkurra dýralyfja sjá 11. gr. a-lið.

14. gr.

Skipkistulyf.

Undanþegin ákvæðum þeim, er getur í Sérlyfjaskrá, lyfjaverðskrá I og II, 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 úgerðarmanns. Beiðnina skal lyfsali geyma í tvö ár.

Um afgreiðslu ávana- og fíknilyfja vísast til 6. gr.

15. 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.

16. gr.

Ýmis ákvæði.

Nú hefur læknir lyfjasölu, af því að engin lyfjabúð er í umdæminu og komið er til hans með lyfseðil frá öðrum lækni; skal hann þá haga sér að öllu leyti eftir þeim fyrirmælum, sem í reglugerð þessari eru sett. Læknir, sem sjálfur afhendir lyf til sjúklinga sinna, skal um áritun lyfjanna og annað haga sér nákvæmlega eftir þessari reglugerð.

17. gr.

Um brot gegn ákvæðum þeim, sem sett eru með reglum þessum, fer eftir fyrirmælum XIII. kafla lyfjalaga nr. 49 16. maí 1978.

18. gr.

Reglugerð þessi, sem sett er samkvæmt heimild í 16. gr. lyfjalaga nr. 49 16. maí 1978, gengur í gildi 1. september 1979, og fellur þá jafnframt úr gildi reglugerð varðandi gerð lyfseðla og afgreiðslu lyfja nr. 338 15. febrúar 1974 með breytingum, svo og ákvæði annarra fyrirmæla, er fara í bága við fyrirmæli þessarar reglugerðar.

Heilbrigðis- og tryggingamáldaráðuneytið, 29. maí 1979.

Magnús H. Magnússon.

Páll Sigurðsson.

Viðauki 1.

Undanþágur varðandi lausasölu nokkurra lyfja, skv. 13. gr. a (önnur ákvæði um áletrun: Sjá 9. og 10. gr.).

Lyf eða lyfja-samsetningar	Samsetningar, er selja má í lausasölu	Athugasemdir	Dæmi
Acidum acetyl-salicylicum	Lyf í afmældum skömmtum	Einstakur skammtur mest 500 mg. Áletrun: Sjá 10. gr. I. og II. töluliði o-liðs.	Tablettaa acetylsalicylicae 500 mg NORD 63 og Tablettaa magnyli 150 mg DAK 63
Acidum boricum	Mest 20 g Solutio acidi boricæ 2%	Áletrun: Sjá 2. gr. reglugerðar nr. 479/1977	
Acidum dichlor-aceticum	Ekki yfir 50%	Áletrun: Sjá 2. gr. reglugerðar nr. 479/1977	
Acidum folicum	Lyf í afmældum skömmtum, sem innihalda 1 mg eða minna	Sjá reglugerð nr. 329/1977	
Acidum trichlor-aceticum	Ekki yfir 50%	Áletrun: Sjá 2. gr. reglugerðar nr. 479/1977	
Adrenalinum sjá Epinephrinum			
A-vítamín	Samsettar lausnir, er innihalda ekki meira en 12 000 a. e. af A-vítamíni í grammi svo og lyf í afmældum skömmtum, er innihalda ekki meira en 12 000 a. e. í skammti.	Áletrun: Sjá 10. gr. III., IV. og VI. töluliði o-liðs.	Guttae A-C-D-vitamini DAK 63 Guttae A-D-vitamini DAK 63

Lyf eða lyfja-samsetningar	Samsetningar, er selja má í lausasölu	Athugasemdir	Dæmi
Benzocainum	Suppositoria benzocaini composita NORD 63 Gylliniaðar-smyrslí	Áletrun: Venjulegur skammtur: 1 stíll í endaparm kvölds og morguns.	Unguentum chlorbutoli benzocaini DD 63
Bromisovalum	Tablettae bromisovali 300 mg NORD 63	Mest 5 töflur handa einstaklingi. Áletrun: Svefntöflur. Mest 2 töflur á sólarhring handa fullorðnum.	
Chininum	Tablettae chinini 100 mg NORD 63 Fljótandi blöndur	Mest 20 töflur handa einstaklingi. Áletrun: Við sinadrætti. Mest 2 töflur að kvöldi. Ekki yfir 0.5%.	
Chloroformium ad narcosin		Til löggiltra geldingar-manna, sbr. lög nr. 123 27. des. 1935 um geldingu húsdýra.	
Cincainum	Gylliniaðar-smyrslí	Ekki yfir 1%	Unguentum cincaini NORD 63.
Cinnarizinum	Töflur, er innihalda 10 mg eða minna	Mest 10 töflur handa einstaklingi. Áletrun: Sjóveikitöflur. 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 10. gr. i-lið.	

Lyf eða lyfja-samsetningar	Samsetningar, er selja má í lausasölu	Athugasemdir	Dæmi
Clofenotanium	Ekki yfir 10%	Áletrun: 10. gr. VII. tölulið o-liðs Sjá einnig 7. gr. reglugerðar nr. 479/1977.	Conspergens clofenotani NORD 63 Spiritus clofenotani NORD 63.
Coffeinum	Lyf í afmældum skömmtum	Einstakur skammtur mest 100 mg	Tablettaa coffeini 100 mg NORD 63 Tablettaa coffeotyli DD 63
	Mixtúrur	Áletrun: Sjá Strychnini um nitras	B-tonicum DD 63 Tonicum DD 63
Cyano-cobalaminum	Lyf í afmældum skömmtum, sem innihalda 15 mikróg eða minna.	Sjá reglugerð nr. 329/1977.	
Dimenhydrinatum	Töflur, stílar er innihalda 100 mg eða minna.	Mest 10 töflur (stílar) handa einstaklingi. Áletrun á töflur, stíla á 100 mg: Sjóveikitöflur (sjóveikistílar). 1 tafla (stíll í endaparm) klukkustund áður en ferð er hafin. Mest 2 töflur (stílar) á sólarhring handa fullorðnum. Áletrun á stíla á 25 mg: Sjóveikistílar. Fyrir börn 5—12 ára: 2 stílar í endaparm 1 klukkustund áður en ferð er hafin, mest 4 stílar á sólarhring. Börn 3—5 ára, hálfur skammtur. Ekki ætlað yngri börnum. Sjá einnig 10. gr. i-lið.	Tablettaa anautini 100 mg DD 63. Supp. dimenhydrinati 25 mg og 100 mg.

Lyf eða lyfja-samsetningar	Samsetningar, er selja má í lausasölu	Athugasemdir	Dæmi
Diphenhydraminum	Tablettaa coffi-nautini NORD 63 Tablettaa diphen-hydramini 50 mg NORD 63 Mixtúrur	Mest 10 töflur handa einstaklingi. Áletrun: Sjóveikitöflur. 1—2 töflur klukkustund áður en ferð er hafin. Mest 4 töflur á sólarhring handa fullorðnum. Ekki yfir 0.3%. Mest 150 ml handa einstaklingi. Áletrun: Hóstamixtúra. 1—2 tsk. í senn. Mest 5 sinnum á sólarhring handa fullorðnum. Sjá einnig 10. gr. i-lið.	
Epinephrinum (Adrenalinum)	Lausnir blandaðar öðrum efnum	Ekki yfir 0.01%	
Erago-calciferolum	Samsettar lausnir, er innihalda ekki meira en 7 000 a. e. af D-vítamíni í grammi svo og lyf í afmældum skömmtum, er innihalda ekki meira en 1 000 a. e. í skammti.	Áletrun: Sjá 10. gr. III., IV. og V. tölulið o-liðs.	Guttae A-C-D-vita-mini DAK 63 Guttae A-D-vita-mini DAK 63.
Erythryli nitrás	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 NORD 63 Tablettaa erythryli nitratis 30 mg NORD 63

Lyf eða lyfja- samsetningar	Samsetningar, er selja má í lausasölu	Athugasemdir	Dæmi
Glyceryli nitrás	Tungurótartöflur	Einstakur skammtur 0.5 mg. Mest 100 töflur handa einstaklingi. Áletrun: 1 tafla í senn undir tungu. Mest 10 töflur á sólarhring. Takmarkað geymslupól. Óráðlegt er að skipta um umbúðir eða setja aðskotahluti í ílátið.	Resoriblettae glyceryli nitr- atis 0.25 mg DD 63 Resoriblettae glyceryli nitr- atis 0.5 mg DD 63
Hexicidum	Ekki yfir 1%	Áletrun: Sjá 10. gr. VII. tölulið o-liðs. Sjá einnig 7. gr. reglugerðar nr. 479/1977.	
Hexyl- resorcinolum	Töflur, er inni- halda 5 mg eða minna		
Hydrargyri oxicyanidum	Collyrium hydrargyri oxicyanidi NORD 63	Áletrun: Augnskolvatn	
Ipecacuanhae radix	Infusum ipecacu- anhae DD 63 Infusum ipecacu- anhae compositum DD 63 Míxtura ipecacu- anhae pro infanti- bus DD 63 Syrupus ipecacu- anhae DD 63	Mest 200 ml handa einstaklingi. Áletrun: 1 teskeið í senn. Mest 3 sinnum á dag handa börnum.	
Kalii jodidum	Lyf í afmældum skömmtum, er innihalda 425 míkróg I (jodum) eða minna.		
Kreosotum	Kvefmíxtúra	Ekki yfir 0.3%.	

Lyf eða lyfja-samsetningar	Samsetningar, er selja má í lausasölu	Athugasemdir	Dæmi
Meclozini chloridum	Töflur	Einstakur skammtur mest 25 mg. Mest 10 töflur handa einstaklingi. Áletrun: Sjóveikitöflur. 1 tafla klukkustund áður en ferð er hafin. Mest 2 töflur á sólarhring handa fullorðnum. Sjá einnig 10. gr. i-lið.	
Noscapinum	Saftir, ekki yfir 1 mg/ml	Áletrun: Hóstasaft. 1 matskeið mest 3 sinnum á sólarhring handa fullorðnum. Gefið ekki börnum yngri en 12 ára.	Syrupus noscapini DAK 63
Paracetamololum	Töflur	Einstakur skammtur 500 mg. Mest 20 töflur handa einstaklingi. Upplýsingar frá framleiðanda skulu fylgja hverri pakkningu með eftirfarandi áletrun: Mest 6 töflur á sólarhring handa fullorðnum við höfuðverk, tannverk, tíðarverkjum og sótt-hita af völdum influensu eða kvefs. Mesti skammtur á sólarhring handa börnum 7—12 ára eru 4 töflur, og 3—7 ára 2 töflur. Lyfið er ekki ætlað yngri börnum en þriggja ára. Varhugavert er að nota lyfið, ef um lifrarsjúkdóma er að ræða.	

Lyf eða lyfja-samsetningar	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 DD 63
Phenacetinum	Lyf í afmældum skömmtum.	Einstakur skammtur mest 250 mg. Mest 25 töflur handa einstaklingi. Áletrun: 1 tafla í senn við verkjum. Mest 3 töflur á sólarhring.	Tablettaa phenacetyli Ph. Dan. 48
	Lausnir		Solutio hydrogenii peroxidi 3% NORD 63
Phenazoni salicylas	Lyf í afmældum skömmtum.	Einstakur skammtur mest 1 g. Áletrun: 1—2 töflur við verkjum, mest þrisvar á dag. Gefið ekki börnum yngri en 12 ára.	Tablettaa coffisali DAK 50 Tablettaa phenazoni salicylatis 500 mg DD 63
Phenazonum	Lyf í afmældum skömmtum	Einstakur skammtur mest 1 g. Áletrun: 1—2 skammtar (töflur) við verkjum, mest þrisvar á dag. Gefið ekki börnum yngri en 12 ára.	Dosipulv-eres phenazoni 1 g DD 63 Tablettaa coffeini phenazoni DD 63
	Lausnir og mixtúrur		
Strychini nitras	Mixtúra	Ekki yfir 0.0015% Áletrun: 1 matskeið í senn. Mest 3 sinnum á sólarhring.	B-tonicum DD 63 Tonicum DD 63.
Súlfónamíð	Smyrslu til dýralækninga	Áletrun: Sjá 10. gr. h-lið.	

Viðauki 2.

Undanþágur varðandi lausasölu nokkurra lyfja, skv. 13. gr. b.

Acidum boricum	Lidocainum
Aethyli chloridum	Mepyraminum
Benzocainum	Phenazonum
Chlorobutanolum	Podophyllum
Chloroformium	Promethazinum
Diphenhydraminum	Propanthelinum
Heparin	Rotenonum
Hydrargyri amidochloridum	Tetracainum (Tetracainii chloridum Eur.)
Hydrargyri oxidum	Tolazolinum
Iodum	Tripelennaminum INN
Jodoformium	

Viðauki 3 — Form símalyfseðils.

SÍMALYFSEÐILL

Nr.

Læknir	Kóðanr.
Nafn sjúklings	
Heimilisfang	
Sjúkrasamlag	Nafnnr.

Stimpill apóteks							Dags.		
							Nafn lyfjafræðings		
	Flokkur	Teg- und	Inn- lent	Form	Styrk- leiki	Magn	Verð	Hluti sjúklings	Hluti samlags
I									
II									
III									
Símagjald									
Læknisgjald									
Samtals kr.									

Viðauki 4 — Form lyfseðils.

LYFSEÐILL

*) Tilgreinið nafnnúmer foreldris,
ef sjúklingur er barn.

Nafnnúmer*)	Aldur barns	Fæðingarnúmer
Nafn		
Heimili		

(Dags.)

(Nafn útgefanda ritað eigin hendi)

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

(Stærð lyfseðils 105×210 mm)

Viðauki 5 — Form lyfseðilsafrits.

LYFSEÐILSAFRIT

Nr.

Læknir	Kóðanr.
Nafn sjúklings	
Heimilisfang	
Sjúkrasamlag	Nafnnr.

Stimpill apóteks							Dags.		
							Nafn lyfjafræðings		
Flokkur	Tegund	Innlent	Form	Styrkleiki	Magn	Verð	Hluti sjúklings	Hluti samlags	
Samtals kr.									