

AUGLÝSING

um niðurfellingu framleiðslu forskriftalyfja.

Frá og með 1. apríl 1984 var framleiðsla neðantalinna forskriftalyfja og lyfja framleiddra samkvæmt óstöðluðum forskriftum óheimil:

Compressi sulfaguanidini 500 mg

Tablettae acetylsalicylicae 0,5 g NORD

Tablettae nitrofurantoini NORD og aðrir styrkleikar.

Heimilt er að afgreiða viðkomandi lyf í smásölu til og með 30. september 1984.

Frá og með 1. júlí 1984 var framleiðsla neðantalinna forskriftalyfja óheimil:

Injectabile B-combini NORD.

Injectabile morphini 2% NORD.

Heimilt er að afgreiða viðkomandi lyf í smásölu til og með 31. desember 1984.

Frá og með 1. október 1984 er framleiðsla neðantalinna forskriftalyfja og lyfja framleiddra samkvæmt óstöðluðum forskriftum óheimil:

Infundibile glucosi isotonicum NORD.

Infundibile natrii chloridi isotonicum NORD.

Injectabile natrii chloridi NORD.

Irrigabile natrii chloridi isotonicum NORD.

Tablettae phentytoni 100 mg DAK 63 og aðrir styrkleikar.

Heimilt er að afgreiða viðkomandi lyf í smásölu til og með 31. mars 1985.

Frá og með 1. janúar 1985 er framleiðsla neðantalinna forskriftalyfja óheimil:

Injectabile ascorbicum 10% NORD.

Injectabile atropini 0,1% NORD.

Injectabile lidocain-adrenalini DAK 63, allir styrkleikar.

Injectabile lidocaini non vasoconstringens 1% NORD.

Injectabile lidocaini non vasoconstringens 2% NORD.

Injectabile methadoni 1% NORD.

Tablettae lithii citratis 0,5 g NORD.

Heimilt er að afgreiða viðkomandi lyf í smásölu til og með 30. júní 1985.

Auglýsing þessi er birt með stoð í reglugerð um skráningu innlendra sérlyfja nr. 335/1979.

Heilbrigðis- og tryggingamálaráðuneytið, 14. september 1984.

F. h. r.

Jón Ingimarsson.

Ingolf J. Petersen.