

REGLUGERÐ

um (8.) breytingu á reglugerð um gerð lyfseðla og ávisun lyfja, afgreiðslu þeirra og merkingu nr. 421/1988.

1. gr.

Við 15. gr. a staflíð bætist:
Metamphetaminum INN.

2. gr.

Eftirfarandi eru breytingar á viðauka 4 við reglugerðina:

Efni	Hámarks magn og/eða takmarkanir	Dæmi um lyf og lyfjaform, er selja má án lyfseðils	Áletrun og/eða upplýsingar á fylgiseðli, sem afhenda skal með lyfinu.
Acidum trichloroaceticum	Lyfjaform til útvortis notkunar; ekki yfir 500 mg/ml (50%).		Vörtueitur. Berist á vörtur með glerstaf einu sinni á dag. Bera má áður fitu (t.d. vaselín) í kringum vörtuna til að verja húðina. Má alls ekki nota á brúnar vörtur og fæðingabletti. Ætandi efni, sem ekki má bera á húð, slímhúðir og má ekki berast í augu, nef eða munn. Gerist slíkt, skal skola efnið þegar í stað af með rennandi vatni. Merkingar skv. ákvæðum reglugerðar nr. 236/1990 um flokkun, merkingu og meðferð eiturefna, hættulegra efna og vörutegunda, sem innihalda slík efni.
Chlor-cyclizinum	Lyf í afmældum skömmtum, t.d. töflum; einstakur skammtur mest 25 mg. Mest 10 stk. handa einstaklingi.	töflur, hylki	Gegn ofnæmi. Skammtar: 2 – 4 töflur einu sinni til tvisvar á sólarhring handa fullorðnum. Börn 2 – 8 ára: ½ – 1 tafla einu sinni til tvisvar á sólarhring. Börn eldri en 8 ára: 1 – 2 töflur á sólarhring. Lyfið getur valdið munnþurrki og getur dregið úr hæfni manna til að aka bifreið eða stjórna öðrum vélum og skal því merkt rauðum aðvörunarþríhyrningi. Má ekki nota samtímis áfengi og róandi lyfjum.
Iodum		IODOSORB, stráduft fellur niður.	Setningin „Samkvæmt ákvörðun ráðuneytis við skráningu lyfsins (notkunarleiðbeiningar).“ fellur niður.
Ivermectinum	Dýralyf; lyfjaform til inntöku.	EQVALAN, VET., pasta, 1,87 mg/g.	DÝRALYF. Ormalyf fyrir hross. Varúð: Eigi má nýta sláturafurðir fyrr en 30 sólarhringum eftir lyfjagjöf. – Ennfremur skal hver pakkning lyfsins merkt sérstaklega með upplýsingum um notkun lyfsins og skammtastærðir, skv. ákvörðun ráðuneytisins við skráningu lyfsins.

4. gr.

Eftirfarandi breytingar verða á viðauka 7.

Í staflað a. ATC-flokkar; sbr. flokkun lyfja í sérlyfjaskrá.

Út fellur: R 01 B A Adrenerg lyf
01 Fenýlprópanólamín
RINEXIN, „Mekos“, mixtúra, forðatöflur.

Í staflað b. Listi yfir skráð sérlyf og lyfjaform (1. júlí 1988):
Út fellur: RINEXIN, mixtúra, forðatöflur.

Í staflað c. Virk lyfjaefni í stafrófsröð, bæði með íslenskum og latneskum rithætti (INN-nöfn); eftirfarandi breytingar verða:
Við bætist: Brompheniraminum INN (Brómfeníramín).
Út fellur: Phenylpropanolamine BAN (Fenýlprópanólamín).

5. gr.

Reglugerð þessi, sem sett er samkvæmt heimild í 16. og 17. gr. lyfjalaga nr. 108/1984, öðlast gildi 1. janúar 1991.

Heilbrigðis- og tryggingamálaráðuneytið, 12. desember 1990.

Guðmundur Bjarnason.

Ingolf J. Petersen.

AUGLÝSING

**um breytingu á auglýsingu nr. 313/1990 um innflutnings-
og gjaldeyrisleyfi.**

Frá og með 1. janúar 1991 fellur brott úr 1. gr. framangreindrar auglýsingar liðurinn:

Tollskrárn.
2710.0019

Vörutegund
Annað bensín en flugvélabensín

Viðskiptaráðuneytið, 17. desember 1990.

Jón Sigurðsson.

Björn Friðfinnsson.