

3. Óheimilt er að ávísar í síma lyfjum þeim, er að framan greinir.
4. Innflutningur ofangreindra lyfja er bundinn innflutningsleyfum, sbr. ákvæði reglugerðar nr. 390/1974. Innflutningsleyfi eru gefin út af lyfjamáladeild ráðuneytisins.
5. Fyrirmæli auglýsingar þessarar um takmörkun lyfjaávísana eiga við afgreiðslu lyfja, hvort sem er innan eða utan sjúkrastofnana.
6. Landlæknir getur afturkallað leyfi til þess að sjúklingi sé ávísað lyfjum þessum, ef hann telur gildar ástæður liggja til þess, að hlutaðeigandi hafi brotið í bága við fyrirmæli auglýsingar þessarar, villt á sér heimildir eða aðrar mikilvægar ástæður mæla með afturköllun.

Fyrirmæli auglýsingar þessarar taka gildi 1. ágúst 1976 og er það hér með tilkynnt öllum, er hlut eiga að máli, til eftirbreytni.

Heilbrigðis- og tryggingamálaráðuneytið, 4. júní 1976.

F. h. r.

Páll Sigurðsson.

Almar Grímsson.

Nr. 231.

4. júní 1976.

REGlugerð

um breytingu á reglugerð um gerð lyfseðla og afgreiðslu lyfja nr. 338 20. nóv. 1973.

1. gr.

6. gr. reglugerðarinnar orðist svo:

6. gr.

Um ávana- og fíknilyf.

1. Lyfsalar og læknar (dýralæknar), er rétt eiga eða leyfi hafa til lyfsölu, skulu halda eftir lyfseðlum á eftirritunarskyld ávana- og fíknilyf, samkvæmt þessari grein. Eftirtalin ávana- og fíknilyf, svo og sölt þeirra og hverskonar samsetningar, eru eftirritunarskyld:

- a) Aethylmorphinum, ef það er eitt virkra efna leyst í vatni, sprittblöndu, sykurblöndu eða þess háttar. Enn fremur í öðrum formum, ef magn fer fram úr 1 g.

Allvpropymalum

Amfepramonum

Amphetaminum (ávisanir bannaðar nema að fenginni sérstakri heimild, sbr. auglýsingu um takmarkanir á ávísunum lækna á amfetamín og nokkur fleiri lyf)

Chlorphenterminum

Cocainum, ef innihald er umfram 0.1% af kókaíni. (Sbr. einnig auglýsingu nr. 425/1974)

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

Dexamphetaminum (ávisanir bannaðar nema að fenginni sérstakri heimild, sbr. auglýsingu um takmarkanir á ávísunum lækna á amfetamín og nokkur fleiri lyf)

Dextromethorphanum

Dextromoramidum

Dextropropoxiphenum, ef magn fer fram úr 1.6 g

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

Glutethimidum

Hydroconum

Hydromorphanum

Levorphanolum

Meballymalum

Mebumalum

Meprobamatum

Methadonum

Methamphetaminum (ávisanir bannaðar nema að fenginni sérstakri heimild, sbr. auglýsingu um takmarkanir á ávísunum lækna á amfetamín og nokkur fleiri lyf)

Methaqualonum

Methylphenidatum (ávisanir bannaðar nema að fenginni sérstakri heimild, sbr. auglýsingu um takmarkanir á ávísunum lækna á amfetamín og nokkur fleiri lyf)

Metoponum

Morphinum, ef innihald er umfram 0.2% af morfíni

Nicomorphinum

Normethadonum

Opium, ef magn er umfram 1 g. Óblandaðir ópíumsdropar og ópíums-töflur eru þá ávallt eftirritunarskyld.

Oxiconum

Pemolinum (ávisanir bannaðar nema að fenginni sérstakri heimild, sbr. auglýsingu um takmarkanir á ávísunum lækna á amfetamín og nokkur fleiri lyf)

Pentazocinum

Pentymalum

Pethidinum

Phenterminum

Pholcodinum

Tetraponum, sbr. morfín.

Thebaconum.

- b) Önnur lyf og efni, sem greind eru á listum A og B í fylgiskjali með reglugerð um sölu og meðferð ávana- og fíkniefna nr. 390/1974.
2. Eigi má ávísa einstaklingi í einu þeim ávana- og fíknilyfjum, er nú verða talin, eða söltum þeirra, í meira magni en hér greinir:
 - I. Diazepamum, Medazepamum og Nitrazepamum 0.5 g
 - II. Chlordiazepoxidum og Oxazepamum 1.0 g
 - III. Flurazepamum 1.5 g
 - IV. Aethallymalum, Allypropymalum, Diallymalum, Hexemalum, Heptamalum, Meballymalum, Mebumalum, Pentymalum 3.0 g
 - V. Apronalum, Diallymalum, Enhexymalum, Glutethimidum, Methaqualonum og Secumalum 5.0 g
 - VI. Meprobamatum 20 g
 - VII. Carisoprodolum, Methocarbamolum og Phenprobamatum 25 g

3. Óheimilt er að ávísa í síma amfetamíni, dexamfetamíni, metamfetamíni, metýl-fenídati 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 etýlmorfins og kóðins, ef ávísað er einu g eða minna, nema því aðeins, að í fyrrgreindum lyfjaformum séu einnig önnur eftirritunarskyld lyf. Þó má ávísa í síma allt að 1 g af etýlmorfíni eða kóðíni og 0.3 g af folkóðíni, 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 ávísa í síma allýpropýmali, mebúmali eða pentýmali til innstungu allt að 3 g.
4. Símalyfseðilseyðublað, sem á er rituð símaávisun á eftirritunarskyld lyf, má ekki nota til ávísunar á önnur lyf.
5. Læknir, (dýralæknir, tannlæknir) er skyldur til þess að lesa lyfjafræðingi fæðingardag og ár eða nafnnúmer þess, sem lyfseðill er stílaður á, þá er hann ávisar eftirritunarskyldum lyfjum í síma.
6. Viðtakandi eftirritunarskylds lyfs skal staðfesta móttöku þess með eiginhandar-áritun aftan á lyfseðil.
7. 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 d í 8. tölulið.
8. 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, ásamt dagsetningu afgreiðslu.
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 ávísað 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 ótvíræðir kunnugleikar eru á milli þess, sem lyfseðil les, og hins, sem veitir honum viðtöku.
d) Ef lyfjum þeim, sem talin eru í 2. tölulið, er ávísað í hylkjum, skömmtum, stílum eða töflum og einingafjöldi 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. Breytingar á lyfseðlum, gerðar samkvæmt ofansögðu, skal hann auðkenna dagsetningu 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 ávísað 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.
9. Lyfseðla, er hljóða á eftirritunarskyld lyf og hafa verið afgreiddir, skal senda heilbrigðis- og tryggingamálaráðuneytinu, lyfjamáladeild, í ábyrgðarpósti fyrir 10. næsta mánaðar eftir að lyfið var afgreitt. Ef greiðslu þarf að innheimta í sjúkrasamlagi, skal nota ljósrít af lyfseðlinum til innheimtu.

10. Hlita 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.

2. gr.

Eftirtalin breyting verður á viðauka I við reglugerðina, undanþágur varðandi lausasölu nokkurra lyfja, sbr. 14. gr. b.

Lyf eða samsetning
Kreosotum

Samsetningar, sem setja má í lausasölu
Kvefmixtúra

Athugasemdir
Ekki yfir 0.3%

3. gr.

Reglugerð þessi er sett samkvæmt heimild í 23. gr. lyfsölulaga nr. 30. 29. apríl 1963 og öðlast gildi 1. ágúst 1976.

Heilbrigðis- og tryggingamálaráðuneytið, 4. júní 1976.

Matthías Bjarnason.

Páll Sigurðsson.

REGLUGERÐ

um Launasjóð rithöfunda.

1. gr.

Menntamálaráðherra skipar í stjórn Launasjóðs rithöfunda til þriggja ára í senn þrjá menn utan Rithöfundasambands Íslands tilnefnda af stjórn þess. Stjórnin skiptir sjálf með sér verkum. Engan má tilnefna í stjórn tvívegis í röð né oftari en tvisvar samanlagt.

Sjóðsstjórn annast úthlutun úr Launasjóði rithöfunda og skal hafa lokið störfum 1. mars ár hvert.

Menntamálaráðherra ákveður þóknun hennar.

2. gr.

Árlegum tekjum sjóðsins skal varið til að greiða íslenskum rithöfundum starfslaun samkvæmt 26. launaflokki opinberra starfsmanna (byrjunarþrepi).

Starfslaun eru veitt eftir umsóknum, skemmst til tveggja og lengst til níu mánaða í senn.

Höfundar eiga rétt á að sækja um starfslaun árlega.

Sjóðsstjórn auglýsir eftir umsóknum með venjulegum hætti. Í umsókn skal getið verka, sem höfundur hefur látið frá sér fara eða vinnur að. Að öðru leyti ákveður sjóðsstjórn og tiltekur í auglýsingu hvaða upplýsingar fylgja skuli umsókn um starfslaun.

Höfundur, sem sækir um og hlýtur starfslaun í þrjá mánuði eða lengur, skuldbindur sig til að gegna ekki fastlaunuðu starfi meðan hann nýtur starfslauna. Slík kvöð fylgir ekki tveggja mánaða starfslaunum enda skulu þau einvörðungu veitt vegna verka sem birst hafa næsta almanaksár á undan.

Sjóðsstjórn er heimilt að veita höfundum starfslaun í skemmri tíma en þeir sóttu um nema höfundur hafi beinlínis beðist undan því í umsókn sinni.

Einu gildir hvort höfundur sækir sjálfur eða einhver í umboði hans.

Starfslaun verði greidd mánaðarlega hjá ríkisféhirði.