

Bendrais teisės aktų rinkinys, susijęs su sveikatos priežiūra, medicinine priežiūra, socialinėmis paslaugomis, vaistais, visuomenės sveikata ir kt.

ISSN xxx-xxxx, xxxxxxxx straipsnis

Paskelbė: Teisės departamento vadovas Pär Ödman, Nacionalinė sveikatos ir gerovės taryba

Taisyklės, kuriomis iš dalies keičiamos Švedijos vaistų agentūros taisyklės (LVFS 2011:9) dėl narkotinių medžiagų kontrolės;

**HSLF-FS
2025:xx**

Paskelbta
20xx m. d.

Priimta 2025 m. d.

Švedijos vaistų agentūra nurodo, kad¹ pagal Potvarkio (1992:1554) dėl narkotinių medžiagų kontrolės 11 skirsnį, atsižvelgiant į Agentūros taisykles (LVFS 2011:9) dėl narkotinių medžiagų kontrolės, priedas išdėstomas taip:

Šios taisyklės įsigalioja 2025 m. liepos 1 d.

VARDAS, PAVARDĖ

Vardas, pavardė

HSLF-FS galima atsisiųsti arba užsisakyti
svetainėje: www.xxxxxxxxxxxxxx.xx;
el. paštu.: xxxxxxxx@xxxxxxxx.xx.

Kontaktiniai duomenys

Xxxxxxxxxx

Adresas

Tel. xx xxxxxxxx Faks. xx xxxxxxxx

El. paštas: xxxxxxxx@xxxxxxxx.xx

Svetainė: www.xxxxxxxxxxxxxx.xx

Atspaudas: Spaustuvė ir išleidimo metai

¹ Žr. 2015 m. rugsėjo 9 d. Europos Parlamento ir Tarybos direktyvą (ES) 2015/1535, kuria nustatoma informacijos apie techninius reglamentus ir informacinės visuomenės paslaugų taisykles teikimo tvarka.

Preparatai, kuriems netaikomi tam tikri reikalavimai, kai jie skirti naudoti tik medicininiais tikslais

– Preparatai, kurių mišinyje su viena ar keliomis kitomis sudedamosiomis dalimis yra viena iš šių medžiagų: **acetildihidrokodeinas, dihidrokodeinas, etilmorfinas, folkodinas, kodeinas, nikodikodinas, nikokodinas** arba **norkodeinas**, kurių kiekis sudaro ne daugiau kaip 100 miligramų kiekvienoje išmatuotoje dozėje arba ne didesnė kaip 2,5 % koncentracija, jei preparatai pateikiami ne išmatuotomis dozėmis.

– **Propiramo** preparatai, kurių kiekvienoje išmatuotoje dozėje yra ne daugiau kaip 100 miligramų propiramo mišinyje su bent tokiu pačiu kiekiu metilceliuliozės.

– Geriamieji preparatai, kurių sudėtyje yra tik **dekstropropoksifeno** kaip narkotinės medžiagos, kurios kiekis ne didesnis kaip 135 miligramai kiekvienoje išmatuotoje dozėje arba ne didesnė kaip 2,5 % koncentracija, jei preparatai pateikiami ne išmatuotomis dozėmis.

– **Opiumo** arba **morfino** preparatai, kurių mišinyje yra ne daugiau kaip 0,2 % morfino (apskaičiuoto kaip bevandenio morfino bazė), sumaišyto su viena ar daugiau kitų terapiškai aktyvių ne narkotinių medžiagų.

– **Difenoksino** preparatai, kurių kiekvienoje išmatuotoje dozėje yra ne daugiau kaip 0,5 miligramo difenoksino ir ne mažiau kaip 5 % difenoksino dozės atitinkančio atropino sulfato kiekio.

– **Difenoksilato** preparatai, kurių kiekvienoje išmatuotoje dozėje yra ne daugiau kaip 2,5 miligramo difenoksilato, apskaičiuoto kaip bazė, ir atropino sulfato kiekis, atitinkantis ne mažiau kaip 1 % difenoksilato dozės.

² Naujausia redakcija LVFS 2012:2. Pakeitimu iš priedo išbraukiami, inter alia, tramadolio preparatai, kurių vienoje dozėje yra ne daugiau kaip 400 mg tramadolio mišinyje su viena ar daugiau kitų sudedamųjų dalių arba kurių sudėtyje yra ne daugiau kaip 10 % tramadolio, jei preparatai vartojami ne išmatuotomis dozėmis.

– **Kokaino** preparatai, kurių mišinyje yra ne daugiau kaip 0,1 % kokaino, apskaičiuoto kaip kokaino bazė, sumaišyto su viena ar keliomis ne narkotinėmis medžiagomis taip, kad sudėtyje esantis narkotikas negalėtų būti išskirtas paprastomis priemonėmis.

HSLF-FS
2025:xx