

**Datum** **Dnr**

x.x.2008 xx/01/2008

**Ikraftträdande**  
1.1.2009

*UTKAST 8.10.2008 (för utlåtande)*

**Upphäver**

**Bemyndigande**

Lag om utövning av veterinäryrket (29/2000) 10 §  
Foderlag (86/2008) 13 §

**Motsvarande EG-rättsakter**

Europaparlamentets och rådets direktiv 2001/82/EG (32001L0082);  
EUT nr L 311, 28.11.2001, s. 1  
Europaparlamentets och rådets direktiv 2004/28/EG (32004L28); EUT  
nr L 136, 31.3.2004, s. 58  
Rådets direktiv 96/22/EG (31996L0022); EGT nr 125, 23.5.1996, s. 3  
Europaparlamentets och rådets direktiv 2003/74/EG (32003L0074);  
EUT nr L 262, 14.10.2003, s. 17  
**96/22 ändr. 2008**  
Rådets direktiv 90/167/EEG(31990L0167); EGT L 92 7.4.1990, s. 45

## **Jord- och skogsbruksministeriets förordning om förskrivning av läkemedel och läkemedelsfoder för behandling av djur**

I enlighet med jord- och skogsbruksministeriets beslut föreskrivs med stöd av 10 § i lagen av den 21 januari 2000 om utövning av veterinäryrket (29/2000) och 13 § i foderlagen av den 8 februari 2008:

### **1 kap. Allmänna bestämmelser**

#### **1 § Tillämpningsområde**

I denna förordning föreskrivs om de grunder som veterinären ska beakta när han eller hon förskriver läkemedel eller läkemedelsfoder för veterinära eller veterinärmedicinska ändamål samt om innehållet i och formen för veterinärens ordination av läkemedel och läkemedelsfoder.

#### **2 § Förhållande till andra bestämmelser**

Bestämmelser om användning och överlåtelse av läkemedel för behandling av djur ingår i läkemedelslagen (395/1987) och i lagen om medicinsk behandling av djur (617/1997, nedan djurmedicinlagen) samt i jord- och skogsbruksministeriets förordning om

Tätä julkaisua on saatavissa maa- ja metsätalousministeriön elintarvike- ja terveysosastolta

**Käyntiosoite**  
Mariankatu 23  
00170 HELSINKI

**Postiosoite**  
PL 30  
00023 VALTIONEUVOSTO

**Puhelin**  
(09) 160 01

**Telekopio**  
(09) 160 53338

användning och överlåtelse av läkemedel för behandling av djur (xx/VLA/2008, nedan djurmedicinförordningen). Bestämmelser om läkemedelssubstanser som är belagda med förbud eller begränsningar vid medicinsk behandling av djur ingår i jord- och skogsbruksministeriets förordning om förbud mot eller begränsning av användningen av vissa läkemedelssubstanser för djur (xxx/2008, nedan förordningen om läkemedelsförbud).

Jord- och skogsbruksministeriets förordning om läkemedelsfoder (xx/VLA/2008) innehåller bestämmelser om framställning, import och överlåtelse av läkemedelsfoder samt om tillhörande bokföring. I jord- och skogsbruksministeriets förordning om veterinärernas bokföring över medicinsk behandling (xx/VLA/2008, nedan förordningen om veterinärernas medicinbokföring) bestäms om den bokföring som veterinären ska föra över de läkemedel han eller hon har använt, överlåtitt, förskrivit och skaffat.

### 3 § Definitioner

I denna förordning avses med:

- 1) *veterinär* en i lagen om utövning av veterinäryrket (29/2000) avsedd person som är legitimerad veterinär eller som har rätt att temporärt verka som utövare av veterinäryrket,
- 2) *recept, dvs. läkemedelsordination*, en av veterinär utfärdad förskrivning, mot vilken apoteket expedierar läkemedel till djurets ägare eller innehavare, till en embryoöverföringsseminolog, till en tillverkare av läkemedelsfoder eller till veterinären själv,
- 3) *läkemedelsfoderordination* en av veterinär utfärdad förskrivning mot vilken en tillverkare eller återförsäljare av läkemedelsfoder expedierar läkemedelsfoder till djurets ägare eller innehavare,
- 4) *läkemedel* ett läkemedel enligt definitionen i 3 § i läkemedelslagen (395/1987),
- 5) *läkemedelspreparat* ett läkemedelspreparat enligt definitionen i 4 § i läkemedelslagen,
- 6) *läkemedelssubstans* en läkemedelssubstans enligt definitionen i 5 § i läkemedelslagen,
- 7) *receptläkemedel* ett läkemedel som får expedieras från apotek endast mot recept som utfärdats av en veterinär,
- 8) *godkännande av ett läkemedels användningsändamål* godkännande av de djurarter som är målgrupp och av indikationerna som har gjorts i ett försäljningstillstånd eller annat tillstånd gällande överlåtelse till förbrukning (specialtillstånd eller temporärt specialtillstånd),
- 9) *specialtillstånd för läkemedel eller annat tillstånd till överlåtelse av läkemedel till förbrukning* ett av LäkeMedelsverket utfärdat tillstånd till överlåtelse av läkemedlet för behandling av djur om inget preparat med försäljningstillstånd finns att tillgå,
- 10) *läkemedelsfoder* läkemedelsfoder enligt definitionen i 5 § 6 mom. i foderlagen,
- 11) *tillverkare av läkemedelsfoder* en foderföretagare som är godkänd med stöd av 20 § i foderlagen,
- 12) *karenstid* karenstid enligt definitionen i 4 § 8 punkten i djurmedicinlagen,
- 13) *animalieproduktionsdjur* djur enligt definitionen i 4 § 7 punkten i djurmedicinlagen,
- 14) *sällskapsdjur* djur som hålls som sällskap för människan eller för en hobby och som inte hör till de animalieproduktionsdjur som nämns i 13 punkten,
- 15) *recept som förvaras på apoteket (originalrecept)* ett recept som för förhindrande av missbruk blir kvar på apoteket när läkemedlet expedieras; recept som förvaras på apoteket kan inte förnyas, itereras, meddelas per telefax eller telefon och inte heller kan andra läkemedelspreparat förskrivas på samma receptblankett,

- 16) *förnyat recept (repetition)* en av veterinär på ett redan expedierat recept gjord anteckning, eller ett av en veterinär personligen per telefon givet meddelande, som ger apoteket rätt att på nytt expediera de läkemedel som receptet innehåller. Ett recept kan förnyas högst tre gånger,
- 17) *itererat recept* ett recept som på grundval av en anteckning som veterinären gjort kan expedieras på nytt vid bestämda tider, dock högst tre gånger,
- 18) *telefonrecept* ett recept som en veterinär meddelat apoteket per telefon,
- 19) *telexrecept* ett av veterinär utskrivet recept som sänts till apoteket per telex,
- 20) *pro auctore - recept* ett av veterinär utfärdat recept som gäller läkemedel som veterinären behöver i samband med sin yrkesutövning,
- 21) *narkotikarecept* en av veterinär på en fastställd narkotikareceptblankett utfärdad förskrivning om expediering av egentlig narkotika från apotek,
- 22) *alkoholrecept* en av veterinär utfärdad förskrivning om expediering av enbart etanol (96 %) eller lindrigt denaturerad etanol från apotek,
- 23) *narkotika* narkotika enligt definitionen i 3 § i narkotikalagen (373/2008),
- 24) *egentliga narkotika* läkemedel som innehåller ämnen som ingår i förteckningarna I, II och IV i 1961 års allmänna narkotikakonvention samt i förteckningarna I och II i 1971 års konvention angående psykotropiska ämnen,
- 25) *HCI-läkemedel, dvs. huvudsakligen på centrala nervsystemet inverkan läkemedel*
- läkemedelspreparat som nämns i den förteckning över HCI-läkemedel som Läkemedelsverket har fastställt,
  - läkemedelspreparat vilkas huvudsakliga verksamma ämnen nämns i den av Läkemedelsverket fastställda förteckningen över sådana läkemedelssubstanser som får expedieras endast mot recept och som försetts med prefixet Z, ZA, P eller PA, eller
  - läkemedelspreparat som i samband med försäljningstillståndet eller ett annat tillstånd till överlåtelse till förbrukning klassificeras som HCI-läkemedel,
- 26) *alkoholhaltigt läkemedel* ett läkemedel som innehåller mer än 5,0 viktprocent etanol,
- 27) *ex tempore -läkemedel* receptläkemedel eller egenvårdsläkemedel som på beställning framställs på apotek; samt
- 28) *embryoöverföringsseminolog* en seminolog som är medlem i en sådan embyrosamlingsgrupp som avses i jord- och skogsbruksministeriets cirkulär nr 1/94 (ändrat genom 9/VLA/94 och 22/VLA/2006) om hälsokrav gällande embryon av nötkreatur, och som har embryoöverföringsseminologutbildning eller som deltar i embryoöverföringsseminologutbildning.

#### 4 §

##### *Veterinärens rätt att förskriva läkemedel*

En person som är behörig att självständigt utöva veterinäryrket har rätt att från apotek ordinera läkemedel för veterinära eller veterinärmedicinska ändamål samt med *pro auctore*-recept för sin yrkesutövning.

En studerande inom veterinärmedicin som tillfälligt är verksam i veterinäruppgifter har rätt att förskriva läkemedel endast för vård av de djur som han eller hon därvid sköter.

#### 5 §

##### *Allmänna krav för förskrivning av läkemedel*

En veterinär har rätt att från apotek förskriva läkemedel för behandling eller förebyggande av sjukdom hos ett djur, läkemedel för användning i samband med utövning av veterinäryrket eller läkemedel till en tillverkare av läkemedelsfoder för framställning av

läkemedelsfoder samt bedövningsmedel, som ges som injektion, från apotek till en embryoöverföringsseminolog.

En veterinär får förskriva läkemedel till den som äger eller innehar ett djur endast efter det att han eller hon själv har undersökt djuret eller på annat tillförlitligt sätt inhämtat uppgifter om att medicineringen är nödvändig.

Om veterinären inte själv har undersökt djuret eller djuren får läkemedel för behandling av djuret förskrivas till djurets ägare eller innehavare endast om veterinären är väl förtrogen med djurets hälsotillstånd eller djurhållningsenheten i fråga eller resultaten av de undersökningar som gjorts på dem.

Förskrivning av läkemedel ska vara motiverad på veterinärmedicinska grunder eller med tanke på djurskyddet.

#### 6 §

Vid förskrivning av läkemedel för veterinära och veterinärmedicinska ändamål ska bestämmelserna i denna förordning och bilagorna till den iakttas.

I exceptionella situationer såsom svåra massinsjuknanden hos djur eller betydande regionala svårigheter med att organisera veterinärvården får veterinären dock avvika från bestämmelserna om förskrivning av läkemedel efter att först ha rådgjort med länsveterinären om saken.

#### 7 §

##### *Ikraftträdande*

Denna förordning träder i kraft den 1 januari 2009.

Åtgärder som verkställigheten av förordningen förutsätter får vidtas innan förordningen träder i kraft.

Helsingfors den xx xxxx 2008

Jord- och skogsbruksminister

Sirkka-Liisa Anttila

Veterinärrådet

Leena Räsänen

## BILAGA 1. Allmänt om förskrivning av läkemedel

1. Vid förskrivning av läkemedel ska veterinären efterfölja de begränsningar eller villkor som meddelats för läkemedelspreparatet i fråga i försäljningstillståndet eller något annat tillstånd gällande överlåtelse till förbrukning eller som annars har fastställts av den behöriga myndigheten. Veterinären ska vid förskrivning av läkemedel även beakta eventuella användningsrekommendationer som fastställts för läkemedlen.
2. Begränsningar som gäller förskrivning av ett läkemedel till människor hindrar dock inte förskrivning av läkemedlet till djur.
3. Veterinären bestämmer om djurets läkemedelsbehandling i samförstånd med djurets ägare eller innehavare. Veterinären ska ge djurets ägare eller innehavare tillräckliga uppgifter om läkemedlets användningsändamål och användningssätt, skadeverkningar och eventuella samverkningar med andra läkemedel.
4. Förskrivning eller förnyande av recept förutsätter att veterinären personligen har undersökt djuret inom det senaste året.
5. Veterinären ska förskriva läkemedelspreparaten i mängder som motsvarar saluförda förpackningsstorlekar. Om det finns särskilda terapeutiska grunder kan veterinären undantagsvis förskriva läkemedel i en mängd som avviker från standardförpackningen.
6. Vid förskrivning av ett läkemedel som kan missbrukas, såsom narkotika och HCl-läkemedel, ska särskild omsorg och försiktighet iakttas. Veterinären får inte ordinera läkemedel som kan missbrukas när han eller hon behandlar djuret för första gången, om inte veterinären konstaterar att medicineringen är absolut nödvändig. Läkemedelsförskrivning av förstahjälpskaraktär ska begränsas till små doser för att förhindra missbruk.
7. Ett recept gäller ett år från den dag receptet förskrivits eller förnyats. Giltighetstiden för ett recept kan begränsas med den särskilda anteckningen "per usum ad".
8. En veterinär ska föra särskild bok över narkotika- alkohol- och *pro auctore* –recept på det sätt som bestäms i jord- och skogsbruksministeriets förordning om veterinärernas bokföring över medicinsk behandling. I bokföringen antecknas samma uppgifter som på receptet.
9. Vid förskrivning av receptläkemedel ska veterinären beakta bestämmelserna om användning av läkemedel i djurmedicinförordningen och förordningen om läkemedelsförbud samt bestämmelserna om val av läkemedel (kaskadbestämmelserna) i djurmedicinförordningen. Veterinären ska föra bok över de läkemedel som i överensstämmelse med kaskadbestämmelserna förskrivits för behandling av animalieproduktionsdjur på det sätt som bestäms i förordningen om veterinärernas bokföring över medicinsk behandling.

## BILAGA 2. Läkemedel som omfattas av begränsningar i fråga om förskrivning för behandling av djur

### 1 kap. Östrogener, androgener, gestagener och beta-agonister

1. En veterinär får inte till den som äger eller innehar ett djur förskriva läkemedel med östrogen, androgen eller gestagen verkan eller beta-agonister som ska administreras som injektion. Detta förbud gäller dock inte läkemedelspreparat för oralt bruk vilka innehåller gestagena ämnen och är avsedda för hästar och svin, läkemedelspreparat som innehåller östrogena, gestagena eller androgena ämnen och är avsedda för sällskapsdjur, och inte heller testosteron som används vid byte av kön hos fiskar.
2. Veterinären ska alltid själv undersöka hästen eller svinet i fråga innan han eller hon förskriver läkemedelspreparat som innehåller ämnen med gestagen verkan.
3. Veterinären får förskriva beta-agonister som ges oralt åt hästar vid behandling av sjukdomar i andningsorganen, strålbenshälta och fång samt för profylax av abort.
4. När veterinären förskriver läkemedelspreparat som innehåller gestagena ämnen för behandling av hästar och svin samt testosteron för behandling av fiskar, ska han eller hon använda originalrecept.

## **2 kap. Andra läkemedel som omfattas av begränsningar för förskrivningen**

Veterinären får inte till den som äger eller innehar djur förskriva:

- läkemedel som innehåller prostaglandiner
- kortikosteroidläkemedel som ska administreras som injektion
- förblandningar för läkemedelsfoder

## **BILAGA 3. Narkotika-, HCl-läkemedels- och alkoholrecept**

### **1 kap. Förskrivning av egentliga narkotika**

1. En veterinär får till den som äger eller innehar djur förskriva egentliga narkotika för behandling av djuret eller *pro auctore* för sin yrkesutövning endast med en fastställd narkotikareceptblankett. Alla punkter på blanketten ska fyllas i.
2. Narkotika som ingår i förteckning IV i 1961 års allmänna narkotikakonvention och i förteckning I i 1971 års konvention angående psykotropiska ämnen får inte förskrivas till ägare eller innehavare av djur.
3. Veterinären ska förvara narkotikareceptblanketterna i ett låst utrymme.

### **2 kap. Förskrivning av andra än egentliga narkotika och av läkemedel som huvudsakligen inverkar på centrala nervsystemet (HCl-läkemedel)**

1. En veterinär kan endast med ett separat originalrecept förskriva sådana narkotika- och HCl-läkemedel
  - till vilkas försäljningstillstånd har fogats ett villkor gällande originalrecept, eller
  - vars huvudsakliga verksamma ämnen nämns i den av Läkemedelsverket fastställda förteckningen över de läkemedelssubstanser som får expedieras endast mot recept och som försetts med prefixet ZA eller PA.

2. Sådana HCl-läkemedel som inte kräver originalrecept kan veterinären förskriva även per telefon. HCl-läkemedel får dock ordineras per telefon i högst den minsta förpackningen. Narkotika- och HCl-recept kan inte förnyas per telefon.
3. Veterinären får förskriva narkotika och HCl-läkemedel med *pro auctore* –recept i högst den minsta förpackningen.
4. Veterinären får inte till den som äger eller innehar djur förskriva narkotika och HCl-läkemedel som ska administreras som injektion.

### 3 kap. Förskrivning av alkohol och alkoholhaltiga läkemedel

1. En veterinär får förskriva etanol 96 % och lindrigt denaturerad etanol med *pro auctore* -recept som förvaras på apoteket för sin yrkesutövning för veterinära eller veterinärmedicinska ändamål med följande begränsningar:
  - a) etanol (96 %) högst 4 000 ml per kalenderår,
  - b) receptet ska skrivas ut så att mängden motsvarar högst en originalflaska på 500 milliliter,
  - c) etanol (96 %) ska i mån av möjlighet ersättas med lindrigt denaturerad etanol,
  - d) utspädningar av etanol 96 % får inte förskrivas, samt
  - e) andra läkemedel får inte förskrivas på samma recept.
2. Veterinären får dock förskriva utspädd lindrigt denaturerad etanol till ägare eller innehavare av djur för utvärtens bruk för djuren.
3. En veterinär har rätt att för behandling av ett djur förskriva alkoholhaltiga läkemedel till den som äger eller innehar djuret. Alkoholhaltiga läkemedel för invärtens bruk får innehålla högst 20 viktprocent (m/m) etanol, om blandningens huvudsakliga verksamma beståndsdel är en annan än etanol. Denna högsta viktprocent får dock överskridas i den mån det är nödvändigt, om en alkoholhalt på mer än 20 viktprocent är nödvändig för lösning av det verksamma ämnet eller för hållbarhetens skull.

### BILAGA 4. Förskrivning av preparat som kräver specialtillstånd

Förskrivning av i 21 f § i läkemedelslagen avsedda preparat som kräver specialtillstånd förutsätter att det inte för vården av djuret finns annan vård att tillgå eller att önskat resultat inte kan uppnås med vård av detta slag.

Vid förskrivning av läkemedel som kräver specialtillstånd ska veterinären utöver receptet även lämna en redogörelse för de särskilda veterinärmedicinska orsaker på grund av vilka preparatet som kräver specialtillstånd behövs. Om veterinären förskriver preparatet som kräver specialtillstånd *pro auctore*, behöver djuret inte specificeras.

### BILAGA 5. Förskrivning av läkemedel till embryoöverföringsseminologer

1. En veterinär som ansvarar för en embryosamlingsgrupp som är godkänd i enlighet med jord- och skogsbruksministeriets cirkulär om hälsokrav gällande embryon av nötkreatur förskriva bedövningsmedel som ges som injektion till en embryoöverföringsseminolog som verkar i samma embryosamlingsgrupp som veterinären.

Bedövningsmedlet måste föreskrivas som läkemedelspreparat. Veterinären får till en embryoöverföringsseminolog förskriva högst en mängd bedövningsmedel som motsvarar behovet under två månader.

Villkor för förskrivningen av bedövningsmedel är att

- embryoöverföringsseminologen använder bedövningsmedlet för epiduralbedövning av nötkreatur endast vid embryoöverföring i sin egen embryosamlingsgrupp,
- embryoöverföringsseminologen använder bedövningsmedlet som sig bör och endast när embryoöverföringen av skäl som beror på djuret inte kan göras utan epiduralbedövning, och
- embryoöverföringsseminologen följer veterinärens anvisningar vid användningen av bedövningsmedlet och epiduralbedövningen.

2. Veterinären ska en gång i halvåret sända kopior av recepten till den länsstyrelse som har godkänt embryosamlingsgruppen.
3. När bedövningsmedel föreskrivs till en embryoöverföringsseminolog ska på receptet anges embryoöverföringsseminologens namn och adress i stället för djurets ägares eller innehavares namn och adress.
4. Veterinären ska se till att djurets ägare eller innehavare kan föra bok över de bedövningsmedel som givits djuret i enlighet med jord- och skogsbruksministeriets förordning om bokföring över medicinsk behandling av animalieproduktionsdjur (13/VLA/2000, ändr. 4/VLA/2005).

## **BILAGA 6. Förskrivning av läkemedelsfoder**

1. Veterinären får skriva ut recept på läkemedelsfoder endast med stöd av resultat från laboratorieundersökningar på djuren eller prover tagna på djuren eller efter att själv ha undersökt djuren.
2. Veterinären ska skriva läkemedelsfoderreceptet på en blankett i fyra exemplar enligt modellen i bilaga 8 till denna förordning. Läkemedelsfoderreceptet ska fyllas i fullständigt.
3. Veterinären ska sända originalreceptet på läkemedelsfoder och en kopia av det till tillverkaren eller återförsäljaren av läkemedelsfodret. Dessutom ska veterinären sända en kopia av läkemedelsfoderreceptet till den länsstyrelse på vars område djurproduktionsenheten, på vilken läkemedlen används, är belägen. Veterinären behåller själv en kopia av läkemedelsfoderreceptet.
4. I brådskande fall kan receptet på läkemedelsfodret skickas per telefax eller e-post. Tillverkaren eller återförsäljaren ska i sådana fall försäkra sig om receptets riktighet genom ett kontrollsamtal till veterinären. Veterinären ska dessutom skicka originalreceptet på läkemedelsfoder och en kopia av det till tillverkaren eller återförsäljaren av läkemedelsfodret och även i övrigt handla så som förutsätts i punkt 2.
5. Veterinären ska försäkra sig om att behandlingen med läkemedelsfodret inte står i strid med en tidigare behandling eller användning eller att det inte har några

kontraindikationer eller menliga samverkningar med annan medicinsk behandling av djuret. Veterinären ska också försäkra sig om att läkemedelsfodret och andra foder som ges djuret samtidigt inte innehåller samma koccidiostatika.

6. Veterinären ska föreskriva endast en sådan mängd läkemedelsfoder som är nödvändig för vården. Läkemedelsfoder som framställs av läkemedelspreparat ska förskrivas i halter enligt läkemedelspreparatets försäljningstillstånd eller annat tillstånd som gäller överlåtelse till förbrukning. Med ett läkemedelsfoderrecept får föreskrivas läkemedelsfoder för endast en vårdperiod. För animalieproduktionsdjur får mängden läkemedelsfoder som föreskrivs på en gång dock vara högst den mängd som behövs för en månad.
7. Veterinären ska förskriva läkemedelsfoder så att den dagliga dos av läkemedlet som djuret behöver blandas med en sådan fodermängd som motsvarar minst hälften av den normala dagsransonen för det behandlade djuret. I fråga om idisslare ska den dagliga dosen av läkemedlet dock vara blandad med en fodermängd som motsvarar minst hälften av det dagliga kraftfoderbehovet.
8. Ett recept på läkemedelsfoder gäller tre månader från det receptet gavs.
9. Receptet på läkemedelsfoder och kopiorna av det ska sparas i fem år.

## **BILAGA 7. Utskrivning av recept**

### **1 kap. Skriftligt recept**

1. Veterinären ska i första hand skriva ut ett recept på en för ändamålet tryckt blankett eller på en blankett som uppgjorts med en databehandlingsanordning. Ett recept ska skrivas ut för hand med tydlig handstil, med dator eller med skrivmaskin. Receptet får innehålla bara sådana anteckningar, förkortningar eller korrigeringar som inte kan ge upphov till felaktiga tolkningar. Korrigeringar i receptet ska bekräftas med namnteckning, namnförtydligande och datum. Om de fält som är reserverade för expedieringsanteckningar är fyllda får receptet inte förnyas, utan då ska ett nytt recept skrivas ut.
2. Blanketter med läkemedlets namn färdigt tryckt eller stämplat får inte användas för förskrivning av läkemedel. Receptblanketter får inte undertecknas eller stämplas på förhand. Blanketter och stämplat ska förvaras så att de inte kan råka i händerna på obehöriga.
3. Receptet ska innehålla följande uppgifter:
  - namnet på den som äger eller innehar djuret samt adress,
  - djurart och identifieringsuppgifter om djuret eller gruppen av djur,
  - den verksamma läkemedelssubstansens eller de verksamma läkemedelssubstansernas namn eller läkemedelspreparatets handelsnamn, läkemedelsform, styrka och mängd,
  - sammansättning och mängd av apotekstillverkat läkemedel,
  - läkemedlets användningsändamål,

- anvisningar om användningen av läkemedlet, jämte doseringsanvisningar, storleken av en engångsdos, doseringsintervaller och läkemedelskurens längd,
- uppgifter om läkemedlets karenstid när det gäller läkemedel med karenstid avsedda för animalieproduktionsdjur,
- orten där receptet skrivits ut samt datum,
- veterinärens egenhändiga underskrift samt namnförtydligande eller stämpel och
- veterinärens lärdomsgrad och identifikationsnummer.

På receptet ska läkemedelsbruksanvisningen skrivas på ett språk som djurets ägare eller innehavare använder, i regel dock på finska eller svenska.

4. Veterinären ska i huvudsak använda sin egen namnstämpel för att garantera receptets riktighet och för att förhindra förfälskningar av recept. Stämpeln bör användas även när receptet är utskrivet ur ett ADB-system.
5. Om veterinären överskrider den dosering som angivits i den godkända produktprofilen eller om en dos av en *ex tempore* -beredning överskrider den dosering som anges för ett läkemedelspreparat med motsvarande sammansättning som har försäljningstillstånd eller någon annan maximal dosering som anges i en känd källskrift, ska receptet förses med anteckningen "*Sic*".
6. Om veterinären bestämmer att karenstiden för ett läkemedel ska vara längre än den karenstid som angivits i den godkända produktprofilen ska receptet förses med anteckningen "OBS! AVVIKANDE KARENSTID".
7. När ett läkemedel som har godkänts för någon annan djurart, något annat användningsändamål eller för människor (kaskadbestämmelser) förskrivs åt ett djur ska receptet alltid förses med anteckningen "*Sic*". Vid behov antecknas "OBS! AVVIKANDE KARENSTID" på receptet.
8. Det tomma utrymmet på receptblanketten ska dras över med ett streck.
9. Om veterinären önskar förskriva ett läkemedelspreparat som hör till en grupp av parallellt importerade läkemedelspreparat med samma namn och som säljs av en viss innehavare av ett försäljningstillstånd, ska importörens namn skrivas på receptet efter namnet på läkemedelspreparatet.

## 2 kap. Telefonrecept

1. Veterinären ska förskriva ett recept personligen per telefon till det apotek som expedierar läkemedlet. Ett telefonrecept ska innehålla samma uppgifter som ett skriftligt recept.
2. Djurets innehavare eller ägare har rätt att välja till vilket apotek receptet rings in.
3. Läkemedel som kräver originalrecept och egentliga narkotika får inte förskrivas per telefon.

## 3 kap. Telefaxrecept

1. En veterinär kan sända ett recept som är uppgjort enligt 1 kap. per telefax till apoteket. Telefaxrecept ska användas endast i särskilda fall.
2. Ett telefaxrecept jämställs med ett skriftligt recept. Ett telefaxrecept får förnyas och itereras.
3. Med telefaxrecept får inte förskrivas egentliga narkotika eller läkemedel som förutsätter recept som förvaras på apoteket.

#### 4 kap. Förskrivning om ny expediering av recept (iteration)

1. En veterinär kan begränsa uttagningen av läkemedlet till bestämda intervaller genom iterering, dvs. genom att förskriva att receptet får expedieras på nytt högst tre gånger. För iteration antecknas på receptet "iter semel" (expedieras på nytt en gång), "iter bis" (expedieras på nytt två gånger) eller "iter ter" (expedieras på nytt tre gånger).
2. På ett itererat recept kan den tidigaste tidpunkten för ny expediering antecknas genom att veterinären bestämmer det minsta intervallet i dagar, veckor eller månader från föregående expediering. Receptet får inte expedieras på nytt när det förflutit över ett år från förskrivningen. Ett itererat recept får inte förnyas.

Följande recept kan inte itereras:

- a) recept som redan en gång expedierats eller förnyats,
- b) recept som förvaras på apoteket,
- c) *pro auctore*-recept, och
- d) telefonrecept.

#### 5 kap. Förnyat recept (repetition)

1. En veterinär kan förnya ett redan expedierat recept på en skriftlig blankett högst tre gånger, om inte förnyande har förbjudits med anteckningen "ne rep". I anteckningarna om förnyande ska ingå ort och datum för utskrivningen av receptet, veterinärens underskrift och stämpel, veterinärnummer samt lärdomsgrad.
2. Om läkemedlets mängd eller dosering ändras, ska detta antecknas både på receptblankettens framsida och i fältet för anteckningar om förnyande. Ändringarna ska styrkas med namnteckning, namnförtydligande och datum. Om anteckningarna om förnyande kan leda till missförstånd, ska ett nytt recept skrivas ut i stället för ett förnyande.
3. Följande recept kan inte förnyas:
  - a) itererat recept,
  - b) recept som förvaras på apoteket, och
  - c) telefonrecept.

**BILAGA 8. Recept på läkemedelsfoder**

<p>.....  .....  Veterinärens namn och adress</p>	<p>Originalen till tillverkaren eller återförsäljaren  Kopior till djurets ägare eller innehavare, veterinären samt länsveterinären</p>
	<p>Ska sparas i 5 år</p>
<p><b>RECEPT PÅ LÄKEMEDELSFODER</b></p>	<p>Detta recept får inte användas på nytt</p>
<p>Tillverkaren eller återförsäljaren av läkemedelsfodret, namn och adress:.....  .....  .....</p>	
<p>Ägaren eller innehavaren av djuren, namn och adress:.....  .....  .....</p>	
<p>Uppgifter för identifikation av djuren, antal eller annan mängd djur och djurart:  .....  .....</p>	
<p>Sjukdom som ska behandlas:  .....</p>	
<p>Läkemedel och läkemedelspreparat som ska användas:  .....  .....  .....</p>	
<p>Mängden läkemedelsfoder:  .....</p>	
<p>Särskilda instruktioner till ägaren av djuren:  Läkemedelsfodrets andel av dagsransonen, doseringsintervall och behandlingstidens längd:  .....  .....  .....</p>	

<p>Karenstider:</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	
<p>Ort och tid .....</p>	<p>Veterinärens underskrift</p> <p>.....</p>
<p>Ifylls av tillverkaren eller återförsäljaren:</p> <p>Datum för foderöverlåtelsen:</p> <p>.....</p>	
<p>Används före:</p> <p>.....</p> <p>.....</p>	
	<p>.....</p> <p>Tillverkarens eller återförsäljarens underskrift</p>