

Bekendtgørelse om ændring af bekendtgørelse om recepter

§ 1

I bekendtgørelse nr. 1221 af 7. december 2005 om recepter foretages følgende ændringer:

1. I § 1, stk. 2, erstattes "(Edifactrecept)" med: "(Edifact- eller XML-recept)".
2. I § 1 indsættes efter stk. 3 som nyt stykke:
"Stk. 4. En elektronisk recept kan af den ordinerende læge anvendes til at meddele apoteket, at en elektronisk recept, der ikke er fuldt ud indløst, skal annulleres for så vidt angår de resterende udleveringer."
Stk. 4 bliver herefter stk. 5.
3. I § 7 indsættes efter stk. 1 som nyt stykke:
"Stk. 2. Skal udlevering af et lægemiddel, der er ordineret ved elektronisk recept, der ikke er fuldt ud indløst, bringes til ophør, skal recepten indeholde en henvisning til den oprindelige recept og påtegningen "annulleres"."
Stk. 2 – 4 bliver herefter stk. 3 – 5.
4. Overskriften til kapitel 3 udformes på følgende måde:
"Elektroniske, telefon- og telefaxrecepter"
5. I § 19, stk. 1, erstattes "Edifact-" med: "Elektroniske".
6. I § 19, stk. 2, erstattes "Edifactrecepter" med: "elektroniske recepter".
7. § 20 affattes på følgende måde:
"§ 20. Elektroniske recepter opbevares i Lægemiddelstyrelsens receptserver.
Stk. 2. Receptudstederens håndskrevne underskrift kan undlades på elektroniske recepter.
Stk. 3. Angivelse af mængde og styrke med bogstaver kan undlades på elektroniske recepter, jf. § 15.
Stk. 4. Det skal fremgå af en elektronisk recept, hvilket edb-system receptudstederen anvender.
Stk. 5. En elektronisk recept skal indeholde receptudstederens autorisationsID.
Stk. 6. Systemer til overførsel af elektroniske recepter skal være indrettet således, at receptudstederen har sikkerhed for, at recepterne overføres uændret til Lægemiddelstyrelsens receptserver."
8. I § 21 slettes stk. 2 – 4. Stk. 5 og 6 bliver herefter til stk. 2 og 3.
9. § 21a affattes på følgende måde:
"§ 21 a. XML-recepter kan udskrives på apoteket. Udskriften er ikke en recept i denne bekendtgørelses forstand.
Stk. 2. Indberetning af XML-recepter til Lægemiddelstyrelsens receptserver skal ske i overensstemmelse med de i bilag 4 fastsatte tekniske forskrifter.
Stk. 3. Patienten kan forlange at få udleveret en udskrift af de XML-recepter, som opbevares i Lægemiddelstyrelsens receptserver for patienten. Hvis receptudsteders CPR-nr. fremgår af recepten, må denne oplysning ikke fremgå af udskriften."
10. I § 29 indsættes efter stk. 1 som nyt stykke:

”*Stk. 2.* I de i stk. 1, nr. 3, nævnte tilfælde skal apoteket inddatere de i §§ 6 – 9 nævnte oplysninger vedrørende udleveringen i Lægemiddelstyrelsens receptserver i overensstemmelse med de i bilag 4 fastsatte tekniske forskrifter.”
Stk. 2 bliver herefter stk. 3.

11. § 38a affattes på følgende måde: ”§ 38 a. Hvis det er billigere for brugeren at få udleveret det ordinerede lægemiddel eller et lægemiddel, som kan erstatte det ordinerede lægemiddel, jf. § 36, stk. 1, i form af flere ens mindre pakninger, skal apoteket informere brugeren om det. Brugeren kan vælge at få udleveret den ordinerede pakningsstørrelse eller flere mindre pakninger.

Stk. 2. Apoteket kan undlade at informere brugeren efter stk. 1, hvis

- 1) prisforskellen mellem den ordinerede pakningsstørrelse og flere mindre pakninger er under 5 kroner, eller
- 2) udlevering af flere mindre pakninger indebærer en væsentlig risiko for, lægemidlet bliver anvendt forkert.

Stk. 3. Bestemmelserne i § 30, stk. 1 og 2, om, hvor meget den udleverede mængde må afvige fra den ordinerede, gælder også ved udlevering af flere mindre pakninger i henhold til stk. 1.”

12. Bilag 4 affattes således: [Bilag 4 udformes bl.a. på baggrund af de modtagne høringssvar.]

§ 2

Bekendtgørelsen træder i kraft den 1. juni 2006. Dog træder nr. 11 i kraft den 27. februar 2005.

Lægemiddelstyrelsen, den

