**Umsókn um birtingu upplýsinga í sérlyfjaskrá og lyfjaverðskrá[[1]](#footnote-2)**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Heiti lyfs** |  | | | | | | |
| **Norrænt Vnr.** | **Lyfjaform** | **Styrkur** | **Pakkningastærð** | **Pakkningagerð** | **Efnisgerð umbúða** | **Markaðsleyfisnúmer** | **Heildsala** |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  |  |  |  |

Hakið í viðeigandi reit:

Nýtt lyf  Ný pakkningastærð  Breytt heiti lyfs (á einungis við um lyfjaverðskrá)

Nýtt lyfjaform  Ný pakkningagerð  Breytt Vnr. [sjá reit neðar fyrir skýringar]

Nýr styrkleiki  Breyting úr R í L

Staðfestið með haki í reiti hér fyrir neðan að eftirfarandi skilyrði séu uppfyllt:

Íslenskt markaðsleyfi hefur verið gefið út.

Íslenskir lyfjatextar til samræmis við markaðsleyfið liggja fyrir.

Pakkningar sem á að markaðssetja eru í samræmi við hreinteikningar ytri og innri umbúða, þ.m.t. fylgiseðils og Lyfjastofnun hefur staðfest móttöku hreinteikninganna.

Samþykkt verð, sem og greiðsluþátttaka, ef við á.  Á ekki við (lausasölulyf fyrir menn).

Skilyrði skv. viðauka II eru uppfyllt[[2]](#footnote-3).  Viðauki II á ekki við2.

Óskað er eftir að lyfið fari í viðmiðunarverðskrá, heiti viðmiðunarlyfs \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |
| --- |
| Frekari skýringar, t.d. vegna breytinga á Vnr., þarf að tilgreina eldra Vnr. |
|  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Dags. |  | Nafn þess sem óskar eftir birtingu upplýsinga í sérlyfjaskrá og lyfjaverðskrá |

1. Senda skal útfyllt eyðublað, eitt skjal fyrir hvert lyf, með tölvupósti til [birting@lyfjastofnun.is](mailto:birting@lyfjastofnun.is). Senda skal Word skjal. [↑](#footnote-ref-2)
2. Skilyrði fyrir markaðssetningu. [↑](#footnote-ref-3)