



## Lag om ändring i läkemedelslagen (1992:859);

**SFS 2009:368**

Utkom från trycket  
den 19 maj 2009

utfärdad den 7 maj 2009.

Enligt riksdagens beslut<sup>1</sup> föreskrivs att 16, 18 och 22 a §§ läkemedelslagen (1992:859) ska ha följande lydelse.

**16 §<sup>2</sup>** Yrkesmässig tillverkning av läkemedel och mellanprodukter får bedrivas endast av den som har Läkemedelsverkets tillstånd. Utan sådant tillstånd får läkemedel för ett visst tillfälle tillverkas på apotek.

Bestämmelser om tillstånd till maskinell dosdispensering på öppenvårdsapotek finns i 6 kap. lagen (2009:366) om handel med läkemedel.

**18 §<sup>3</sup>** Bestämmelser om handel med läkemedel finns, förutom i denna lag, i lagen (2009:366) om handel med läkemedel och i lagen (2007:1455) om detaljhandel med nikotinläkemedel.

**22 a §<sup>4</sup>** Läkemedel som innehåller mer än 1,8 viktprocent etylalkohol (alkoholhaltigt läkemedel) får endast lämnas ut från apotek.

Alkoholhaltigt läkemedel, som innehåller mer än 10 viktprocent etylalkohol, får lämnas ut från apotek, förutom till annat apotek, endast mot recept eller annan beställning av den som enligt vad regeringen, eller den myndighet som regeringen bestämmer, föreskriver är behörig att förordna eller beställa sådant läkemedel.

Vad som föreskrivs i första och andra styckena gäller inte i sådant fall som avses i 4 kap. 1 § andra stycket lagen (2009:366) om handel med läkemedel. Regeringen, eller den myndighet som regeringen bestämmer, får om ett alkoholhaltigt läkemedel inte kan antas vara ägnat att missbrukas i berusningssyfte, medge undantag från vad som föreskrivs i första och andra styckena.

<sup>1</sup> Prop. 2008/09:145, bet 2008/09:SoU21, rskr. 2008/09:226.

<sup>2</sup> Senaste lydelse 2006:253.

<sup>3</sup> Senaste lydelse 2007:1456.

<sup>4</sup> Senaste lydelse 1996:1153.

**SFS 2009:368**

---

Denna lag träder i kraft den 1 juli 2009.

På regeringens vägnar

MARIA LARSSON

Lars Hedengran  
(Socialdepartementet)