



ΚΥΠΡΙΑΚΗ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑ  
ΥΠΟΥΡΓΕΙΟ ΥΓΕΙΑΣ

ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΕΣ ΥΠΗΡΕΣΙΕΣ  
ΛΕΥΚΩΣΙΑ 1475

Αρ. Φακ.: Φ.Υ 18.4.20<sup>✓</sup>  
Αρ. Τηλ.: 22-608680  
Αρ. Φαξ.: 22-608793

8 Ιουνίου 2015

Πρόεδρο  
Παγκύπριου Ιατρικού Συλλόγου

**Θέμα: Εφαρμογή της Νομοθεσίας σχετικά με τη συνταγογράφηση**

Αναφέρομαι στο πιο πάνω θέμα και σας πληροφορώ ότι από ελέγχους που έχουν γίνει στα ιδιωτικά φαρμακεία από επιθεωρητές των Φαρμακευτικών Υπηρεσιών, διαπιστώθηκε ότι δεν εφαρμόζονται οι πρόνοιες της νομοθεσίας σχετικά με τη συνταγογράφηση.

Παρακαλώ όπως ενημερώσετε τα μέλη σας για τα πιο κάτω:

Σύμφωνα με το Επικυρωτικό Διάταγμα για τον Πίνακα των φαρμακευτικών προϊόντων που χρήζουν **ιατρικής συνταγής**, η συνταγή που εκδίδεται πρέπει να πληροί τις προϋποθέσεις που αναφέρονται στον Κανονισμό 9(1) των Κ.Δ.Π. 324/2002 (Επισυναπτόμενο 1):

α) Να περιέχει τη διεύθυνση του προσώπου που την εκδίδει και να είναι υπογραμμένη και χρονολογημένη

β) να είναι γραμμένη με μελάνι ή άλλη ανεξίτηλη ουσία

γ) να καθορίζει το όνομα και τη διεύθυνση του προσώπου για θεραπεία του οποίου εκδίδεται η συνταγή και εφόσον αυτή εκδίδεται από κτηνίατρο, το όνομα και τη διεύθυνση του προσώπου στο οποίο το φαρμακευτικό προϊόν που χρειάζεται συνταγή θα παραδοθεί.

«Τηλεφωνικές συνταγές» ή συνταγές που αποστέλλονται με τηλεομοιότυπο (Fax)

Απαγορεύεται η προφορική εντολή για χορήγηση συνταγογραφούμενων φαρμάκων από τους ιατρούς μέσω τηλεφωνικής επικοινωνίας.

μπ

Η αποστολή συνταγής μέσω τηλεομοιότυπου (Fax) στα φαρμακεία απαγορεύεται εκτός από περιπτώσεις έκτακτης ανάγκης.

Δυνάμει του Κανονισμού 8(2) των Κ.Δ.Π. 324/2002, τα σχετικά φάρμακα δίνονται χωρίς ιατρική συνταγή μόνο εφόσον:

(α) ο φαρμακοποιός ικανοποιείται ότι η πώληση ή προμήθεια ζητήθηκε από ιατρό ο οποίος λόγω έκτακτης ανάγκης αδυνατεί να εκδώσει συνταγή αμέσως

(β) ο ιατρός ανέλαβε υποχρέωση να προμηθεύσει τη συνταγή στο φαρμακοποιό εντός 72 ωρών

(γ) το φαρμακευτικό προϊόν πωλείται ή προμηθεύεται σύμφωνα με οδηγίες του ιατρού ο οποίος το ζήτησε

(δ) το φαρμακευτικό προϊόν δεν καθορίζεται στο Δεύτερο Πίνακα, Τρίτο Πίνακα ή Τέταρτο Πίνακα των περί Ναρκωτικών και Ψυχοτρόπων Ουσιών Κανονισμών του 1979.

#### Επαναλαμβανόμενες συνταγές.

Δυνάμει του Κανονισμού 9(2) & (3) των Κ.Δ.Π. 324/2002:

- Συνταγή η οποία περιέχει ουσίες για τις οποίες υπάρχει καταχώρηση I στη στήλη 2 του Παραρτήματος των Κ.Δ.Π. 152/2012 (Επισυναπτόμενο 2), μπορεί να επαναληφθεί μόνο αν αυτό αναγράφεται στη συνταγή από το γιατρό που την εκδίδει.
- Συνταγή η οποία περιέχει ουσίες για τις οποίες υπάρχει καταχώρηση II στη στήλη 2 του πιο πάνω Παραρτήματος, μπορεί να επαναληφθεί, εκτός αν ο εκδότης της απαγορεύει ρητά την επανάληψη.

Σε τέτοια περίπτωση η συνταγή μπορεί να επαναληφθεί

α) Μέσα σε διάστημα 6 μηνών από την ημερομηνία έκδοσής της και

β) όχι περισσότερες από 5 φορές εντός της ίδιας περιόδου και νοουμένου ότι η προμήθεια αυτή δεν επιτρέπει αύξηση της ποσολογίας που υποδεικνύεται από τον εκδότη της συνταγής

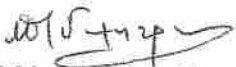
Έκδοση συνταγών ελεγχόμενων φαρμάκων

«Ελεγχόμενο φάρμακο» σημαίνει οποιαδήποτε ουσία ή προϊόν που καθορίζεται στο Μέρος I, II ή III του Πρώτου Πίνακα του περί Ναρκωτικών και Ψυχοτρόπων ουσιών Νόμου.

Τα ελεγχόμενα φάρμακα συνταγογραφούνται σύμφωνα με τις πρόνοιες του Κανονισμού 11 των περί Ναρκωτικών Φαρμάκων και Ψυχοτρόπων Ουσιών Κανονισμών (Επισυναπτόμενο 3).

Επισημαίνεται ότι οι ουσίες **Dihydrocodeine**, **Flunitrazepam**, **Tapendatol** και **Tramadol** κατατάσσονται στον Πρώτο Πίνακα του περί Ναρκωτικών και Ψυχοτρόπων ουσιών Νόμου και ως εκ τούτου, η συνταγή εκδίδεται σύμφωνα με τις διατάξεις του πιο πάνω Κανονισμού.

Παρακαλώ για τη συνεργασία σας για την εφαρμογή της σχετικής Νομοθεσίας.



Μάρω Παπαδημητρίου  
Ανώτερη Φαρμακοποιός  
Υπεύθυνη Τομέα Επιθεώρησης  
για Διευθυντή Φαρμακευτικών Υπηρεσιών

ΕΠΙΣΥΝΑΠΤΟΜΕΝΟ 1



ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ ΤΡΙΤΟ  
ΤΗΣ ΕΠΙΣΗΜΗΣ ΕΦΗΜΕΡΙΔΑΣ ΤΗΣ ΔΗΜΟΚΡΑΤΙΑΣ  
Αρ. 3621 της 12ης ΙΟΥΛΙΟΥ 2002  
ΔΙΟΙΚΗΤΙΚΕΣ ΠΡΑΞΕΙΣ

ΜΕΡΟΣ Ι

Κανονιστικές Διοικητικές Πράξεις

Αριθμός 324

Ο ΠΕΡΙ ΦΑΡΜΑΚΩΝ ΑΝΘΡΩΠΙΝΗΣ ΧΡΗΣΗΣ  
(ΕΛΕΓΧΟΣ ΠΟΙΟΤΗΤΟΣ, ΠΡΟΜΗΘΕΙΑΣ ΚΑΙ ΤΙΜΩΝ)  
ΝΟΜΟΣ ΤΟΥ 2001

Διάταγμα σύμφωνα με το άρθρο 80

Επειδή το Συμβούλιο Φαρμάκων ετοίμασε και μου υπέβαλε Πίνακα που περιέχει τα φαρμακευτικά προϊόντα που θα θεωρούνται ότι χρειάζονται συνταγή για σκοπούς του Μέρους VII του περί Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης (Έλεγχος Ποιότητας, Προμήθειας και Τιμών) Νόμου του 2001 και ασκώντας τις εξουσίες που μου παρέχονται από το εδάφιο (3) του άρθρου 80 του Νόμου, με το παρόν διατάσσω τα ακόλουθα:

1. Το Διάταγμα αυτό θα αναφέρεται ως το Ελικυρωτικό Διάταγμα του 2002, για τον Πίνακα των Φαρμακευτικών Προϊόντων που χρειάζονται συνταγή.

2. Ο Πίνακας Φαρμακευτικών Προϊόντων που χρειάζονται συνταγή και που φαίνεται στο Παράρτημα, με το Διάταγμα αυτό ελικυρώνεται.

3. Το Ελικυρωτικό Διάταγμα του 1997 για τον Πίνακα Φαρμάκων που χρειάζονται συνταγή με το Διάταγμα αυτό ακυρώνεται.

4. Στο παρόν Διάταγμα, εκτός αν από το κείμενο προκύπτει διαφορετική έννοια—

«Αεροζόλη» σημαίνει προϊόν το οποίο διασκορπίζεται από το δοχείο του με προωθητικό αέριο ή υγρό.

«Ελεγχόμενο Φάρμακο» έχει την έννοια που αποδίδεται σ' αυτό από το άρθρο 3 των περί Ναρκωτικών Φαρμάκων και Ψυχοτρόπων Ουσιών Νόμων του 1977 έως 2000.

Επίσημη  
Εφημερίδα,  
Παράρτημα  
Τρίτο (I),  
23.12.97.

29 του 1977  
67 του 1983  
20 (I) του 1992  
5 (I) του 2000

«Εξωτερική Χρήση» ή «ΕΞ.ΧΡ.» σημαίνει —

Εφαρμογή επί του δέρματος, της κόμης, των οδοντών, του βλεννογόνου του στόματος, του λαιμού, της ρινός, του ωτός, του οφθαλμού, του κόλλου ή του πρωκτού. Δεν περιλαμβάνει τα ψεκάσματα λαιμού (throat sprays), παστίλιες λαιμού (throat pastilles), τροχίσκους λαιμού (throat lozenges), δισκία λαιμού (throat tablets), ρινικές σταγόνες (nasal drops), ψεκάσματα ρινός, ρινικές εισπνοές (nasal inhalations) ή σκευάσματα οδοντοφύας.

«Μονάδα Δόσεως ή «Μ.Δ.» σημαίνει —

- (i) Το δισκίον, ή καψούλα ή άλλη παρόμοια μορφή, όταν το φαρμακευτικό προϊόν είναι σε μορφή δισκίου ή καψούλας ή σε παρόμοια μορφή,
- (ii) όταν το φαρμακευτικό προϊόν δεν είναι σε τέτοια μορφή, εκείνη η ποσότητα του φαρμάκου η οποία χρησιμοποιείται ως μονάδα σε σχέση προς την οποία μετράται η δόση.

π) (1) του 2001

«Ο Νόμος» σημαίνει τον περί Φαρμάκων Ανθρώπινης Χρήσης (Έλεγχος Ποιότητας Προμήθειας και Τιμών) Νόμο του 2001.

«Παρεντερική Χορήγηση» σημαίνει χορήγηση διά ρήγματος του δέρματος ή του βλεννογόνου υμένα.

Πίναξ  
Χρηζόντων  
Συνταγής  
Φαρμάκων

5. Ο Πίνακας Χρηζόντων Συνταγής Φαρμακευτικών Προϊόντων αποτελείται —

- (α) Τηρουμένων των διατάξεων της παραγράφου 6(1) και (2), από φαρμακευτικά προϊόντα τα οποία συνίστανται από ή περιέχουν οποιαδήποτε ουσία που καθορίζεται στη στήλη 1 του Παραρτήματος,
- (β) τηρουμένων των διατάξεων της παραγράφου 6(2), από φαρμακευτικά προϊόντα τα οποία προσορίζονται για παρεντερική χορήγηση ανεξάρτητα από το αν εμπίπτουν ή δεν εμπίπτουν στην υποπαραγράφο (α),
- (γ) από νέα φαρμακευτικά προϊόντα τα οποία συνίστανται από ή περιέχουν οποιαδήποτε ουσία, η οποία δε χρησιμοποιήθηκε παλαιότερο για ιατρικούς σκοπούς και ειδικότερα από νέα χημικά μόρια.

6.—(1) Ανεξάρτητα από τις διατάξεις της παραγράφου 5(α), δε θα θεωρούνται ως φαρμακευτικά προϊόντα που χρειάζονται συνταγή, φαρμακευτικά προϊόντα που συνίστανται από ή περιέχουν ουσία που καθορίζεται στη στήλη 1 του Παραρτήματος, όταν —

- (α) Σε σχέση προς την ουσία αυτή υπάρχει κατεχώριση στη στήλη 3
- (β) η μονάδα δόσεως στο φαρμακευτικό προϊόν δεν υπερβαίνει τη μονάδα δόσεως, εάν υπάρχει τέτοια, η οποία καθορίζεται στη στήλη 3 και
- (γ) το φαρμακευτικό προϊόν πωλείται ή προμηθεύεται, εάν καθορίζεται φαρμακευτική μορφή ή οδός χορηγήσεως, μόνο στη μορφή ή οδό η οποία καθορίζεται στη στήλη 3.

(2) Ανεξάρτητα από τις διατάξεις της παραγράφου 5(β), τα πιο κάτω φαρμακευτικά προϊόντα για παρεντερική χορήγηση και για ανθρώπινη χρήση δε θεωρούνται ως φαρμακευτικά προϊόντα χρζόντα συνταγής:

Ενέσιμα φαρμακευτικά προϊόντα ενσουλίνης

Μεγάλου ογκού παρεντερικά διαλύματα που περιέχουν ηλεκτρολύτες και θρεπτικά συστατικά

7. Ο Νόμος και το παρόν Διατάγμα δεν εφαρμόζονται για παρεντερική χορήγηση των ακολούθων:

Adrenaline Injection  
 Atropine Injection  
 Chloropheniramine Injection  
 Cobalt Edetate Injection  
 Dextrose Injection Strong  
 Diphenhydramine Injection  
 Hydrocortisone Injection  
 Μεργταμίνη Injection  
 Promethazine Hydrochloride Injection  
 Sodium Nitrite Injection  
 Sodium Thiosulphate Injection  
 Sterile Pralidoxime

Άλλα αντίδοτα δηλητηριάσεων,

εάν και εφόσον η χορήγηση είναι για να σωθεί ανθρώπινη ζωή σε ώρα έκτακτης ανάγκης.

8.— (1) Οι διατάξεις του Νόμου και του παρόντος Διατάγματος, που αφορούν στο περιορισμό πώλησης ή προμήθειας, δεν εφαρμόζονται για την πώληση φαρμακευτικού προϊόντος που χρειάζεται συνταγή από φαρμακοποιό που ασκεί ειςχίριση για λιανική πώληση φαρμακευτικών προϊόντων, εάν και εφόσον οι όροι που καθορίζονται στην υποπαραγραφο (2) εκπληρώνονται.

(2) Οι όροι που αναφέρονται στην υποπαραγραφο (1) είναι —

- (α) Ο φαρμακοποιός υπό την επίβλεψη του οποίου τα χρήζοντα συνταγής φαρμακευτικά προϊόντα πωλούνται ή προμηθεύονται ικανοποιείται ότι η πώληση ή προμήθεια ζητήθηκε από γιατρό ο οποίος λόγω έκτακτης ανάγκης αδυνατεί να εκδώσει συνταγή αμέσως.
- (β) Ο γιατρός ανέλαβε υποχρέωση να προμηθεύσει τη συνταγή στο φαρμακοποιό που ασκεί νόμιμα τη λιανική πώληση φαρμακευτικών προϊόντων εντός 72 ωρών.
- (γ) Το φαρμακευτικό προϊόν που χρειάζεται συνταγή πωλείται ή προμηθεύεται σύμφωνα με οδηγίες του γιατρού ο οποίος το ζήτησε.
- (δ) Τηρουμένων των διατάξεων της υποπαραγράφου (5), το φαρμακευτικό προϊόν που χρειάζεται συνταγή δεν είναι φαρμακευτικό προϊόν που καθορίζεται στο Δεύτερο Πίνακα, Τρίτο Πίνακα ή Τέταρτο Πίνακα των περί Ναρκωτικών και Ψυχοτροπων Ουσιών Κανονισμών του 1979.

- (ε) Το φαρμακευτικό προϊόν καταχωρείται στο συνταγολόγιο το οποίο τηρείται δυνάμει των διατάξεων του άρθρου 39 των περί Φαρμακευτικής και Δηλητηρίων Νόμων:

Επίσημη  
 Εστημενίδα,  
 Παραρτήμα  
 Τρίτο (β)  
 21.7.1979

Κατ. 254

59 του 1987  
 57 του 1987  
 16 του 1979  
 23 του 1989  
 22 (β) του 1997  
 61 (β) του 1995  
 47 (β) του 2000

(3) Οι διατάξεις του Νόμου και του παρόντος Διατάγματος που αφορούν στον περιορισμό πώλησης ή προμήθειας δεν εφαρμόζονται για την πώληση φαρμακευτικού προϊόντος που χρειάζεται συνταγή από φαρμακοποιό που ασκεί επιχείρηση για τη λιανική πώληση φαρμακευτικών προϊόντων, εάν και εφόσον οι όροι που καθορίζονται στην υποπαράγραφο (4) εκπληρούνται.

(4) Οι όροι που αναφέρονται στην υποπαράγραφο (3) είναι —

(α) Ο φαρμακοποιός υπό την επίβλεψη του οποίου πωλούνται ή προμηθεύονται τα φαρμακευτικά προϊόντα που χρειάζονται συνταγή έχει ικανοποιηθεί μετά από συνομιλία του με το πρόσωπο το οποίο ζητεί να προμηθευτεί τέτοιο φαρμακευτικό προϊόν —

(i) Υπάρχει άμεση ανάγκη για το φαρμακευτικό προϊόν που χρειάζεται συνταγή, το οποίο ζητήθηκε για πώληση ή προμήθεια, και ότι κάτω από τις περιστάσεις είναι ακατόρθωτο να εξασφαλιστεί συνταγή χωρίς αδικαιολόγητη καθυστέρηση

(ii) Θεραπεία με το φαρμακευτικό προϊόν που χρειάζεται συνταγή έχει σε προηγούμενες περιπτώσεις αναγραφεί από γιατρό για το πρόσωπο το οποίο ζητά το φαρμακευτικό προϊόν και

(iii) σε ότι αφορά τη δόση, είναι η κατάλληλη κάτω από τις περιστάσεις για το πρόσωπο αυτό.

(β) Η ποσότητα την οποία θα πωλήσει ή θα προμηθεύσει δεν είναι μεγαλύτερη εκείνης η οποία χρειάζεται για 5 μέρες θεραπεία, εκτός σε περιπτώσεις όπου το φαρμακευτικό προϊόν που χρειάζεται συνταγή είναι —

(i) Αεροζόλη για την ανακούφιση του άσθματος, αλοιφή ή κρέμα το μικρότερο δοχείο το οποίο διαθέτει στο φαρμακείο ο φαρμακοποιός

(ii) αντισυλληπτικό το οποίο λαμβάνεται από το στόμα, σε αρκετή ποσότητα για ένα πλήρη κύκλο και

(iii) εάν είναι αντιβιοτικό σε υγρή μορφή το οποίο λαμβάνεται από το στόμα, τη μικροτερη ποσότητα η οποία θα δώσει πλήρη θεραπεία.

(γ) Τηρουμένων των διατάξεων της υποπαράγραφου (5), το φαρμακευτικό προϊόν που χρειάζεται συνταγή δεν είναι ελιγγόμενο φαρμακευτικό προϊόν το οποίο καθορίζεται στο Δεύτερο Πίνακα, Τρίτο Πίνακα ή Τέταρτο Πίνακα των περί Ναρκωτικών Φαρμάκων και Ψυχοφροσίων Ουσιών Κανονισμών του 1979.

(δ) Το φαρμακευτικό προϊόν καταχωρείται στο συνταγολόγιο το οποίο τηρείται δυνάμει των διατάξεων του άρθρου 39 του περί Φαρμακευτικής και Δηλητηριών Νόμου.

(ε) Το δοχείο ή περίβλημα του φαρμακευτικού προϊόντος που χρειάζεται συνταγή φέρει επιγραφή ώστε να δείχνει —

(α) Την ημερομηνία κατά την οποία το φαρμακευτικό προϊόν πωλείται ή προμηθεύεται

(β) το όνομα, την ποσότητα και, εκτός εάν τούτο είναι προβλεπόμενο από το νόμο, τη φαρμακευτική μορφή και δύναμη του φαρμακευτικού προϊόντος



- (iii) το όνομα του προσώπου που ζητά το φαρμακευτικό προϊόν·
- (iv) το όνομα και τη διεύθυνση του εγγεγραμμένου φαρμακείου το οποίο πωλείται ή προμηθεύει το φαρμακευτικό προϊόν· και
- (v) τις λέξεις «Προμήθεια για Επείγουσα Ανάγκη».

(5) Οι όροι που αναφέρονται στην υποπαραγράφο (4)(γ) δεν εφαρμόζονται όταν το φαρμακευτικό προϊόν που χρειάζεται συνταγή συνίσταται από ή περιέχει Φαινοβαρβιτάλη ή Φαινοβαρβιτάλη Νατρίουχο (όχι όμως άλλη ουσία η οποία καθορίζεται στο Δεύτερο Πίνακα, τον Τρίτο Πίνακα ή Τέταρτο Πίνακα των περί Ναρκωτικών και Ψυχοτρόπων Ουσιών Κανονισμών του 1979) και πωλείται ή προμηθεύεται για χρήση στη θεραπεία της επιληψίας.

9.—(1) Για τους σκοπούς του παρόντος Διατάγματος κάθε συνταγή πρέπει να είναι σύμφωνη με τις ακόλουθες προϋποθέσεις:

- (α) Να περιέχει τη διεύθυνση του προσώπου που την εκδίδει και να είναι υπογραμμένη και χρονολογημένη.
- (β) να είναι γραμμένη με μελάνι ή άλλη ανεξίτηλη ουσία.
- (γ) να καθορίζει το όνομα και τη διεύθυνση του προσώπου για θεραπεία του οποίου εκδίδεται η συνταγή και εφόσον αυτή εκδίδεται από κτηνίατρο, το όνομα και τη διεύθυνση του προσώπου στο οποίο το φαρμακευτικό προϊόν που χρειάζεται συνταγή θα παραδοθεί.

(2) Συνταγή η οποία περιέχει ουσίες, σε σχέση με τις οποίες υπάρχει η καταχώρηση I στη στήλη 2 του Παραρτήματος, μπορεί να επαναληφθεί μόνο αν αυτό αναγράφεται στη συνταγή από τον εκδότη της.

(3) Συνταγή η οποία περιέχει ουσίες, σε σχέση με τις οποίες υπάρχει η καταχώρηση II στη στήλη 2 του Παραρτήματος, μπορεί να επαναληφθεί, εκτός εάν ο εκδότης της απαγορεύσει ρητά την επανάληψη. Σε τέτοιο περιπτώση η συνταγή μπορεί να επαναληφθεί —

- (α) Μέσα σε διάστημα έξι μηνών από την ημερομηνία της έκδοσής της· και
- (β) όχι περισσότερες από πέντε φορές εντός τη ίδιας περιόδου και νοσημένον ότι η προμήθεια αυτή δεν επιτρέπει αύξηση της ποσολογίας που υποδεικνύεται από τον εκδότη της συνταγής.

10 Το Διάταγμα τίθεται σε ισχύ από την ημέρα δημοσίευσής του στην Εφημερίδα της Δημοκρατίας.

Εκδόθηκε στις 4 Ιουλίου 2002

ΦΡΙΕΟΣ ΣΑΒΒΙΔΗΣ,  
Υπουργός Υγείας.

# ΕΠΙΣΥΝΑΠΤΟΜΕΝΟ 3

## ΚΑΝΟΝΙΣΜΟΣ 11

1. Η συνταγή που εκδίδεται και περιέχει ελεγχόμενο φάρμακο πρέπει να πληροί τις πιο κάτω προϋποθέσεις:

- α) Να είναι γραμμένη ιδιόχειρα με μελάνι ή με οποιοδήποτε ανεξίτηλο τρόπο και να είναι χρονολογημένη, σφραγισμένη και υπογραμμένη από τον εκδίδοντα με τη συνήθη υπογραφή του.
- β) Εάν εκδίδεται από οδοντίατρο ή κτηνίατρο να φέρει γραμμένες ιδιόχειρα από τον εκδίδοντα τις λέξεις "δί' οδοντιατρική θεραπεία μόνο" ή "δια κτηνιατρική θεραπεία μόνο" αντίστοιχα.
- γ) Να καθορίζει το όνομα και τη διεύθυνση του προσώπου για τη θεραπεία του οποίου εκδίδεται ή εάν εκδίδεται από κτηνίατρο, του προσώπου στο οποίο θα παραδοθεί το ελεγχόμενο φάρμακο.
- δ) Να καθορίζει τη δόση που θα ληφθεί και την ολική ποσότητα (αριθμητικώς και ολογράφως) του ελεγχόμενου φαρμάκου που θα προμηθευτεί.
- ε) Στην περίπτωση συνταγής βάσει της οποίας, η ποσότητα του φαρμάκου που αναφέρεται δε θα εκδοθεί εφ' άπαξ αλλά σε δόσεις, η συνταγή αυτή πρέπει να φέρει οδηγίες που θα καθορίζουν την ποσότητα και τα χρονικά διαστήματα για την έκδοση κάθε δόσης.

Οι δόσεις αυτές να μην επεκτείνονται περισσότερο από δεκατρείς βδομάδες από την ημερομηνία έκδοσης της συνταγής.

2. Στην περίπτωση θεραπείας ασθενούς σε Κυβερνητικό Νοσοκομείο ή Ίδρυμα ή σε οποιοδήποτε άλλο εγκεκριμένο Νοσοκομείο ή Ίδρυμα η συνταγή μπορεί να αναγράφεται στο δελτίο ιστορικού του ασθενούς και να φέρει την υπογραφή ή τα αρχικά ψηφία του εκδίδοντος.