

Endring av hvordan virkestoff og styrke leveres i FEST- ulike scenarier og eksempler

Innholdsfortegnelse

Bakgrunn:	2
Felles for eksemplene/scenariene om endring av IDer	2
Scenario 1: Amlodipin tab 5 mg	3
Scenario 2: Morfin depottab 10 mg	3
Scenario 3: Klorheksidin liniment, oppl 5 mg/ml	4
Vedlegg 1: Amlodipin tab 5 mg	5
Situasjon før og etter endring; for LegemiddelVirkestoff	5
Situasjon før og etter endring; for tilhørende VirkestoffMedStyrke	6
Situasjon før og etter endring; for tilhørende Virkestoff	7
Situasjon før og etter endring; for tilhørende LegemiddelMerkevare, Amlodipin Sandoz	7
Situasjon før og etter endring; for tilhørende LegemiddelMerkevare, Amlodipin Accord	9
Situasjon før og etter endring; for tilhørende LegemiddelMerkevare, Norvasc.....	10
Vedlegg 2: Morfin depottab 10 mg	13
Situasjon før endring; for LegemiddelVirkestoff	13
Situasjon før endring; for tilhørende VirkestoffMedStyrke	14
Situasjon før endring; for tilhørende Virkestoff.....	15
Situasjon før endring; for tilhørende LegemiddelMerkevare, Malfin	15
Situasjon før endring; for tilhørende LegemiddelMerkevare, Dolcontin.....	17
Endring vil medføre følgende for LegemiddelVirkestoff.....	19
Endring vil medføre følgende for tilhørende VirkestoffMedStyrke	21
Endring vil medføre følgende for tilhørende Virkestoff.....	22
Endring vil medføre følgende for tilhørende LegemiddelMerkevare, Malfin.....	22
Endring vil medføre følgende for LegemiddelMerkevare, Dolcontin	24

Bakgrunn:

I dagens FEST leveres styrke knyttet til terapeutisk del for alle legemidler, uavhengig av om styrken tilhører fullstendig virkestoff (med saltform) eller terapeutisk del. Dette medfører at dataene som leveres i FEST i dag er feil for en del av legemidlene, da styrken i en del tilfeller ikke representerer den terapeutiske delen av virkestoffet, men det fullstendige virkestoffet. Med innføring av denne endringen vil styrken være knyttet til den formen av virkestoffet som den godkjente styrken/styrken på pakningen refererer til. Videre i dokumentet omtales dette som den styrkebestemmende substans (eng: Basis of Strength Substance – BoSS).

Denne endringen vil påvirke hvordan virkestoffrekvireringsgrupper i FEST (oppføringer i katalog LegemiddelVirkestoff) bygges opp.

Dette dokumentet tar sikte på å illustrere, ved 3 eksempler på LegemiddelVirkestoff som representerer ulike scenarier, hvordan innføringen av denne endringen påvirker oppbygging av LegemiddelVirkestoff, inkludert hvilke ID-er som vil endre seg/erstattes av andre ID-er. Følgende scenarier/eksempler er vist:

1. Markedsførte legemidler i LegemiddelVirkestoff har terapeutisk del som styrkebestemmende substans → ingen endring i hva som leveres i FEST fordi det allerede er korrekt.
 - a. Amlodipin tab 5 mg
2. Markedsførte legemidler i LegemiddelVirkestoff har fullstendig virkestoff som styrkebestemmende substans → gammel LegemiddelVirkestoff erstattes med en ny LegemiddelVirkestoff
 - a. Morfin depottab 10 mg
3. Markedsførte legemidler i LegemiddelVirkestoff har ulike styrkebestemmende substanser og skulle derfor ikke tilhøre felles LegemiddelVirkestoff → gammel LegemiddelVirkestoff erstattes av to nye LegemiddelVirkestoff
 - a. Klorheksidin liniment oppl 5 mg/ml

Dataene er hentet fra FEST-bygg i produksjon (2.5.1) fra katalogene LegemiddelVirkestoff og deres tilhørende VirkestoffMedStyrke, tilhørende Virkestoff og tilhørende LegemiddelMerkevare. Situasjon før og etter produksjonssetting av den aktuelle endringen er illustrert for hvert av eksemplene i dokumentet. Fullstendige eksempler i xml-format med før/etter-situasjon finnes i vedleggene 1 og 2. Endringer er markert i **blått**. Leseren oppfordres til å gå til vedleggene for detaljer.

Felles for eksemplene/scenariene om endring av ID-er

Som eksemplene under illustrerer, vil det bli endringer i LegemiddelVirkestoff-ID og VirkestoffMedStyrke-ID i de tilfellene der nye oppføringer av LegemiddelVirkestoff og VirkestoffMedStyrke opprettes. Felles for alle scenariene er at LegemiddelMerkevare-ID ikke endres. Paknings-ID skal også være uendret for alle scenariene. Virkestoff_ID på hvert enkelt virkestoff bevares. Kobling mellom virkestoff i felles hierarki blir som før, inkludert alle substanser i hierarkiet. Dette betyr for eksempel at Morfinhydroklorid og Morfinsulfatpentahydrat vil fortsatt begge være koblet til Morfin.

Viktig ny info per 2. februar 2024. DMP vil tilbake stille LegemiddelVirkestoff-ID før FEST publiseres, slik at den ikke endres. Unntaket er når en LegemiddelVirkestoff deles i to grupper.

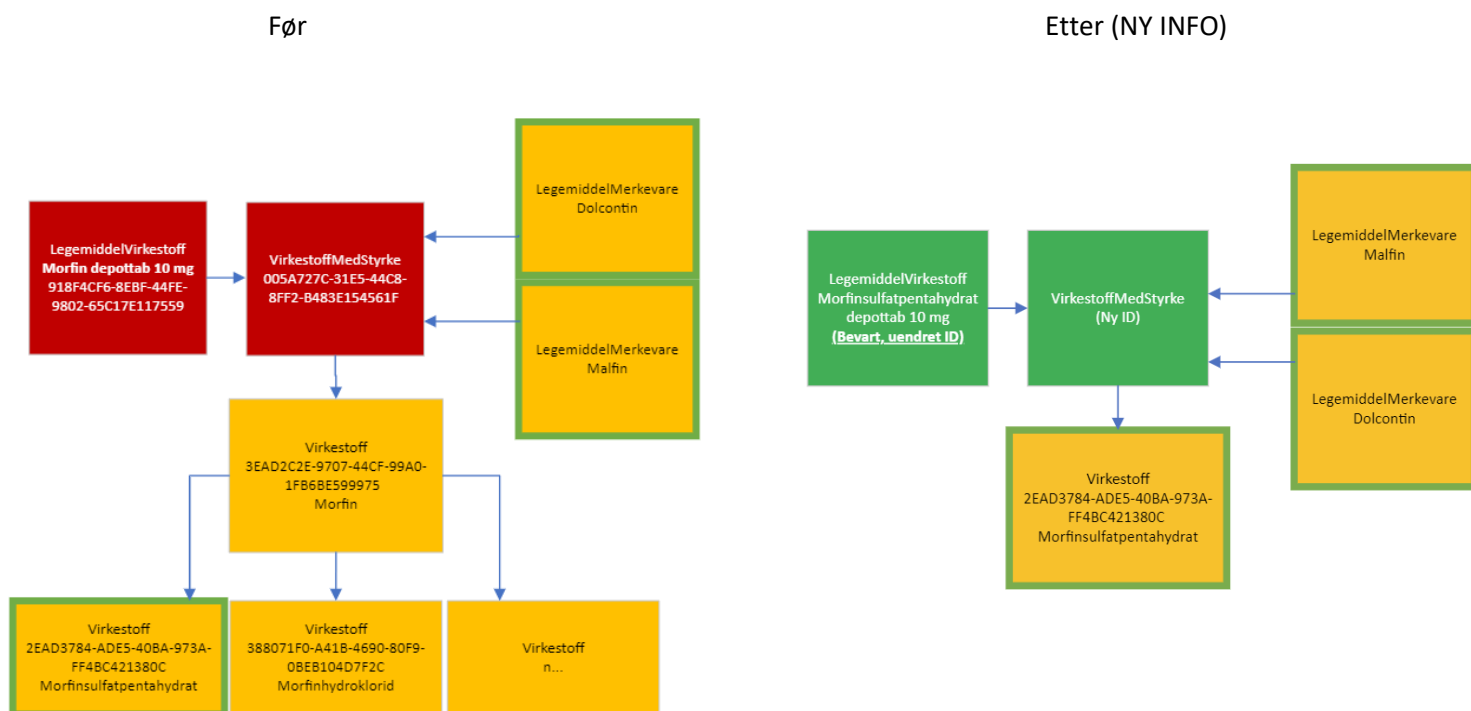
Oppførings-IDer vil bli endret som vanlig for alle oppføringer som får endring i minst én attributt. Dette er ikke uthevet ikke i eksemplene under.

Scenario 1: Amlodipin tab 5 mg

For LegemiddelVirkestoff for Amlodipin tab 5 mg finnes 3 markedsførte legemidler: Amlodipin Sandoz, Amlodipin Accord og Norvasc. Samtlige har *amlodipinbesilat* som fullstendig virkestoff og *amlodipin* som BoSS (styrkebestemmende substans). *Amlodipin* er terapeutisk del og er da allerede knyttet direkte til styrken i FEST i VirkestoffMedStyrke. For denne LegemiddelVirkestoff vil det dermed ikke være noen endringer i hvordan dataene leveres i FEST, da styrken allerede refererer til BoSS. Vedlegg 1 viser situasjon før og etter endring for dette eksempelet.

Scenario 2: Morfin depottab 10 mg

For LegemiddelVirkestoff for Morfin depottablett 10 mg finnes 2 markedsførte legemidler: Malfin og Dolcontin. Begge har *morfinsulfatpentahydrat* både som fullstendig virkestoff og som BoSS. Terapeutisk del av substansen er *morfin*. I dag ligger morfin direkte knyttet til styrken i FEST. I dette scenarioet vil det opprettes en ny LegemiddelVirkestoff: *morfinsulfatpentahydrat depottab 10 mg* og ny VirkestoffMedStyrke. Både den nye LegemiddelVirkestoff og merkevarene Malfin og Dolcontin vil få referanse til den nye VirkestoffMedStyrke.

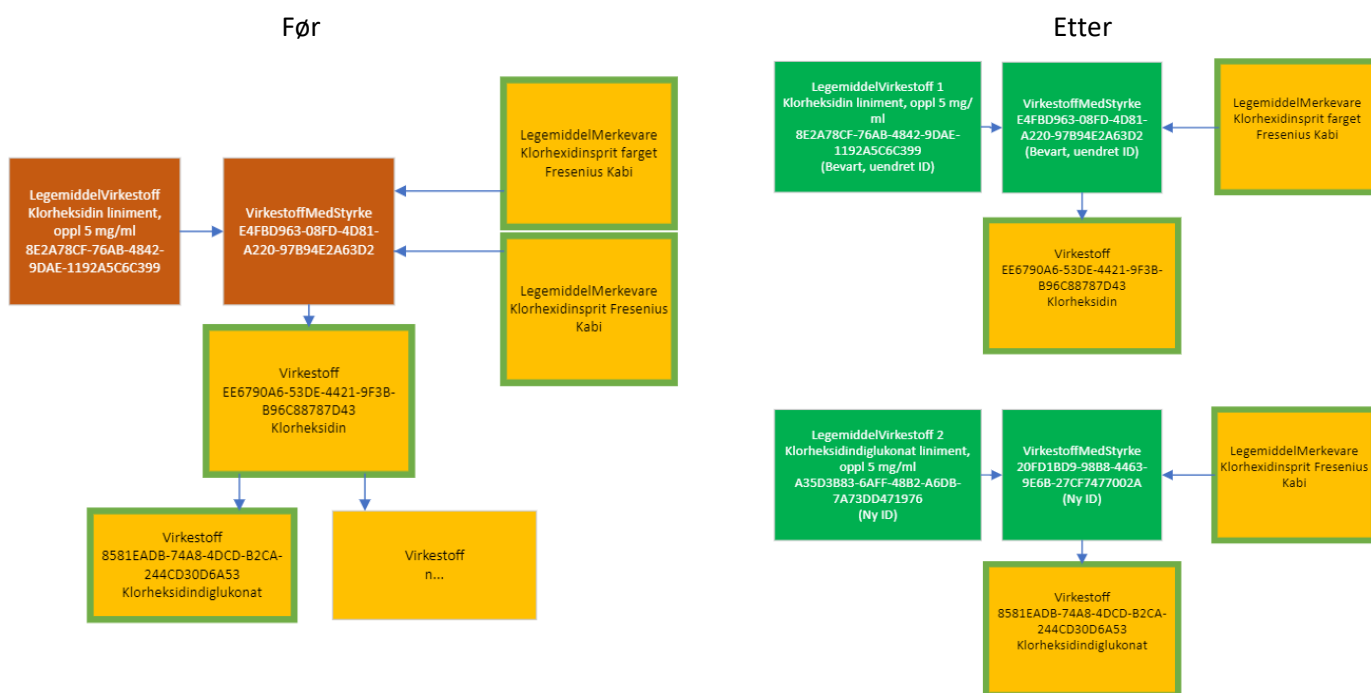


Figur 1: Før og etter endring for LegemiddelVirkestoff Morfin depottab 10 mg

Scenario 3: Klorheksidin liniment, oppl 5 mg/ml

I LegemiddelVirkestoff for Klorheksidin liniment, oppl 5 mg/ml finnes det 2 markedsførte legemidler: Klorheksidinsprit Fresenius Kabi og Klorheksidin farget Fresenius Kabi. De to legemidlene som i dag hører til samme LegemiddelVirkestoff vil etter endringen tilhøre to ulike LegemiddelVirkestoff. De to fullstendige virkestoffene har felles terapeutisk del: *klorheksidin*, og det er dette som samler dem i felles LegemiddelVirkestoff i dag.

I dette scenarioet vil det bli opprettet ett nytt LegemiddelVirkestoff. Gammel LegemiddelVirkestoff *klorheksidin liniment, oppl 5 mg/ml* bestående av Klorheksidinsprit farget Fresenius Kabi. Nytt LegemiddelVirkestoff *klorheksidindiglukonat liniment, oppl 5 mg/ml* bestående av Klorheksidinsprit Fresenius Kabi.



Figur 2: Før og etter endring for LegemiddelVirkestoff Klorheksidin liniment, oppl 5 mg/ml

Basert på data i produksjon pr 18/12-23 er Klorheksidin liniment, oppl 5 mg/ml den eneste LegemiddelVirkestoff som splittes. DMP skal kontrollsjekke med MT-innehaver om det faktisk er en forskjell i styrkebestemmende substans for de to legemidlene ettersom det er Fresenius Kabi som er MT-innehaver for begge preparatene.

Vedlegg 1: Amlodipin tab 5 mg

Situasjon før og etter endring; for LegemiddelVirkestoff

```
<OppfLegemiddelVirkestoff>
  <Id>ID_2E092775-28A9-4CE5-BD66-64D8A77A43E7</Id>
  <Tidspunkt>2023-04-05T03:11:46</Tidspunkt>
  <Status V="A" DN="Aktiv oppføring" />
  <LegemiddelVirkestoff xmlns="http://www.kith.no/xmlstds/eresept/forskrivning/2014-12-01">
    <Atc V="C08CA01" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7180" DN="Amlodipin" />
    <NavnFormStyrke>Amlodipin tab 5 mg</NavnFormStyrke>
    <Reseptgruppe V="C" DN="Reseptgruppe C" />
    <LegemiddelformKort V="53" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7448" DN="Tablett" />
    <TypeSoknadSlv V="1" DN="Skal ikke søkes" />
    <Refusjon>
      <RefRefusjonsgruppe>ID_3F0E4979-A231-448D-9544-499E5673B42B</RefRefusjonsgruppe>
      <GyldigFraDato>2008-01-17</GyldigFraDato>
    </Refusjon>
    <AdministreringLegemiddel>
      <Administrasjonsvei V="53" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7477" DN="Oral bruk" />
      <KanKnuses V="9" DN="Ukjent" />
      <EnhetDosering V="13" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7480" DN="tablett" />
      <Kortdose V="5507" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7478" DN="1+0+0+0" />
      <Forhandsregellntak V="65" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7479" DN="Tas til samme tid hver dag" />
      <BruksomradeEtikett V="50" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="MOT HØYT BLODTRYKK" />
      <BruksomradeEtikett V="110" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="HJERTEMEDISIN" />
      <BruksomradeEtikett V="205" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="MOT HJERTEKRAMPE" />
      <BruksomradeEtikett V="60" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="BLODTRYKKS MEDISIN" />
    </AdministreringLegemiddel>
  <Id>ID_853ABA5E-640F-4FE6-92E5-AC392E818972</Id>
  <SortertVirkestoffMedStyrke>
    <Sortering>0</Sortering>
```

```
<RefVirkestoffMedStyrke>ID_3D04C62D-39BC-47C4-9E18-3218DF8378AE</RefVirkestoffMedStyrke>
</SortertVirkestoffMedStyrke>
<RefLegemiddelMerkevare>ID_27F5C038-F43F-4F97-8EA8-4557FE440B73</RefLegemiddelMerkevare>
<RefLegemiddelMerkevare>ID_3B0AD484-B3EB-4743-98CA-0533946843B8</RefLegemiddelMerkevare>
<RefLegemiddelMerkevare>ID_FFE31BD7-B7A4-49CA-A821-A05915D79E40</RefLegemiddelMerkevare>
<RefPakning>ID_05319A11-7CE7-474B-AA71-F4D48630A67C</RefPakning>
<RefPakning>ID_05F2940D-E8C4-4DDB-9EDC-70EDF48250C5</RefPakning>
<RefPakning>ID_2DABEDA3-3187-4C33-9B2A-DEC843B0B41E</RefPakning>
<RefPakning>ID_3A82E63A-C639-43E3-9316-781A573F6EC7</RefPakning>
<RefPakning>ID_58DF72F2-375E-4FA8-B6FD-583AE3E32EC1</RefPakning>
<RefPakning>ID_A4D309E1-56F6-45A7-84D3-EFCC71989FA6</RefPakning>
<RefPakning>ID_B82A2E44-4E90-4687-9723-FCB0073C0BF9</RefPakning>
<RefPakning>ID_E2DCB3A9-11EB-4AEE-99AE-998519148A02</RefPakning>
<ForskrivningsenhetResept V="stk" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7452" DN="stykk" />
</LegemiddelVirkestoff>
</OppfLegemiddelVirkestoff>
```

Situasjon før og etter endring; for tilhørende VirkestoffMedStyrke

```
<OppfVirkestoff>
<Id>ID_32C63838-83A2-4BF9-8F91-DC1A19F6D8CE</Id>
<Tidspunkt>2019-02-13T18:20:15</Tidspunkt>
<Status V="A" DN="Aktiv oppføring" />
<VirkestoffMedStyrke xmlns="http://www.kith.no/xmlstds/eressept/forskrivning/2014-12-01">
<Id>ID_3D04C62D-39BC-47C4-9E18-3218DF8378AE</Id>
<Styrke V="5" U="mg" />
<RefVirkestoff>ID_7747F0C0-30CC-438E-B66F-68C2C14E710F</RefVirkestoff>
<Styrkeoperator V="L" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7445" DN="Lik" />
</VirkestoffMedStyrke>
</OppfVirkestoff>
```

Situasjon før og etter endring; for tilhørende Virkestoff

```
<OppfVirkestoff>
  <Id>ID_A2DF084A-39CF-4DD3-B3BB-6B5BD4CCFC9B</Id>
  <Tidspunkt>2022-07-22T03:11:36</Tidspunkt>
  <Status V="A" DN="Aktiv oppføring" />
  <Virkestoff xmlns="http://www.kith.no/xmlstds/eresept/forskrivning/2014-12-01">
    <Id>ID_7747F0C0-30CC-438E-B66F-68C2C14E710F</Id>
    <Navn>Amlodipin</Navn>
    <NavnEngelsk>Amlodipine</NavnEngelsk>
    <RefVirkestoff>ID_2557639B-5EC9-4587-B5DC-3A44B6E7B5B7</RefVirkestoff>
    <RefVirkestoff>ID_2B7989FC-AC59-4E21-AD9A-3C090EC71DEE</RefVirkestoff>
    <RefVirkestoff>ID_712205AF-6EFF-48E3-80DE-247288EAD12C</RefVirkestoff>
    <RefVirkestoff>ID_CA6FBCD6-9885-4F97-ADD0-C5B4304CDCC9</RefVirkestoff>
  </Virkestoff>
</OppfVirkestoff>
```

Situasjon før og etter endring; for tilhørende LegemiddelMerkevare, Amlodipin Sandoz

```
<OppfLegemiddelMerkevare>
  <Id>ID_5D6C610F-D870-4002-A7B3-712CAFC81817</Id>
  <Tidspunkt>2021-07-02T00:53:48</Tidspunkt>
  <Status V="A" DN="Aktiv oppføring" />
  <LegemiddelMerkevare xmlns="http://www.kith.no/xmlstds/eresept/forskrivning/2014-12-01">
    <Atc V="C08CA01" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7180" DN="Amlodipin" />
    <NavnFormStyrke>Amlodipin Sandoz tab 5 mg</NavnFormStyrke>
    <Reseptgruppe V="C" DN="Reseptgruppe C" />
    <LegemiddelformKort V="53" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7448" DN="Tablett" />
    <Preparattype V="7" DN="Legemiddel" />
    <TypeSoknadSlv V="1" DN="Skal ikke søkes" />
    <AdministreringLegemiddel>
      <Administrasjonsvei V="53" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7477" DN="Oral bruk" />
      <KanKnuses V="9" DN="Ukjent" />
    </AdministreringLegemiddel>
  </LegemiddelMerkevare>
</OppfLegemiddelMerkevare>
```

<Deling V="2" DN="Delbar i 2" />
<EnhetDosering V="13" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7480" DN="tablett" />
<Kortdose V="5507" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7478" DN="1+0+0+0" />
<Forhandsregellntak V="65" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7479" DN="Tas til samme tid hver dag" />
<BruksomradeEtikett V="50" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="MOT HØYT BLODTRYKK" />
<BruksomradeEtikett V="110" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="HJERTEMEDISIN" />
<BruksomradeEtikett V="205" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="MOT HJERTEKRAMPE" />
<BruksomradeEtikett V="60" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="BLODTRYKKS MEDISIN" />
</AdministreringLegemiddel>
<Id>ID_27F5C038-F43F-4F97-8EA8-4557FE440B73</Id>
<Varenavn>Amlodipin Sandoz</Varenavn>
<LegemiddelformLang>Tablett</LegemiddelformLang>
<SortertVirkestoffMedStyrke>
<Sortering>0</Sortering>
<RefVirkestoffMedStyrke>ID_3D04C62D-39BC-47C4-9E18-3218DF8378AE</RefVirkestoffMedStyrke>
</SortertVirkestoffMedStyrke>
<ProduktInfo>
<Varseltrekant>>false</Varseltrekant>
<Referanseprodukt>Norvasc</Referanseprodukt>
<Produsent>Sandoz A/S</Produsent>
</ProduktInfo>
<Reseptgyldighet>
<Varighet>P1Y</Varighet>
</Reseptgyldighet>
<Preparatomtaleavsnitt>
<Avsnittoverskrift V="SPCHUMAN_00" DN="INNHOLDSFORTEGNELSE" />
<Lenke>
<Www V="https://www.legemiddelsok.no/_layouts/15/Preparatomtaler/Spc/06-4159.pdf" />
</Lenke>
</Preparatomtaleavsnitt>
</LegemiddelMerkevare>

</OppfLegemiddelMerkevare>

Situasjon før og etter endring; for tilhørende LegemiddelMerkevare, Amlodipin Accord

<OppfLegemiddelMerkevare>

<Id>ID_481D4950-B69D-43D8-9CFB-5F3753ABE658</Id>

<Tidspunkt>2021-07-02T00:53:48</Tidspunkt>

<Status V="A" DN="Aktiv oppføring" />

<LegemiddelMerkevare xmlns="http://www.kith.no/xmlstds/eresept/forskrivning/2014-12-01">

<Atc V="C08CA01" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7180" DN="Amlodipin" />

<NavnFormStyrke>Amlodipin Accord tab 5 mg</NavnFormStyrke>

<Reseptgruppe V="C" DN="Reseptgruppe C" />

<LegemiddelformKort V="53" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7448" DN="Tablett" />

<Preparattype V="7" DN="Legemiddel" />

<TypeSoknadSlv V="1" DN="Skal ikke søkes" />

<AdministreringLegemiddel>

<Administrasjonsvei V="53" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7477" DN="Oral bruk" />

<KanKnuses V="9" DN="Ukjent" />

<EnhetDosering V="13" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7480" DN="tablett" />

<Kortdose V="5507" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7478" DN="1+0+0+0" />

<Forhandsregellnntak V="65" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7479" DN="Tas til samme tid hver dag" />

<BruksomradeEtikett V="50" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="MOT HØYT BLODTRYKK" />

<BruksomradeEtikett V="110" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="HJERTEMEDISIN" />

<BruksomradeEtikett V="205" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="MOT HJERTEKRAMPE" />

<BruksomradeEtikett V="60" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="BLODTRYKKSME
DISIN" />

</AdministreringLegemiddel>

<Id>ID_3B0AD484-B3EB-4743-98CA-0533946843B8</Id>

<Varenavn>Amlodipin Accord</Varenavn>

```
<LegemiddelformLang>Tablett</LegemiddelformLang>
<SortertVirkestoffMedStyrke>
  <Sortering>0</Sortering>
  <RefVirkestoffMedStyrke>ID_3D04C62D-39BC-47C4-9E18-
3218DF8378AE</RefVirkestoffMedStyrke>
</SortertVirkestoffMedStyrke>
<ProduktInfo>
  <Varseltrekant>>false</Varseltrekant>
  <Referanseprodukt>Norvasc</Referanseprodukt>
  <Produsent>Accord Healthcare B.V.</Produsent>
</ProduktInfo>
<Reseptgyldighet>
  <Varighet>P1Y</Varighet>
</Reseptgyldighet>
<Preparatomtaleavsnitt>
  <Avsnittoverskrift V="SPCHUMAN_00" DN="INNHOLDSFORTEGNELSE" />
  <Lenke>
    <Www V="https://www.legemiddelsok.no/_layouts/15/Preparatomtaler/Spc/16-
11438.pdf" />
  </Lenke>
</Preparatomtaleavsnitt>
</LegemiddelMerkevare>
</OppfLegemiddelMerkevare>
```

Situasjon før og etter endring; for tilhørende LegemiddelMerkevare, Norvasc

```
<OppfLegemiddelMerkevare>
  <Id>ID_2E1EFCF7-2A20-4E15-8478-AAE8CFE3C8BA</Id>
  <Tidspunkt>2021-07-02T00:53:48</Tidspunkt>
  <Status V="A" DN="Aktiv oppføring" />
  <LegemiddelMerkevare xmlns="http://www.kith.no/xmlstds/eresept/forskrivning/2014-12-01">
    <Atc V="C08CA01" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7180" DN="Amlodipin" />
```

```
<NavnFormStyrke>Norvasc tab 5 mg</NavnFormStyrke>
<Reseptgruppe V="C" DN="Reseptgruppe C" />
<LegemiddelformKort V="53" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7448" DN="Tablett" />
<Preparattype V="7" DN="Legemiddel" />
<TypeSoknadSlv V="1" DN="Skal ikke søkes" />
<AdministreringLegemiddel>
  <Administrasjonsvei V="53" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7477" DN="Oral bruk" />
  <KanKnuses V="9" DN="Ukjent" />
  <Deling V="0" DN="Ikke spesifisert" />
  <EnhetDosering V="13" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7480" DN="tablett" />
  <Kortdose V="5507" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7478" DN="1+0+0+0" />
  <Forhandsregellntak V="65" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7479" DN="Tas til samme tid hver dag" />
  <BruksomradeEtikett V="50" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="MOT HØYT BLODTRYKK" />
  <BruksomradeEtikett V="110" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="HJERTEMEDISIN" />
  <BruksomradeEtikett V="205" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="MOT HJERTEKRAMPE" />
  <BruksomradeEtikett V="60" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="BLODTRYKKS MEDISIN" />
</AdministreringLegemiddel>
<Id>ID_FFE31BD7-B7A4-49CA-A821-A05915D79E40</Id>
<Varenavn>Norvasc</Varenavn>
<LegemiddelformLang>Tablett</LegemiddelformLang>
<SortertVirkestoffMedStyrke>
  <Sortering>0</Sortering>
  <RefVirkestoffMedStyrke>ID_3D04C62D-39BC-47C4-9E18-3218DF8378AE</RefVirkestoffMedStyrke>
</SortertVirkestoffMedStyrke>
<ProduktInfo>
  <Varseltrekant>>false</Varseltrekant>
  <Produsent>Upjohn EESV</Produsent>
</ProduktInfo>
<Reseptgyldighet>
  <Varighet>P1Y</Varighet>
```

</Reseptgyldighet>

<Preparatomtaleavsnitt>

<Avsnittoverskrift V="SPCHUMAN_00" DN="INNHOLDSFORTEGNELSE" />

<Lenke>

<Www V="https://www.legemiddelsok.no/_layouts/15/Preparatomtaler/Spc/0000-07526.pdf" />

</Lenke>

</Preparatomtaleavsnitt>

</LegemiddelMerkevare>

</OppfLegemiddelMerkevare>

Vedlegg 2: Morfin depottab 10 mg

Situasjon før endring; for LegemiddelVirkestoff

```
<OppfLegemiddelVirkestoff>
  <Id>ID_992B60F6-ABA7-4E57-8B42-A47E226BF8DB</Id>
  <Tidspunkt>2022-04-18T00:52:14</Tidspunkt>
  <Status V="A" DN="Aktiv oppføring" />
  <LegemiddelVirkestoff xmlns="http://www.kith.no/xmlstds/eresept/forskrivning/2014-12-01">
    <Atc V="N02AA01" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7180" DN="Morfin" />
    <NavnFormStyrke>Morfin depottab 10 mg</NavnFormStyrke>
    <Reseptgruppe V="A" DN="Reseptgruppe A" />
    <LegemiddelformKort V="25" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7448" DN="Depottablett" />
    <TypeSoknadSlv V="1" DN="Skal ikke søkes" />
    <Opioidsoknad>true</Opioidsoknad>
    <Refusjon>
      <RefRefusjonsgruppe>ID_9E048E54-83FE-4B8E-913B-8BA52A768715</RefRefusjonsgruppe>
      <GyldigFraDato>2008-01-17</GyldigFraDato>
    </Refusjon>
    <AdministreringLegemiddel>
      <Administrasjonsvei V="53" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7477" DN="Oral bruk" />
      <KanKnuses V="2" DN="Nei" />
      <EnhetDosering V="13" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7480" DN="tablett" />
      <Kortdose V="5548" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7478" DN="2+0+0+2" />
      <Kortdose V="5559" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7478" DN="1+0+0+1" />
      <Forhandsregellntak V="134" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7479" DN="Forsiktighet ved bilkjøring og bruk av maskiner" />
      <Forhandsregellntak V="49" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7479" DN="Svelges hel" />
      <Forhandsregellntak V="144" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7479" DN="Tas hver 12. time" />
```

```
<BruksomradeEtikett V="1060" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="SMERTESTILLENDE"
/>
<BruksomradeEtikett V="770" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="MOT STERKE
SMERTER" />
<BruksomradeEtikett V="730" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="MOT SMERTER" />
<BruksomradeEtikett V="1447" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="LANGTIDSVIRKENDE
SMERTELINDRING" />
</AdministreringLegemiddel>
<Id>ID_918F4CF6-8EBF-44FE-9802-65C17E117559</Id>
<SortertVirkestoffMedStyrke>
<Sortering>0</Sortering>
<RefVirkestoffMedStyrke>ID_005A727C-31E5-44C8-8FF2-
B483E154561F</RefVirkestoffMedStyrke>
</SortertVirkestoffMedStyrke>
<RefLegemiddelMerkevare>ID_2C5E1C6B-2D24-43E0-B46B-
DF4BD792DCEC</RefLegemiddelMerkevare>
<RefLegemiddelMerkevare>ID_791AE6F6-0860-4F87-9AA4-
BC62FD38DC04</RefLegemiddelMerkevare>
<RefPakning>ID_0E7B0CED-1CCD-4BB3-A85F-DDDFC6AF8D31</RefPakning>
<RefPakning>ID_93E19057-FCD5-4375-A96F-B96753EF6C9D</RefPakning>
<RefPakning>ID_987FFD5C-7B31-4BD8-9291-B3465475C9AD</RefPakning>
<RefPakning>ID_9E28BBC1-A124-4FF6-94B6-03525910F237</RefPakning>
<ForskrivningsenhetResept V="stk" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7452" DN="stykk" />
</LegemiddelVirkestoff>
</OppfLegemiddelVirkestoff>
```

Situasjon før endring; for tilhørende VirkestoffMedStyrke

```
<OppfVirkestoff>
<Id>ID_0C57E42D-9A96-4B09-B1CC-C7296A98479F</Id>
<Tidspunkt>2020-05-15T00:51:52</Tidspunkt>
<Status V="A" DN="Aktiv oppføring" />
```

<VirkestoffMedStyrke xmlns="http://www.kith.no/xmlstds/eresept/forskrivning/2014-12-01">

<Id>ID_005A727C-31E5-44C8-8FF2-B483E154561F</Id>

<Styrke V="10" U="mg" />

<RefVirkestoff>ID_3EAD2C2E-9707-44CF-99A0-1FB6BE599975</RefVirkestoff>

<Styrkeoperator V="L" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7445" DN="Lik" />

</VirkestoffMedStyrke>

</OppfVirkestoff>

Situasjon før endring; for tilhørende Virkestoff

<OppfVirkestoff>

<Id>ID_BC13080D-AD06-4F83-B37C-BB9A36ABA252</Id>

<Tidspunkt>2020-05-15T00:51:52</Tidspunkt>

<Status V="A" DN="Aktiv oppføring" />

<Virkestoff xmlns="http://www.kith.no/xmlstds/eresept/forskrivning/2014-12-01">

<Id>ID_3EAD2C2E-9707-44CF-99A0-1FB6BE599975</Id>

<Navn>Morfin</Navn>

<NavnEngelsk>Morphine</NavnEngelsk>

<RefVirkestoff>ID_2EAD3784-ADE5-40BA-973A-FF4BC421380C</RefVirkestoff>

<RefVirkestoff>ID_388071F0-A41B-4690-80F9-0BEB104D7F2C</RefVirkestoff>

<RefVirkestoff>ID_668E2997-17F9-4529-8FE3-027E1A81517D</RefVirkestoff>

<RefVirkestoff>ID_D46FA59C-E334-442B-B207-C38AA032710C</RefVirkestoff>

<RefVirkestoff>ID_DE0B9162-BE80-4C8C-B3AD-2E21FC9B08E8</RefVirkestoff>

<RefVirkestoff>ID_EC61984D-C916-480B-9557-0F8E33594ADE</RefVirkestoff>

</Virkestoff>

</OppfVirkestoff>

Situasjon før endring; for tilhørende LegemiddelMerkevare, Malfin

<OppfLegemiddelMerkevare>

<Id>ID_D9A1EC09-2ABF-4A67-A6C3-2473AD7C2BCA</Id>

<Tidspunkt>2021-09-15T00:50:04</Tidspunkt>

<Status V="A" DN="Aktiv oppføring" />

<LegemiddelMerkevare xmlns="http://www.kith.no/xmlstds/eresept/forskrivning/2014-12-01">

<Atc V="N02AA01" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7180" DN="Morfin" />

<NavnFormStyrke>Malfin depottab 10 mg</NavnFormStyrke>

<Reseptgruppe V="A" DN="Reseptgruppe A" />

<LegemiddelformKort V="25" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7448" DN="Depottablett" />

<Preparattype V="7" DN="Legemiddel" />

<TypeSoknadSlv V="1" DN="Skal ikke søkes" />

<Opioidsoknad>true</Opioidsoknad>

<AdministreringLegemiddel>

<Administrasjonsvei V="53" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7477" DN="Oral bruk" />

<KanKnuses V="2" DN="Nei" />

<Deling V="1" DN="Ikke delbar" />

<EnhetDoserings V="13" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7480" DN="tablett" />

<Kortdose V="5559" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7478" DN="1+0+0+1" />

<Kortdose V="5548" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7478" DN="2+0+0+2" />

<Forhandsregellntak V="134" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7479" DN="Forsiktighet ved bilkjøring og bruk av maskiner" />

<Forhandsregellntak V="49" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7479" DN="Svelges hel" />

<Forhandsregellntak V="144" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7479" DN="Tas hver 12. time" />

<BruksomradeEtikett V="1060" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="SMERTESTILLENDE" />

<BruksomradeEtikett V="770" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="MOT STERKE SMERTER" />

<BruksomradeEtikett V="730" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="MOT SMERTER" />

<BruksomradeEtikett V="1447" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="LANGTIDSVIRKENDE SMERTELINDRING" />

</AdministreringLegemiddel>

<Id>ID_2C5E1C6B-2D24-43E0-B46B-DF4BD792DCEC</Id>

<Varenavn>Malfin</Varenavn>
<LegemiddelformLang>Depottablett</LegemiddelformLang>
<SortertVirkestoffMedStyrke>
<Sortering>0</Sortering>
<RefVirkestoffMedStyrke>ID_005A727C-31E5-44C8-8FF2-B483E154561F</RefVirkestoffMedStyrke>
</SortertVirkestoffMedStyrke>
<ProduktInfo>
<Varseltrekant>true</Varseltrekant>
<Referanseprodukt>Dolcontin</Referanseprodukt>
<Produsent>Teva Sweden AB</Produsent>
</ProduktInfo>
<Reseptgyldighet>
<Varighet>P1Y</Varighet>
</Reseptgyldighet>
<Preparatomtaleavsnitt>
<Avsnittoverskrift V="SPCHUMAN_00" DN="INNHOLDSFORTEGNELSE" />
<Lenke>
<Www V="https://www.legemiddelsok.no/_layouts/15/Preparatomtaler/Spc/2000-08684.pdf" />
</Lenke>
</Preparatomtaleavsnitt>
</LegemiddelMerkevare>
</OppfLegemiddelMerkevare>

Situasjon før endring; for tilhørende LegemiddelMerkevare, Dolcontin

<OppfLegemiddelMerkevare>
<Id>ID_CC1880E5-161D-463A-88A2-31015E5E6C7E</Id>
<Tidspunkt>2021-09-02T00:50:19</Tidspunkt>
<Status V="A" DN="Aktiv oppføring" />

<LegemiddelMerkevare xmlns="http://www.kith.no/xmlstds/eresept/forskrivning/2014-12-01">

<Atc V="N02AA01" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7180" DN="Morfin" />

<NavnFormStyrke>Dolcontin depottab 10 mg</NavnFormStyrke>

<Reseptgruppe V="A" DN="Reseptgruppe A" />

<LegemiddelformKort V="25" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7448" DN="Depottablett" />

<Preparattype V="7" DN="Legemiddel" />

<TypeSoknadSlv V="1" DN="Skal ikke søkes" />

<Opioidsoknad>true</Opioidsoknad>

<AdministreringLegemiddel>

<Administrasjonsvei V="53" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7477" DN="Oral bruk" />

<KanKnuses V="2" DN="Nei" />

<Deling V="1" DN="Ikke delbar" />

<EnhetDoserings V="13" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7480" DN="tablett" />

<Kortdose V="5559" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7478" DN="1+0+0+1" />

<Kortdose V="5548" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7478" DN="2+0+0+2" />

<Forhandsregellntak V="134" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7479" DN="Forsiktighet ved bilkjøring og bruk av maskiner" />

<Forhandsregellntak V="49" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7479" DN="Svelges hel" />

<Forhandsregellntak V="144" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7479" DN="Tas hver 12. time" />

<BruksomradeEtikett V="1060" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="SMERTESTILLENDE" />

<BruksomradeEtikett V="770" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="MOT STERKE SMERTER" />

<BruksomradeEtikett V="730" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="MOT SMERTER" />

<BruksomradeEtikett V="1447" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="LANGTIDSVIRKENDE SMERTELINDRING" />

</AdministreringLegemiddel>

<Id>ID_791AE6F6-0860-4F87-9AA4-BC62FD38DC04</Id>

<Varenavn>Dolcontin</Varenavn>

<LegemiddelformLang>Depottablett</LegemiddelformLang>

<SortertVirkestoffMedStyrke>

<Sortering>0</Sortering>

<RefVirkestoffMedStyrke>ID_005A727C-31E5-44C8-8FF2-B483E154561F</RefVirkestoffMedStyrke>

</SortertVirkestoffMedStyrke>

<ProduktInfo>

<Varseltrekant>>true</Varseltrekant>

<Produsent>Mundipharma AS</Produsent>

</ProduktInfo>

<Reseptgyldighet>

<Varighet>P1Y</Varighet>

</Reseptgyldighet>

<Preparatomtaleavsnitt>

<Avsnittoverskrift V="SPCHUMAN_00" DN="INNHOLDSFORTEGNELSE" />

<Lenke>

<Www V="https://www.legemiddelsok.no/_layouts/15/Preparatomtaler/Spc/0000-07070.pdf" />

</Lenke>

</Preparatomtaleavsnitt>

</LegemiddelMerkevare>

</OppfLegemiddelMerkevare>

Endring vil medføre følgende for LegemiddelVirkestoff

<OppfLegemiddelVirkestoff>

<Id>ID_992B60F6-ABA7-4E57-8B42-A47E226BF8DB</Id>

<Tidspunkt>2022-04-18T00:52:14</Tidspunkt>

<Status V="A" DN="Aktiv oppføring" />

<LegemiddelVirkestoff xmlns="http://www.kith.no/xmlstds/eresept/forskrivning/2014-12-01">

<Atc V="N02AA01" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7180" DN="Morfin" />

<NavnFormStyrke>Morfinsulfatpentahydrat depottab 10 mg</NavnFormStyrke>

```
<Reseptgruppe V="A" DN="Reseptgruppe A" />
<LegemiddelformKort V="25" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7448" DN="Depottablett" />
<TypeSoknadSlv V="1" DN="Skal ikke søkes" />
<Opioidsoknad>true</Opioidsoknad>
<Refusjon>
  <RefRefusjonsgruppe>ID_9E048E54-83FE-4B8E-913B-
8BA52A768715</RefRefusjonsgruppe>
  <GyldigFraDato>2008-01-17</GyldigFraDato>
</Refusjon>
<AdministreringLegemiddel>
  <Administrasjonsvei V="53" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7477" DN="Oral bruk" />
  <KanKnuses V="2" DN="Nei" />
  <EnhetDosering V="13" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7480" DN="tablett" />
  <Kortdose V="5548" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7478" DN="2+0+0+2" />
  <Kortdose V="5559" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7478" DN="1+0+0+1" />
  <Forhandsregellntak V="134" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7479" DN="Forsiktighet ved
bilkjøring og bruk av maskiner" />
  <Forhandsregellntak V="49" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7479" DN="Svelges hel" />
  <Forhandsregellntak V="144" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7479" DN="Tas hver 12. time" />
  <BruksomradeEtikett V="1060" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="SMERTESTILLENDE"
/>
  <BruksomradeEtikett V="770" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="MOT STERKE
SMERTER" />
  <BruksomradeEtikett V="730" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="MOT SMERTER" />
  <BruksomradeEtikett V="1447" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="LANGTIDSVIRKENDE
SMERTELINDRING" />
</AdministreringLegemiddel>
<Id>ID_918F4CF6-8EBF-44FE-9802-65C17E117559</Id> (ID bevares)
<SortertVirkestoffMedStyrke>
  <Sortering>0</Sortering>
```

```
<RefVirkestoffMedStyrke>ID_005A727C-31E5-44C8-8FF2-B483E154561F -> Får ny ID</RefVirkestoffMedStyrke>
</SortertVirkestoffMedStyrke>
<RefLegemiddelMerkevare>ID_2C5E1C6B-2D24-43E0-B46B-DF4BD792DCEC</RefLegemiddelMerkevare>
<RefLegemiddelMerkevare>ID_791AE6F6-0860-4F87-9AA4-BC62FD38DC04</RefLegemiddelMerkevare>
<RefPakning>ID_0E7B0CED-1CCD-4BB3-A85F-DDDFC6AF8D31</RefPakning>
<RefPakning>ID_93E19057-FCD5-4375-A96F-B96753EF6C9D</RefPakning>
<RefPakning>ID_987FFD5C-7B31-4BD8-9291-B3465475C9AD</RefPakning>
<RefPakning>ID_9E28BBC1-A124-4FF6-94B6-03525910F237</RefPakning>
<ForskrivningsenhetResept V="stk" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7452" DN="stykk" />
</LegemiddelVirkestoff>
</OppfLegemiddelVirkestoff>
```

Endring vil medføre følgende for tilhørende VirkestoffMedStyrke

```
<OppfVirkestoff>
<Id>ID_0C57E42D-9A96-4B09-B1CC-C7296A98479F </Id>
<Tidspunkt>2020-05-15T00:51:52</Tidspunkt>
<Status V="A" DN="Aktiv oppføring" />
<VirkestoffMedStyrke xmlns="http://www.kith.no/xmlstds/eressept/forskrivning/2014-12-01">
<Id>ID_005A727C-31E5-44C8-8FF2-B483E154561F -> Får ny ID</Id>
<Styrke V="10" U="mg" />
<RefVirkestoff>ID_3EAD2C2E-9707-44CF-99A0-1FB6BE599975 -> ID_2EAD3784-ADE5-40BA-973A-FF4BC421380C </RefVirkestoff>
<Styrkeoperator V="L" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7445" DN="Lik" />
</VirkestoffMedStyrke>
</OppfVirkestoff>
```

Endring vil medføre at tilhørende Virkestoff endres til et annet. Hvert enkelt virkestoff blir uendret, både termnavn og ID. Det tilhørende virkestoffet etter endring er gjengitt her.

<OppfVirkestoff>

...

<Virkestoff xmlns="http://www.kith.no/xmlstds/eresept/forskrivning/2014-12-01">

<Id>ID_2EAD3784-ADE5-40BA-973A-F4BC421380C </Id>

<Navn>Morfinsulfatpentahydrat</Navn>

<NavnEngelsk>Morphine sulfate pentahydrate</NavnEngelsk>

</Virkestoff>

</OppfVirkestoff>

Endring vil medføre følgende for tilhørende LegemiddelMerkevare, Malfin

<OppfLegemiddelMerkevare>

<Id>ID_D9A1EC09-2ABF-4A67-A6C3-2473AD7C2BCA</Id>

<Tidspunkt>2021-09-15T00:50:04</Tidspunkt>

<Status V="A" DN="Aktiv oppføring" />

<LegemiddelMerkevare xmlns="http://www.kith.no/xmlstds/eresept/forskrivning/2014-12-01">

<Atc V="N02AA01" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7180" DN="Morfin" />

<NavnFormStyrke>Malfin depottab 10 mg</NavnFormStyrke>

<Reseptgruppe V="A" DN="Reseptgruppe A" />

<LegemiddelformKort V="25" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7448" DN="Depottablett" />

<Preparattype V="7" DN="Legemiddel" />

<TypeSoknadSlv V="1" DN="Skal ikke søkes" />

<Opioidsoknad>true</Opioidsoknad>

<AdministreringLegemiddel>

<Administrasjonsvei V="53" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7477" DN="Oral bruk" />

<KanKnuses V="2" DN="Nei" />

<Deling V="1" DN="Ikke delbar" />

```
<EnhetDosering V="13" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7480" DN="tablett" />
<Kortdose V="5559" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7478" DN="1+0+0+1" />
<Kortdose V="5548" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7478" DN="2+0+0+2" />
<Forhandsregellntak V="134" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7479" DN="Forsiktighet ved
bilkjøring og bruk av maskiner" />
<Forhandsregellntak V="49" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7479" DN="Svelges hel" />
<Forhandsregellntak V="144" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7479" DN="Tas hver 12. time" />
<BruksomradeEtikett V="1060" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="SMERTESTILLENDE"
/>
<BruksomradeEtikett V="770" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="MOT STERKE
SMERTER" />
<BruksomradeEtikett V="730" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="MOT SMERTER" />
<BruksomradeEtikett V="1447" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="LANGTIDSVIRKENDE
SMERTELINDRING" />
</AdministreringLegemiddel>
<Id>ID_2C5E1C6B-2D24-43E0-B46B-DF4BD792DCEC</Id>
<Varenavn>Malfin</Varenavn>
<LegemiddelformLang>Depottablett</LegemiddelformLang>
<SortertVirkestoffMedStyrke>
<Sortering>0</Sortering>
<RefVirkestoffMedStyrke>ID_005A727C-31E5-44C8-8FF2-B483E154561F -> Får ny
ID</RefVirkestoffMedStyrke>
</SortertVirkestoffMedStyrke>
<ProduktInfo>
<Varseltrekant>>true</Varseltrekant>
<Referanseprodukt>Dolcontin</Referanseprodukt>
<Produsent>Teva Sweden AB</Produsent>
</ProduktInfo>
<Reseptgyldighet>
<Varighet>P1Y</Varighet>
</Reseptgyldighet>
```

<Preparatomtaleavsnitt>

<Avsnittoverskrift V="SPCHUMAN_00" DN="INNHOLDSFORTEGNELSE" />

<Lenke>

<Www V="https://www.legemiddelsok.no/_layouts/15/Preparatomtaler/Spc/2000-08684.pdf" />

</Lenke>

</Preparatomtaleavsnitt>

</LegemiddelMerkevare>

</OppfLegemiddelMerkevare>

Endring vil medføre følgende for LegemiddelMerkevare, Dolcontin

<OppfLegemiddelMerkevare>

<Id>ID_CC1880E5-161D-463A-88A2-31015E5E6C7E</Id>

<Tidspunkt>2021-09-02T00:50:19</Tidspunkt>

<Status V="A" DN="Aktiv oppføring" />

<LegemiddelMerkevare xmlns="http://www.kith.no/xmlstds/eresept/forskrivning/2014-12-01">

<Atc V="N02AA01" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7180" DN="Morfin" />

<NavnFormStyrke>Dolcontin depottab 10 mg</NavnFormStyrke>

<Reseptgruppe V="A" DN="Reseptgruppe A" />

<LegemiddelformKort V="25" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7448" DN="Depottablett" />

<Preparattype V="7" DN="Legemiddel" />

<TypeSoknadSlv V="1" DN="Skal ikke søkes" />

<Opioidsoknad>true</Opioidsoknad>

<AdministreringLegemiddel>

<Administrasjonsvei V="53" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7477" DN="Oral bruk" />

<KanKnuses V="2" DN="Nei" />

<Deling V="1" DN="Ikke delbar" />

<EnhetDosering V="13" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7480" DN="tablett" />

<Kortdose V="5559" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7478" DN="1+0+0+1" />


```
<Kortdose V="5548" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7478" DN="2+0+0+2" />
<Forhandsregellntak V="134" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7479" DN="Forsiktighet ved
bilkjøring og bruk av maskiner" />
<Forhandsregellntak V="49" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7479" DN="Svelges hel" />
<Forhandsregellntak V="144" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7479" DN="Tas hver 12. time" />
<BruksomradeEtikett V="1060" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="SMERTESTILLENDE"
/>
<BruksomradeEtikett V="770" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="MOT STERKE
SMERTER" />
<BruksomradeEtikett V="730" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="MOT SMERTER" />
<BruksomradeEtikett V="1447" S="2.16.578.1.12.4.1.1.7488" DN="LANGTIDSVIRKENDE
SMERTELINDRING" />
</AdministreringLegemiddel>
<Id>ID_791AE6F6-0860-4F87-9AA4-BC62FD38DC04</Id>
<Varenavn>Dolcontin</Varenavn>
<LegemiddelformLang>Depottablett</LegemiddelformLang>
<SortertVirkestoffMedStyrke>
<Sortering>0</Sortering>
<RefVirkestoffMedStyrke>ID_005A727C-31E5-44C8-8FF2-B483E154561F -> Får ny
ID</RefVirkestoffMedStyrke>
</SortertVirkestoffMedStyrke>
<ProduktInfo>
<Varseltrekant>>true</Varseltrekant>
<Produsent>Mundipharma AS</Produsent>
</ProduktInfo>
<Reseptgyldighet>
<Varighet>P1Y</Varighet>
</Reseptgyldighet>
<Preparatomtaleavsnitt>
<Avsnittoverskrift V="SPCHUMAN_00" DN="INNHOLDSFORTEGNELSE" />
<Lenke>
```

<Www V="https://www.legemiddelsok.no/_layouts/15/Preparatomtaler/Spc/0000-07070.pdf" />

</Lenke>

</Preparatomtaleavsnitt>

</LegemiddelMerkevare>

</OppfLegemiddelMerkevare>