

Vejledning

- Rubrik 3:** Stofnavn d.v.s. det virkelige indholdsstof (ikke et evt. deklareret indholdsstof). (eksempel: Tetracyclini hydrochloridum og *ikke* Tetracyclinum (som klorid). Indholdsstoffernes navne betegnes med de i ”Danske Lægemiddelstandarder” (DLS) anførte navne. Såfremt et sådant ikke findes, anvendes INN-, NFN-, BAN- eller USAN-navn. Hvis ingen af disse navne er fastsat, må handelsnavnet eller et kemisk navn anvendes. For farvestoffer anføres E-nummer i henhold til gældende udgave af DLS.
- Rubrik 4:** Præparatets kvantitative sammensætning i mg eller g excl. eventuelt overskud af virksomme stoffer. Hvis der tilsættes overskud af virksomme stoffer, anføres dette i procent i en parentes efter mængdeangivelsen. Mængderne angives per. enhed (ml, g, tablet o.s.v.) med så få cifre som muligt, og den anvendte enhed anføres øverst i rubrikken. Såfremt en mængde ikke kan angives nøjagtigt, tilføjes ca. foran mængdeangivelsen.
- Rubrik 5:** Specifikation for identitet og renhed for samtlige indholdsstoffer. Såfremt der ikke kan henvises til en farmakopé eller lignende (f.eks. Ph.Eur, Ph.Nord, BP, UPS, DLS) henvises til et vedlagt bilag eller bilag i indsendt materiale.
- Rubrik 6:** Efter hvert stof anføres et bogstav til identificering af stoftype. Følgende bogstaver anvendes:

- A: Virksomme stoffer
- F: Farvestoffer
- K: Konserveringsstoffer
- X: Aroma- og smagsstoffer
- C: Øvrige inaktive substanser