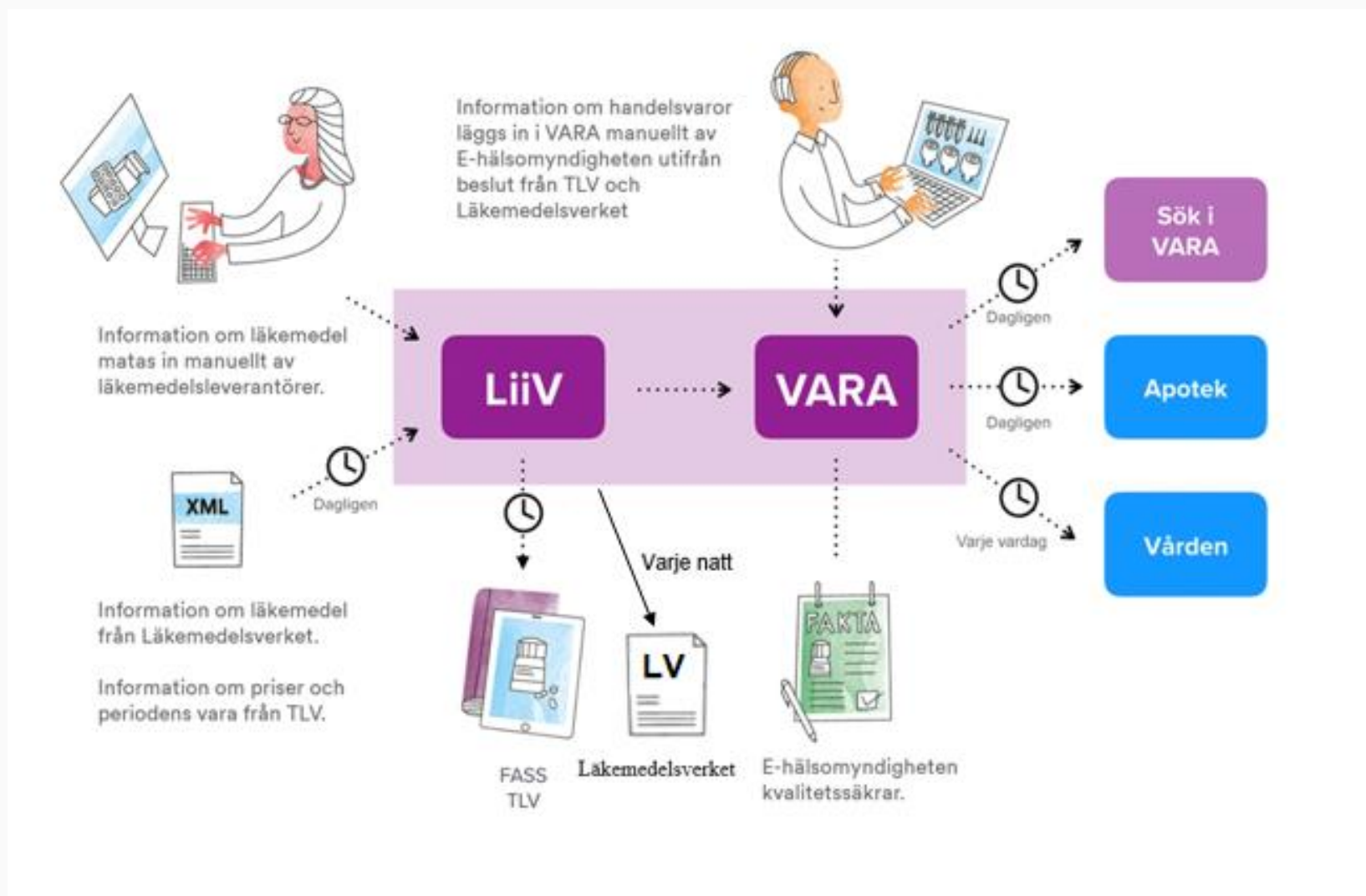


Utbildningsmaterial för LiiV (Leverantörernas information i VARA)

Bakgrund till LiiV

- VARA produktionssattes i oktober 2010, i samband med omregleringen av apoteksmarknaden
- E-hälsomyndigheten fick ett regeringsuppdrag att ta över sammanställning av leverantörernas information från LäkeMedelsverket, vilket ledde till att LiiV byggdes
- LiiV produktionssattes i november 2016 och ersatte LäkeMedelsverkets system NPL (Nationellt Produktregister för LäkeMedel)

Informationsflöde



Flöde VARA - LiiV

- När informationen sparats in i LiiV går den direkt över till VARA
- I VARA kvalitetssäkras informationen av farmaceuter innan den publiceras vid midnatt
- Om någon avvikelse upptäcks i kvalitetsgranskningen kontaktas företaget som får ändra informationen i LiiV

För att informationen ska publiceras vid midnatt måste alla ändringar vara inlagda i LiiV senast kl. 15 samma dag

Handbok LiiV

- Handboken beskriver läkemedelsföretagens arbete i LiiV
- [LiiV \(Leverantörernas information i VARA\) • E-hälsomyndigheten \(ehalsomyndigheten.se\)](#)

Relaterad information

Ansökan

[Behörighetsadministratör](#)

[English: Application user administrator form](#)

Vägledning

[Handbok LiiV](#)

[English: Handbook LiiV](#)

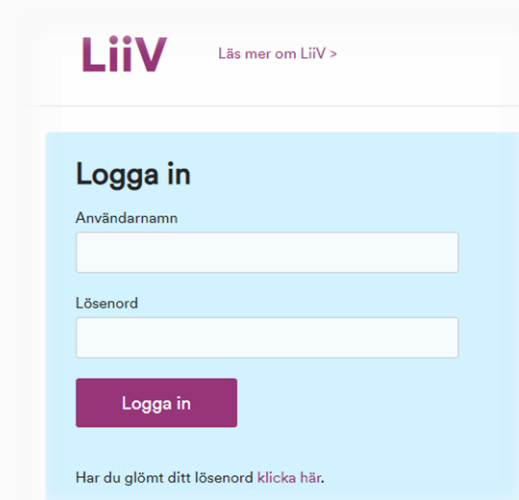
[Utbildningsmaterial LiiV](#)

[English: Training material for LiiV](#)

[Riktlinjer för förpackningstyp](#)

Logga in

- Inloggning via informationssida för LiiV:
www.ehalsomyndigheten.se/liiv
- Personligt användarkonto krävs
- Inloggning sker med användarnamn och lösenord



The screenshot shows the LiiV login interface. At the top left is the LiiV logo, and to its right is a link "Läs mer om LiiV >". Below this is a light blue box containing the login form. The form has the title "Logga in" and two input fields: "Användarnamn" and "Lösenord". A purple "Logga in" button is positioned below the fields. At the bottom of the form, there is a link: "Har du glömt ditt lösenord klicka här."

Användarkonton i Liiv

Roller:

- Läsanvändare - får endast läsa företagets information
- Skrivanvändare - får editera företagets information
- Behörighetsadministratör - får editera företagets information samt lägga upp nya användarkonton kopplade till företaget
- Konsultadministratör - får lägga upp användarkonton åt kollegor på konsultföretaget
- Konsult - blir sökbar för övriga företag så att de kan ge behörighet till denna person

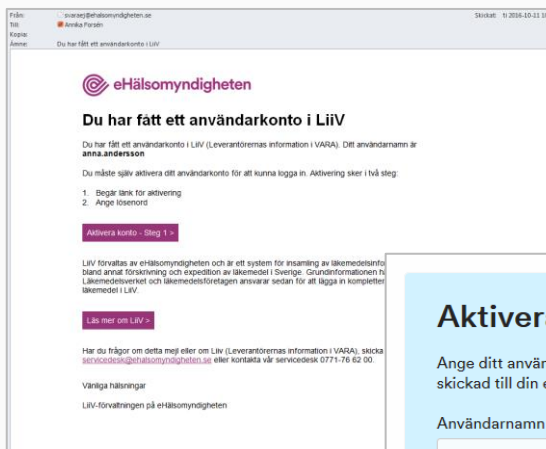
Ansökan behörighetsadministratör

Den första användaren på företaget skickar in en ansökan till servicedesk@ehalsomyndigheten.se. Denna person kan sedan skapa konton åt kollegor och konsulter

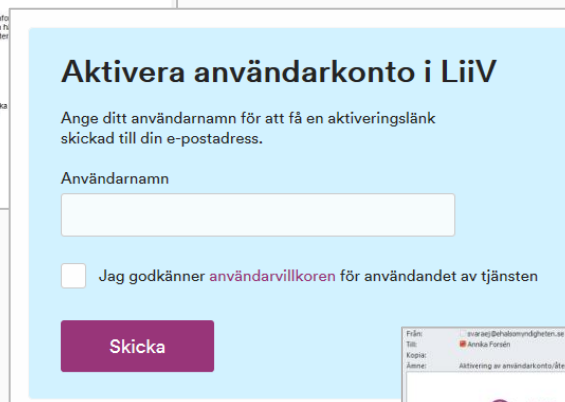
Användaruppgifter (Obligatoriska fält är markerade med *)

Förnamn*	Efternamn*
Företagsnamn*	VAT-nummer*
E-postadress för information om användarkonto*	
E-postadress för avisering om uppdateringar på företagets produkter	
Telefonnummer*	Kontaktperson för E-hälsomyndigheten för frågor om ditt företags produkter* <input type="checkbox"/> JA <input type="checkbox"/> NEJ
Kommentar	

Inloggning första gången

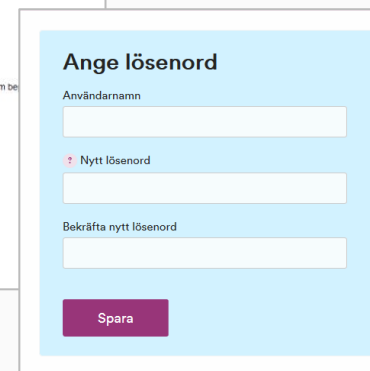


1. Mejl skickas när kontot skapas. Klicka på länk i mejlet.



2. Ange användarnamn (från mejlet). Läs och godkänn villkoren.

3. Nytt mejl skickas. Klicka på länk (endast giltig i 15 minuter)



4. Ange önskat lösenord

Glömt lösenord

Logga in

Användarnamn

Lösenord

Logga in

Har du glömt ditt lösenord [klicka här](#).

Allmänna funktioner

Klicka här för att byta språk

Klicka här för att byta företag om du har flera behörigheter

Liiv Sök läkemedel Mitt användarkonto Administration

Språk: Svenska Orifarm Generics AB Logga ut

Abilify

10 mg Tablett

Uppdaterad: 2024-09-12 21:12 Visa förändringslogg →

Föregående produktnamn:		Bryttillstånd för dosdispensering:	Ja
Marknadsförs:	Ja	Hållbarhet dosdispensering:	6 månader
? Styrka numerisk med enhet:	10 mg	Innehåller laktos:	Ja
Fylls i om styrka finns angiven i SPC. Om styrkan inte kan anges i ett fält (ex. för kombinationsprodukter) lämnas fältet tomt.		Innehåller latex:	Nej
Godkännandenummer:	182700	Biologiskt läkemedel:	Nej
Europeiskt godkännandenummer:	EU/1/04/276	Särskilt läkemedel:	Nej
Godkännandedatum:	2004-06-04	Narkotikaklass:	Ej narkotikaklassad
		Receptbelagd:	Receptbelagt
		Iterering:	
		Utökad övervakning:	Nej
		Utlämnande begränsning:	
		? Dosenhet:	tablett
		Administreringsvägar:	Oral användning

Frågetecknen visar vilka fält som kan redigeras. Kort beskrivning visas när man för muspekaren över

Startsida – sök läkemedel

Sök läkemedel
Mitt användarkonto
Administration

Språk: Svenska

Orifarm AB

Logga ut

Sök läkemedel

Dölj avregistrerade produkter
 Visa en

Sök
Exportera

Produktnamn

- ATC-kod
- Europeiskt godkännandennummer
- Svenskt godkännandennummer
- Godkännandennummer
- NPL id
- NPL pack id
- Original NPL id
- Produktnamn
- Produktkod
- Substans
- Varunummer

Visar alla dina läkemedel

Antal träffar: 3021

Produktnamn	Styrka	Läkemedelsform	Sv. godkännandenr.	Eur. godkännandenr.	Marknadsförs	Senast ändrad
Abacavir/Lamivudine Orifarm	600 mg/300 mg	Filmdragerad tablett			Nej(0/1)	2020-02-06 05:34
Abacavir/Lamivudine Orifarm	600 mg/300 mg	Filmdragerad tablett			Nej(0/1)	2020-01-01 05:31
ABASAGLAR KwikPen	100 enheter/ml	Injektionsvätska, lösning i förfylld injektionspenna		EU/1/14/944	Ja(7/15)	2021-12-01 05:32
	mg			EU/1/04/276	Ja(4/7)	2021-11-11 21:13

Ange önskad sökterm här

Välj sökparameter (produktnamn förvalt)

När man loggat in visas en lista med de läkemedel som är registrerade på det företag som användarkontot är kopplat till.

Klicka här för att komma till produktsidan

Klicka här för att visa produktens förpackningar

Sökresultat

Sök läkemedel

ATC-kod ▼

Dölj avregistrerade produkter
 Visa endast marknadsförda
 Visa endast ej marknadsförda

Sök 🔍

Rensa sökning ✕

Exportera ▼

Filtrera sökresultat genom att kryssa i ruta

Rensa sökresultat

Visar resultat för ... "A10"

Antal träffar: 7

Produktnamn ▼	Styrka ▼	Läkemedelsform ▼	Sv. godkännandenr.	Eur. godkännandenr.	Marknadsförs ▼	Senast ändrad ▼
Glimepirid Bluefish	1 mg	Tablett	26269		Ja(1/5)	2022-11-14 21:06
Glimepirid Bluefish	2 mg	Tablett	26270		Ja(1/5)	2022-11-14 21:06
Glimepirid Bluefish	3 mg	Tablett	26271		Ja(1/5)	2022-11-14 21:07
Glimepirid STADA	1 mg	Tablett	22682		Ja(1/10)	2022-11-14 21:10
Glimepirid STADA	3 mg	Tablett	22684		Ja(1/10)	2022-11-14 21:09
Glimepirid STADA	2 mg	Tablett	22683		Ja(1/10)	2022-11-14 21:10
Glipizide	5 mg	Tablett			Ja(1/1)	2022-03-11 05:32

Exportera sökresultat

Sök läkemedel

Dölj avregistrerade produkter
 Visa endast marknadsförda
 Visa endast ej marknadsförda

Sök

Visa alla ✕

Exportera ▼

Visar resultat för ... "A10"

Antal träffar: 7

Produktnamn ▼ Styrka ▼ Läkemedelsform ▼

Insulatard	40 IE/ml	Injektionsvätska
Insulatard®	100 IE/ml	Injektionsvätska
Insulatard®	100 IE/ml	Injektionsvätska

	A	B	C	D	E	F	G	H
1	Produktnamn	Styrka klartext	Läkemedelsform	Förpackningsinnehåll	Marknadsförs	Marknadsförs från	NPL id	NPL pack id
2	ABASAGLAR Kw	100 enheter/ml	Injektionsvätska,	Förfylld injektionsper	Nej		20130705000075	20160919100025
3	ABASAGLAR Kw	100 enheter/ml	Injektionsvätska,	Förfylld injektionsper	Ja		20130705000075	20170802100070
4	Actos	15 mg	Tablett	Blistert, 28 tabletter (P	Nej		20001013000012	20041104100450
5	Actos	15 mg	Tablett	Blistert, 98 tabletter (P	Nej		20001013000012	20041104100443
6	Actos	30 mg	Tablett	Blistert, 98 tabletter (P	Nej		20001013000029	20041104100467
7	Actos	30 mg	Tablett	Blistert, 28 tabletter (P	Nej		20001013000029	20041104100474
8	Actos	45 mg	Tablett	Blistert, 98 tabletter (P	Nej		20030916000010	20051027100307
9	Actrapid	100 IE/ml	Injektionsvätska,	Cylinderampull, 5 x 1,	Nej		20001103000083	10010101102937
10	Actrapid PenSe	100 IE/ml	Injektionsvätska,	Förfylld injektionsper	Nej		20030205000073	20030127100011
11	Apidra (SoloSta	100 enheter/ml	Injektionsvätska,	Förfylld penna, 5 x 3 n	Nej		20040927000084	20110303100834
12	Avandamet®	2 mg/500 mg	Filmdragerad tabl	Blistert 112 tabletter (F	Nej		20031020000026	20061207100201
13	Avandamet®	4 mg/1000 mg	Filmdragerad tabl	Blistert 112 tabletter (5	Nej		20040607006498	20100721100097
14	Avandia®	4 mg	Filmdragerad tabl	Blistert, 112 tabl (PD: C	Nej		20000711000034	20050407100111
15	Avandia®	4 mg	Filmdragerad tabl	Blistert, 56 tabl (PD: Or	Nej		20000711000034	20050407100104
16	Avandia®	4 mg	Filmdragerad tabl	Blistert, 28 tabl (PD: Or	Nej		20000711000034	20050407100128
17	Avandia®	8 mg	Filmdragerad tabl	Blistert, 112 tabl (PD: C	Nej		20000711000041	20060405100693
18	Avandia®	8 mg	Filmdragerad tabl	Blistert, 28 tabl (PD: Or	Nej		20000711000041	20060405100686
19	BYDUREON	2 mg	Pulver och vätska	Injektionsflaska + förf	Nej		20100309000023	20131212100081
20	BYDUREON	2 mg	Pulver och vätska	Tvåkammarcyliinder i i	Ja		20131228000023	20150909100050
21	BYETTA	10 mikrogram/c	Injektionsvätska,	Förfylld injektionsper	Ja		20051106000061	20110419100322
22	Forxiga	10 mg	Filmdragerad tabl	Blistert, 98 tabletter (k	Nej		20101221000108	20131115100508
23	Forxiga	10 mg	Filmdragerad tabl	Blistert, 90 x 1 tablette	Nej		20101221000108	20170512100025
24	Forxiga	10 mg	Filmdragerad tabl	Blistert, 28 tabletter (k	Nej		20101221000108	20140912100222
25	Glucobay	50 mg	Tablett	Blistert, 120 tabletter	Nej		20080704000074	20080924100745
26	Glucobay	50 mg	Tablett	Blistert, 30 tabletter	Nej		20080704000074	20080924100738

Visa produkt

Abilify

10 mg Tablett

Uppdaterad: 2024-09-12 21:12 [Visa förändringslogg →](#)

[Redigera](#) [Skicka meddelande](#)

Klicka här för att redigera informationen på produkten

Klicka här för att visa förändringslogg

Föregående produktnamn:		Brytillstånd för dosdispensering:	Ja
Marknadsförs:	Ja	Hållbarhet dosdispensering:	6 månader
? Styrka numerisk med enhet:	10 mg	Innehåller laktos:	Ja
ATC kod:	N05AX12	Innehåller latex:	Nej
Produkttyp:	Läkemedel	Biologiskt läkemedel:	
NPL id:	20040607011409	Särskilt läkemedel:	Nej
Svenskt godkännandenummer:		Narkotikaklass:	Ej narkotikaklassad
Godkännandenummer:	182700	Receptbelagd:	Receptbelagt
Europeiskt godkännandenummer:	EU/1/04/276	Iterering:	
Godkännandedatum:	2004-06-04	Utökad övervakning:	Nej
Godkännandeprocédur:	Centrala proceduren	Utlämnandebegränsning:	
Substansbeskrivning:	Aripiprazol	? Dosenhet:	tablett
		Administreringsvägar:	Oral användning

Utbytbarhet

Substans	Läkemedelsform	Styrka
Aripiprazol	Tablett	10 mg

Visa produkt fortsättning

Farmaceutisk produkt 1:

Mängder angivna per farmaceutisk grundenhet

Beståndsdel	Substans	Mängd	Enhet	Tillägg	CAS-nummer
Aktiv beståndsdel	alfakacidol	0,5	mikrogram	Angiven mängd är den avsedda, med normal variation	41294-56-8
Hjälpämne	allurarött AC aluminiumlack				68583-95-9
Hjälpämne	butylhydroxianisol				25013-16-5
Hjälpämne	butylhydroxitoluen				128-37-0
Hjälpämne	glycerol				56-81-5
Hjälpämne	sorbitol				50-70-4

Förpackningar

Förpackningsinnehåll	Varunummer	Produktkod	NPL pack id	Receptbelagd	Marknadsförs	Organisation	
Blister, 100 kapslar	104259	07046261042598	20101013100856	Ja	Ja	Orifarm Generics AB	Redigera
Blister, 100 x 1 kapslar (endos)			20101013100870	Ja	Nej	Orifarm Generics AB	Redigera
Blister, 98 kapslar			20101013100849	Ja	Nej	Orifarm Generics AB	Redigera
Blister, 98 x 1 kapslar (endos)				Nej	Nej	Orifarm Generics AB	Redigera

Klicka på önskad rad för att visa förpackning

Klicka här för att direkt kunna redigera förpackning

Organisationer:

Innehavare av godkännande för försäljning:

Orifarm Generics A/S, Energivej 15, POB 69, DK-5260 Odense S, Danmark (DK25674030)

Ombud:

Orifarm Generics AB, Box 56048, Ingmar Bergmans Gata 2, 102 17, Stockholm, Sverige (SE556622893701)

Redigera produkt

Alfacalcidol Orifarm

0,5 mikrogram Kapsel, mjuk Uppdaterad: 2016-10-14 22:47
Orifarm Generics AB (SE556622893701)
NPL id: 20100612000147

Styrka numerisk: Enhet:

Ange önskad information och klicka spara

Produktnamn®

Värdet för 'Styrka numerisk med enhet' saknas

Vid valideringsfel - korriger informationen och spara på nytt

Avregistrerad produkt

Sök läkemedel

A10 ATC-kod

Dölj avregistrerade produkter
 Visa endast marknadsförda
 Visa endast ej marknadsförda

[Sök](#)
[Visa alla](#)
[Exportera](#)

Visar resultat för ... "A10"

Antal träffar: 7

Produktnamn	Styrka	Läkemedelsform	Sv. godkännandenr.	Eur. godkännandenr.	Marknadsförs	Senast ändrad
Glimepirid Sandoz	2 mg	Tablett				
Glimepirid Sandoz	3 mg	Tablett				
Glimepirid STADA	1 mg	Tablett				
Glimepirid STADA	2 mg	Tablett				
Glimepirid STADA	3 mg	Tablett				

Avregistrerade produkter och förpackningar är gråmarkerade i listor och visas med röd rand på produkt/förpackningssidan

Glimepirid Sandoz

Avregistreringsdatum: 2018-11-19

3 mg Tablett Uppdaterad: 2024-05-30 14:25 [Visa förändringslogg](#)

Föregående produktnamn:		Brytillstånd för dosdispensering:	Ja
Marknadsförs:	Nej	Hållbarhet dosdispensering:	6 månader
Styrka numerisk med enhet:	3 mg	Innehåller laktos:	Ja
ATC kod:	A10BB12	Innehåller latex:	Nej
Produkttyp:	Läkemedel	Biologiskt läkemedel:	
NPL id:	20050701000032	Särskilt läkemedel:	Nej
Svenskt godkännandennummer:	22657	Narkotikaklass:	Ej narkotikaklassad
Godkännandennummer:	226570	Receptbelagd:	Receptbelagt
Europeiskt godkännandennummer:		Iterering:	
Godkännandedatum:	2005-12-09	Utökad övervakning:	Nej
Godkännandeprocess:	Proceduren för ömsesidigt erkännande	Utlämnande begränsning:	
Substansbeskrivning:		Dosenhet:	
		Administreringsvägar:	

Förändringslogg

Liiv Sök läkemedel Mitt användarkonto Administration Språk: Svenska ▼ Orifarm AB ▼ Logga ut

Biklin

← Visa produktsidan

250 mg/ml Injektionsvätska, lösning
Orifarm AB
NPL id: 20120229000019

Förändringslogg

Ändrad ▲	Fält ▼	Tidigare värde	Nytt värde	Ändrat av ▼
2016-10-11 16:06	Styrka numerisk	250	255	anna.andersson

Förändringsloggen visar förändringar som gjorts av E-hälsomyndigheten, läkemedelsföretag samt Läkemedelsverket. Förändringslogg finns även på förpackningssidan.

Visa förpackning

LiiV Sök läkemedel Mitt användarkonto Administration

Språk: Svenska Orifarm Generics AB Logga ut

Blister, 100 kapslar

← Visa produktsidan Redigera Skicka meddelande

Alfacalcidol Orifarm
0,5 mikrogram Kapsel, mjuk
Orifarm Generics AB (SE556622893701)
NPL pack id: 20101013100856

Uppdaterad: 2016-10-14 22:47 Visa förändringslogg →

Klicka här för att ändra informationen på förpackningen

Klicka här för att visa förändringslogg

Mult 2	Mult 1	Antal och enhet
X	X	100 styck

Förpackningstyp: **Blister** Receptbelagd: **Ja**

Endast för dosdispensering:	Nej	Varunummer:	104259
Endast för sjukhusbruk:	Nej	Föregående varunummer:	
Innehåller latex:	Nej	Produktkod:	07046261042598
Säkerhetsdetaljer:	Ja	Föregående produktkod:	

Marknadsförs:	Nej	Orsak:	
Marknadsförs från:		Medgivande till publicering av orsak:	
Marknadsförs ej längre från:		Prognos för när förpackningen åter finns tillgänglig:	
Marknadsföring upphör:		Ytterligare information till Läkemedelsverket:	

Redigera förpackning

Burk, 100 kapslar

Alfacalcidol Strides Uppdaterad: 2024-12-12 21:11
0,5 mikrogram Kapsel, mjuk
Strides Nordic ApS (DK40533605)
NPL pack id: 20191213100114

<input type="text" value=""/>	<input type="text" value=""/>	<input type="text" value="100"/>	<input type="text" value="kapsel/kapslar"/>
<input type="text" value="Burk"/>	<input type="text" value="Nej"/>	<input type="text" value="05031676002222"/>	
<input type="text" value="598328"/>	<input type="text" value="Nej"/>	<input type="text" value="Nej"/>	

<input type="text" value="Ja"/>	<input type="text" value=""/>	<input type="text" value=""/>
---------------------------------	-------------------------------	-------------------------------

Läkemedelsverket kommer att meddelas om förändrad marknadsföringsstatus. Informationen kan komma att publiceras för allmänheten. I [handboken](#) finns detaljerad information om vad som skickas till Läkemedelsverket. Observera att restanmälningar inte ska göras i Liiv.

E-tjänst för restanmälan till Läkemedelsverket

Endast ändringsbara fält visas.
Ange önskad och klicka på spara.

Viktigt att veta

- All information som Läkemedelsverket skickar in till LiiV går direkt över till VARA och Fass
- Riktlinjer för definitionen ”marknadsförs” beskrivs i handboken för LiiV under avsnitt 7.
- Informationen om en produkt skickas ut till apotek och vård först när företaget sätter den första av produktens förpackningar till marknadsförs=ja i LiiV

Mejl vid uppdatering från Läkemedelsverket

Uppdatering tillgänglig i Liiv

Till Liiv-användare på AstraZeneca AB

Läkemedelsverket har uppdaterat följande information i Liiv 2016-09-14:

Produktnamn	Styrka	Läkemedelsform	NPL id/Npl pack id	Information som ändrats	Tidigare värde	Nytt värde
Qtern	5 mg/10 mg	Filmdragerad tablett	Npl id: 20150422000035	Bryttillstånd för dosdispensering	Nej	Ja
Qtern	5 mg/10 mg	Filmdragerad tablett	Npl id: 20150422000035	Hållbarhet dosdispensering		6

Detta e-postmeddelande skickas för kännedom när Läkemedelsverket gjort en förändring i Liiv på någon av de produkter som ditt företag ansvarar för.

[Läs mer om Liiv >](#)

Har du frågor om detta mejl eller om Liiv (Leverantörernas information i VARA), skicka ett mejl till servicedesk@ehalsomyndigheten.se eller kontakta vår servicedesk 0771-76 62 00.

Vänliga hälsningar,

Liiv-förvaltningen på eHälsomyndigheten

När det skett en förändring på någon produkt/förpackning som företaget äger, skickas ett mejl till de som angivit en mejladress för avisering.

Skicka meddelande

1. Klicka här

Biklin Redigera Skicka meddelande

250 mg/ml Injektionsvätska, lösning Uppdaterad: 2016-10-11 16:30 Visa förändringslogg →

Föregående produktnamn:
Marknadsförs: Nej

2. Välj mottagare

Skicka meddelande

Vid frågor om informationen i Liiv kan du kontakta respektive informationsägare. För att se vem som äger vilken information, se handboken.

Informationsägare:
Läkemedelsverket: nplcentral@mpa.se
TLV: registrator@tlv.se
eHälsomyndigheten: servicedesk@ehalsomyndigheten.se

Avbryt

Skicka

Från Outlook

Till... servicedesk@ehalsomyndigheten.se

Kopia...

Ämne: Biklin 20120229000019 - Fråga angående information i Liiv

3. Mejl skapas med viss information förifylld

Mitt användarkonto

Liiv Sök läkemedel **Mitt användarkonto** Administration Språk: Svenska Orifarm Generics AB Logga ut

Mitt användarkonto

Användarnamn: **anna.andersson**

Förnamn:

Efternamn:

Språk:

E-post:

Telefon:

Förvald organisation:

Behörighet

Organisation:	Behörighetsroll:	E-post för avisering:	Giltig till:	Kontaktperson för frågor:
SE556548762501 - Orifarm AB	Behörighetsadministratör	<input type="text"/>	-	<input type="text" value="Nej"/>
SE556622893701 - Orifarm Generics AB	Behörighetsadministratör	<input type="text"/>	-	<input type="text" value="Nej"/>

På denna sida kan du ändra uppgifter för ditt användarkonto

E-postadress för information om ditt konto, ex. vid glömt lösenord

E-postadress för information om uppdateringar i Liiv (kan lämnas tomt)

Administration

Denna sida är bara tillgänglig för användare med rollerna Behörighetsadministratör och Konsultadministratör

Liiv Sök läkemedel Mitt användarkonto Administration Språk: Svenska Orifarm Generics AB Logga ut

Administrera behörigheter

Orifarm Generics AB (SE556622893701)

[Tilldela behörighet till konsult](#) [Skapa ny användare](#)

[Ge behörighet till konsult här](#) [Skapa konto till kollega här](#)

Namn	E-post användarkonto	Behörighet	E-post för avisering	Kontaktperson	Konsult
Anna Andersson	annika.forsen@ehalsomyndigheten.se	Behörighetsadministratör		Nej	Nej

Här visas en lista på de användare som finns på det aktuella företaget (i detta fall Orifarm Generics AB)

Skapa användarkonto

The screenshot shows the 'Skapa ny användare' (Create new user) form in the Liiv system. The form is titled 'Skapa ny användare' and includes a link to 'Administrera behörigheter'. The form fields are as follows:

- Förnamn:** Text input field.
- Efternamn:** Text input field.
- Språk:** Dropdown menu with 'Engelska' selected.
- E-post:** Text input field.
- Telefon:** Text input field.
- Behörighetsroll:** Dropdown menu with 'Värde saknas' selected.
- E-post för avisering:** Text input field.
- Giltig till:** Text input field with a calendar icon.
- Kontaktperson för frågor:** Dropdown menu with 'Nej' selected.

At the bottom of the form are two buttons: 'Spara' (Save) and 'Avbryt' (Cancel).

Five callout boxes provide instructions for the form fields:

- Top-left callout:** 'Ange vilket språk som mejl och användargränssnitt ska ha' (Specify the language for emails and the user interface).
- Top-right callout:** 'Ange e-postadress för information om användarkontot. Hit skickas mejl när användarkontot skapats.' (Specify the email address for information about the user account. Emails are sent here when the user account is created).
- Bottom-left callout:** 'Välj vilken roll användaren ska ha' (Select the role the user should have).
- Bottom-middle callout:** 'E-postadress för uppdateringar i Liiv (kan lämnas tomt)' (Email address for updates in Liiv (can be left empty)).
- Bottom-right callout:** 'Ange ett datum om kontot ska vara tidsbegränsat. Kan lämnas tomt.' (Specify a date if the account should be time-limited. Can be left empty).
- Bottom-right callout (second):** 'Ange om personen ska vara kontaktperson för E-hälsomyndigheten' (Specify if the person should be the contact person for E-health authority).

Användarkonto skapat

Liiv [Sök läkemedel](#) [Mitt användarkonto](#) [Administration](#) Språk: Svenska Orifarm AB [Logga ut](#)

Redigera användare

[← Administrera behörigheter](#)

Ändrad av: sven.svensson ✓ Uppdaterad: 2016-10-18 12:56

Användarnamn: **per.persson** Senast inloggad:

Status: **Inaktiv**

Förnamn:


Efternamn:

Språk: Svenska

E-post: ? Telefon:

✓ E-postmeddelande med information om aktivering av konto har skickats till annika.forsen@ehalsomyndigheten.se

Behörighet för Orifarm AB (SE556548762501)

Behörighetsroll: Skrivare ? E-post för avisering: ? Giltig till:  ? Kontaktperson för frågor: Ja

Spara Avbryt Ta bort användarkonto

Mejl har skickats till denna e-postadress

Tilldela behörighet till konsult (1)

Tilldela behörighet till konsult

Orifarm AB (SE556548762501)

Välj konsultorganisation:

[Avbryt](#)

1. Sök upp det konsultföretag som ska anlitas

Liiv [Sök läkemedel](#) [Mitt användarkonto](#) [Administration](#) Språk: Svenska Orifarm Generics AB [Logga ut](#)

Tilldela behörighet till konsult

Orifarm Generics AB (SE556622893701)

Välj konsultorganisation:

Användare hos konsultföretaget Sofus Regulatory Affairs AB

Namn	E-post användarkonto	Behörighet för Orifarm Generics AB
Per Persson	annika.forsen@ehalsomyndigheten.se	

2. Välj den konsult som ska anlitas

Tilldela behörighet till konsult (2)

Redigera behörighet för konsultanvändare

← Administrera behörigheter

Ändrad av: liivsadmin

Användarnamn: **annika.konsult** Senast inloggad:

Status: **Inaktiv**


Konsultorganisation: **Sofus Regulatory Affairs AB**

Förnamn: E-post:

Efternamn: Telefon:

Språk:

Behörighet för Orifarm AB (SE556548762501)

Behörighetsroll: E-post för avisering: Giltig till:  Kontaktperson för frågor:

Konsulten är redan upplagd i LiiV (på sitt konsultföretag)

Det enda som kan fyllas i här är behörigheten till det egna företaget

Frågor?

servicedesk@ehalsomyndigheten.se

Tel. 0771-76 62 00