

§ 4.

Uden Sundhedsstyrelsens Tilladelse er det forbudt at reklamere med de i denne Lov omhandlede Lægemedler, hvad enten det sker ved Avertering i Bladene, ved Udsendelse af Beskrivelser, Prøver eller billedlige Fremstillinger til Almenheden, til større eller ubestemte Kredse af Personer eller til Enkeltpersoner, der er vedkommende ubekendte, eller iøvrigt ved Henvendelser og Bekendtgørelser, der maa sættes i Klasse med de her nævnte. Uanset denne Bestemmelse er det dog tilladt til Læger, Tandlæger, Dyrslæger og Apotekere at udsende Beskrivelser af Lægemedler eller billedlige Fremstillinger samt at reklamere i lægevidenskabelige eller farmaceutiske Fagskrifter.

I alle Tilfælde, hvor Reklamering af den i denne Paragraf nævnte Art ønskes foretaget, skal der paa Sundhedsstyrelsens Forlangende meddeles Styrelsen fyldestgørende Oplysning om Lægemedlets Egenskaber, Sammensætning og Fremstillingsmaade (Analyse). En af Sundhedsstyrelsen meddelt Tilladelse til Reklamering kan til enhver Tid tages tilbage, naar Styrelsen finder Anledning dertil.

Sker ulovlig Reklamering ved Bekendtgørelse i et Blad, er Bladets Ansvarshavende fritaget for Ansvar efter nærværende Paragraf, hvis han maa antages ved Optagelsen at have været i begrundet god Tro.

§ 5.

Stoffer eller Præparater, som findes optagne og beskrevne i de gældende eller ældre danske Farmakopeer, maa ikke sælges under anden Benævnelse end den, hvormed de er optagne i Farmakopeerne, eller hvorunder de har været forhandlet, forinden Optagelsen i Farmakopeerne fandt Sted. Det samme gælder Stoffer eller Præparater, som efter Sundhedsstyrelsens Skøn i det væsentlige svarer til de i Farmakopeerne optagne Lægemedler.

Naar en Receptsamling efter Sundhedsstyrelsens Skøn er almindelig benyttet, kan Sundhedsstyrelsen efter Omstændighederne bestemme, at Bestemmelsen i denne Paragraf ogsaa finder Anvendelse paa Receptsamlingen. Bestemmelse herom skal offentliggøres ved Sundhedsstyrelsens Foranstaltning.

§ 6.

Sundhedsstyrelsen kan forbyde Salg og Udlevering af de i § 1 nævnte Lægemedler, naar det efter Undersøgelse findes,

- 1) at Lægemedlets Sammensætning er inkonstant, eller Indholdsstofferne mangler den efter Sundhedsstyrelsens Skøn fornødne Renhed og Kvalitet,
- 2) at Lægemedlet ikke svarer til, hvad der findes angivet paa den Pakning, Etikette, Følgeseddel, Brugsanvisning o. l., hvormed Lægemedlet sælges, eller til de Oplysninger, som gives ved Reklamering for Lægemedlet,
- 3) at den for Lægemedlet forlangte Pris ikke staar i rimeligt Forhold til Indholdsstoffernes Pris eller de med Fremstillingen forbundne Omkostninger.

§ 7.

Om de af Sundhedsstyrelsen i Medfør af § 6 udfærdigede Forbud skal der ske offentlig Bekendtgørelse ved Sundhedsstyrelsens Foranstaltning paa en af Sundhedsministeren fastsat Maade.

Hvor særlige Omstændigheder taler derfor, kan Sundhedsstyrelsen, naar et Lægemedels Salg er blevet forbudt i Medfør af § 6 Nr. 3, dog tillade dets Udlevering