

Til § 77.

Også efter den gældende apotekerlov har sundhedsstyrelsen haft hjemmel til at fastsætte nærmere regler for, hvorledes en medicinsk specialitet skal fremtræde, jfr. den i bemærkningen til § 76 citerede lovbestemmelse.

I stk. 4 foreslås det, at sundhedsstyrelsen for doserede lægemidler kan påbyde særlig mærkning af de enkelte doser; det forudsættes, at eventuelle påbud efter denne bestemmelse også kommer til at gælde for de af apotekerne fremstillede lægemidler.

Til § 78.

Bestemmelsen svarer til prislovens § 8. Der henvises iøvrigt til de på side 56 i apotekerkommissionens betænkning anførte bemærkninger.

Til § 79.

Stk. 1 svarer til apotekerlovens § 32, stk. 1, 1. pkt., jfr. bemærkningerne til § 76.

Til stk. 3 bemærkes, at de særlige betingelser specielt vil angå spørgsmålet om, i hvilket omfang syntetisering m. v. finder sted her i landet, og sundhedsstyrelsen skal her kunne afkræve virksomhederne tro og love-erklæringer, men såfremt sundhedsstyrelsen finder grund dertil, må den være beføjet til at foretage de fornødne undersøgelser på stedet. Bestemmelsen må, som i øvrigt hele paragraffen, ses i sammenhæng med bestemmelserne i § 81.

Stk. 4 indeholder for det første den fornødne hjemmel til at udtage prøver m. v., jfr. apotekerlovens § 32, stk. 1, i slutningen, sammenholdt med stk. 4. Endvidere indeholder dette stykke en almindelig adgang til at kræve meddelt de for kontrollen nødvendige oplysninger, også de for udøvelsen af en priskontrol nødvendige oplysninger af regnskabsmæssig karakter. Denne del af stk. 4 svarer for så vidt angår den priskontrolmæssige side til prislovens § 12. Det må iøvrigt antages, at bestemmelsen ikke går ud over, hvad der følger af apotekerlovens almindelige bestemmelse om, at sundhedsstyrelsen er berettiget til at kræve meddelt de for kontrollen nødvendige oplysninger.

Til § 80.

Afgifterne skal ligesom de øvrige i lovforslaget omhandlede gebyrer og afgifter indgå i apotekerfonden; opkrævningen skal ske ved kontrollaboratoriets foranstaltning. Afgifterne skal dække de

direkte udgifter til specialitetsnævnet og kontrollen samt en rimelig del af generalomkostningerne ved kontrollaboratoriernes drift.

Til § 81.

Bestemmelserne i denne paragraf svarer til apotekerlovens § 32, stk. 5, med de tilføjelser, der følger af de forskellige nye bestemmelser i dette afsnit. I stk. 1 c) pointeres, at en specialitet til stadighed skal antages at være i besiddelse af en virkning, der er en betingelse for optagelse i registret, således at specialiteten altså bl. a. kan slettes af registret, såfremt de ved ansøgningens indgivelse meddelte oplysninger viser sig ikke at holde stik, og dette medfører, at specialiteten ikke kan antages at have en virkning som anført.

Til § 82.

Medens hjemmelen til at ansætte konsulenter i sundhedsstyrelsen ellers findes i loven om sundhedsvæsenets centralstyrelse, er de i denne paragraf omhandlede konsulenter medtaget i selve apotekerloven på grund af de særlige funktioner, der er foreslået tillagt dem, jfr. betænkningens almindelige afsnit side 56.

Til kapitel XIII. Særlige bestemmelser om ældre medicinske specialiteter (§§ 83—84).

Der henvises til betænkningens almindelige afsnit side 57.

Reglen i § 84 svarer til den af kommissionsflertallet i § 85 foreslåede bestemmelse, hvorefter der indrømmes de ældre medicinske specialiteter en frist på 5 år, hvori de fortsat kan forhandles under særnavn uden at opfylde de i nærværende lovforslags § 73 fastsatte betingelser. Efter udløbet af denne 5 års periode ligestilles de ældre specialiteter med de specialiteter, som først bringes i handelen efter nærværende lovs ikrafttrædelse, således at den i nærværende forslags § 73, stk. 4, 3. pkt., omtalte 20 års periode også for de ældre specialiteters vedkommende regnes fra det tidspunkt, da specialiteten bragtes i handelen.

Til 5. afdeling. Straffe- og ikrafttrædelsesbestemmelser m. v. (kapitel XIV—XV).

De i forhold til kommissionsforslaget foretagne ændringer i §§ 85 og 86 er indføjet efter henstilling fra justitsministeriet og landbrugsministeriet.