

## [Finansministeren.]

kunne anbefale, at benzinafgiften ændres fra en literafgift til en værdiafgift.

Jeg finder, at udvalgets vurdering af spørgsmålet er rigtig, og påtænker derfor ikke nogen omlægning af denne afgift.

Af *Lis Møller* til indenrigsministeren (18. juli 1973):

„Hvorfor er det forbudt at indføre Gerovital-medicin til Danmark?“  
(Spm. nr. 298).

## Begrundelse.

Det fremgår af dagspressen, at en person, for hvem Gerovital er livsvigtig medicin, er blevet standset af toldvæsenet og har måttet aflevere en portion Gerovital.

Da præparatet formentlig er anerkendt i andre lande, ønsker jeg gerne oplyst, hvorfor det ikke kan anerkendes her i landet.

Indenrigsminister *Egon Jensens* svar (27. juli 1973):

Gerovital forekommer i dispenseringsformerne ansigtscreme, hårlotion, injektionsvæske og tabletter og fremstilles efter det for indenrigsministeriet oplyste i Rumænien, hvor det bl. a. anvendes af professor Ana Aslan. Præparatet anbefales mod alderdomssvækkelse, reumatisk lidelse, nerve-lidelser, forkalkning af arterier, søvnløshed og hukommelsestab. Ifølge deklarationen indeholder det borsyre, dinatriumfosfat, kaliummetabisulfid og prokainchlorid.

Efter dets sammensætning og anvendelsesområde er præparatet et lægemiddel, jfr. § 1, stk. 1, i apotekerloven, og dermed også en medicinsk specialitet, jfr. lovens § 70, stk. 1.

Ifølge reglerne om import af lægemidler, fastsat af indenrigsministeren i henhold til apotekerlovens § 35, jfr. anordning om apotekervarer af 4. juli 1929, som ændret ved anordning af 3. september 1969, er indførsel fra udlandet af medicinalvarer til en fakturapris af under 1000 kr. alene tilladt apotekere, medicinalfabrikanter og -importører.

En import af Gerovital ad de sædvanlige kanaler (importfirmaer og apotekere) ville forudsætte, at præparatet lovligt kunne handles i Danmark, hvilket atter er betinget af, at det er optaget i sundhedsstyrelsens

specialitetsregister, jfr. apotekerlovens § 72, stk. 1.

Spørgsmålet om, hvorvidt Gerovital opfylder de i apotekerlovens § 73 nævnte betingelser og således vil kunne optages i specialitetsregistret, har ikke været realitetsbehandlet i sundhedsstyrelsen allerede af den grund, at ingen endnu har indsendt nogen ansøgning herom, hvilket i henhold til apotekerlovens § 75 er en betingelse for registrering.

Det nærmeste, man har været herved, er, at sundhedsstyrelsen den 18. december 1971 modtog et brev fra et firma om optagelse af ansigtscremen, hårlotionen og eventuelt tabletterne i sundhedsstyrelsens specialitetsregister. Som svar herpå fremsendte sundhedsstyrelsen til firmaet med skrivelse af 31. januar 1972 et eksemplar af det til sådanne ansøgninger udformede skema med vejledning til dets udfyldning. Skemaet er ikke modtaget tilbage.

Jeg vil imidlertid gerne gøre opmærksom på, at det ikke hermed er udelukket, at danske patienter bliver behandlet med Gerovital her i landet.

For det første kan sundhedsstyrelsen efter lovens § 72, stk. 3, i særlige tilfælde tillade, at en begrænset mængde af en ikke registreret medicinsk specialitet udleveres efter recept. Sundhedsstyrelsen har modtaget enkelte ansøgninger om dispensation i henhold til denne bestemmelse. Disse ansøgninger er i de fleste tilfælde, hvor patientens læge har påtaget sig ansvaret for behandlingen, imødekommet.

Endelig kan et præparat med den angivne sammensætning fremstilles på og udleveres fra danske apoteker efter magistrel ordination af en dansk læge, dvs. ved angivelse på recepten af præparatets nøjagtige sammensætning, idet alle de nævnte indholdsstoffer er almindeligt forekommende handelsvarer.

Af *Lis Møller* til ministeren for forureningsbekæmpelse (18. juli 1973):

„Hvad agter ministeren at foretage for at få respekteret de gældende bestemmelser om støjbegrænsning ved landets kyster?“  
(Spm. nr. 299).