

*Artikel 7*

Reklame for lægemidler skal være saglig. Den må ikke give et urigtigt, overdrevent eller misvisende indtryk af lægemidlernes virkning eller egenskaber i øvrigt.

*Artikel 8*

Prisen på medicinske specialiteter bør være rimelig.

*Artikel 9*

Klinisk prøvning af ikke registrerede medicinske specialiteter skal anmeldes for vedkommende medicinalmyndighed, som kan stille de fornødne vilkår for prøvningen.

*Artikel 10*

Ved fremkomsten af en ansøgning om registrering af en medicinsk specialitet bør de enkelte landes registreringsmyndigheder snarest muligt give de andre landes myndigheder underretning herom.

Ved behandling af registreringsansøgninger bør landenes registreringsmyndigheder med henblik på en ensartet praksis samarbejde om løsning af fælles problemer.

Så snart der er truffet afgørelse om, hvorvidt en specialitet registreres eller ej, meddeles dette til de andre landes registreringsmyndigheder.

*Artikel 11*

1. De respektive landes registreringsmyndigheder bør efter nærmere aftalte regler samarbejde om kontrollen med de medicinske specialiteter, såvel med hensyn til deres indhold og sammensætning som med hensyn til navn, pris og den måde, på hvilken fremstilling og forhandling (udlevering) finder sted. Der skal herunder søges etableret en hensigtsmæssig fremgangsmåde med henblik på udveksling af oplysninger om forekomster af hidtil ukendte, skadelige bivirkninger af medicinske specialiteter.

2. Såfremt det i et land konstateres, at et præparat medfører hidtil ukendte, skadelige bivirkninger, bør vedkommende lands medicinalmyndighed straks underrette de andre landes medicinalmyndigheder herom.

3. I det omfang, et præparat har været underkastet undersøgelse i et af de nordiske lande, er hvert af de øvrige lande berettiget til at lægge resultaterne heraf til grund ved bedømmelsen af registreringen eller kontrollen af præparatet.

*Artikel 12*

Island kan efter forhandling tilslutte sig denne konvention.