

- a. ALBYL
 - b. ACIDUM ACETYLSALICYLICUM
MAGNESII OXIDUM
-

- a. ANADUR
 - b. NANDROLON—p—HEXYLOXYPHENYLPROPIONAT
-

- a. ANTABUS
 - b. DISULFIRAMUM
-

- a. CODYL
 - b. ACIDUM ACETYLSALICYLICUM
MAGNESII OXIDUM
PHENACETINUM
CODEINI PHOSPHAS
-

- a. JADIT
 - b. BUCLOSAMIDUM
ACIDUM SALICYLICUM
-

- a. LIBRIUM
 - b. CHLORDIAZEPOXIDUM
-

- a. NEPTUSAN
 - b. DIPHENHYDRAMINI THEOCLAS
-

- a. PARAFLEX
 - b. CHLORZOAZONUM
-

- a. PHYSEX
 - b. CHORION—GONADOTROPINUM
-

- a. SARIDON
 - b. PROPYPHENAZONUM
PHENACETINUM
3,3—DIETHYL—2,4—DIOXOTETRAHYDROPYRIDIN
COFFEINUM
-

Sundhedsstyrelsen har overfor ministeriet givet udtryk for stor betænkelighed ved det omhandlede forslag, fordi det vil føre til usikkerhed vedrørende det korrekte navn for det enkelte lægemiddel, og fordi hovedformålet med en etiket netop er at give en sikker identifikation af lægemidlet. (Det er her forudsat, at de aktive stoffer — som i dag — skal deklareres på etiketten). Hensigtsmæssig etiketudformning er et væsentligt led i bestræbelserne for at øge sikkerheden ved anvendelsen af lægemidler, og de typografiske og pladsmæssige problemer, der allerede eksisterer i dag, vil øges betydeligt, hvis forslaget gennemføres; dette gæl-

der særlig de pakninger, der i øvrigt skal bære særlige påskrifter, fordi samtlige etiketoplysninger principielt ønskes tydeligt anført. En del pakninger er så små, at forslaget næppe vil kunne gennemføres i praksis.

Sundhedsstyrelsen har i øvrigt stillet i udsigt at ville fremlægge et materiale, som nærmere kan belyse de ovenfor omtalte problemer.

På denne baggrund finder indenrigsministeriet, at den endelige udformning af reglerne om angivelse af særnavn/fællesnavn må gøres til genstand for nærmere overvejelse.