

duktionsapparat med fuldt udbyggede analyse- og kontrollaboratorier og beskæftiger ved produktion, analyse og kontrol et stort antal højt kvalificerede farmaceuter og erfarne og veltrænede laboranter.

Disse to virksomheder er med deres centrale stilling i dansk lægemiddelforsyning og med deres udrustning og ekspertise ansvarlige for, at samtlige uforarbejdede lægemidler, der indkøbes og anvendes af danske apoteker til fremstilling af forarbejdede lægemidler, modsvarer Sundhedsstyrelsens krav, og ansvarlige for, at de forarbejdede lægemidler, der fremstilles af de kontrollerede laboratorier, er af en sådan farmaceutisk kvalitet (fabrikations-, analyse- og kontrolmæssigt), at de uden yderligere analyse på de enkelte apoteker af disse kan påfylde den til præparaterne foreskrevne emballage.

Virksomhederne kontrolleres ved Sundhedsstyrelsens foranstaltning af de farmaceutiske visitatorer, og denne kontrol er på grund af virksomhedernes centrale placering i apotekernes lægemiddelproduktion og -salg væsentlig mere udbygget end anden kontrol med lægemidler.

Efter lovforslagets § 45, stk. 5, har de kontrollerede laboratorier ret og pligt til at levere de i farmakopeen og de i almindeligt benyttede formelsamlinger beskrevne præparater (farmaceutiske tilberedninger) til apotekerne. Men efter lovforslaget vil sådanne præparater blive farmaceutiske specialiteter og skal registreres. Det enkelte apotek, en kreds af apoteker, Danmarks Apotekerforening eller f. eks. Amtsrådsforeningen kan stå som registreringsansøger.

I skemaet vedrørende registreringsansøgninger skal nøje angives, hvilke virksomheder der deltager i fremstilling, kontrol og konfektionering af præparater. Foreningen har erfaret, at Danmarks Apotekerforening har til hensigt generelt at stå som registreringsansøger for farmakopeens og de almin-

deligt benyttede formelsamlingers præparater, og formoder, at virksomhederne dels under hensyn til deres status som kontrolleret laboratorium — og derfor i visse tilfælde som konkurrent til visse producerende apoteker — dels fordi de ikke som apotekerne er under Danmarks Apotekerforenings regi, ikke vil blive anmeldt som fremstiller.

*Resultatet vil være, at de kontrollerede laboratorier helt fratages muligheden for at levere forarbejdede lægemidler til apotekerne, eller — hvad der er lige så alvorligt — mister muligheden for leverancer af de større og mere industrielt prægede produktioner, hvorefter der tilbage kun er de tidligere nævnte besværlige og økonomisk dårlige produkter, som de kontrollerede laboratorier fortsat vil have pligt til at levere.*

Som det fremgår af kommentaren til lovforslagets § 14, forudsætter lovforslaget „ikke nogen bestemt udvikling i lægemiddelproduktionen på apotekerne og vil således være forenelig såvel med en fortsat koncentration af denne produktion som med eventuelle ændringer i produktionsstrukturen, som måtte blive foreslået af den i de indledende bemærkninger nævnte ekspertgruppe til undersøgelse af fordele og ulemper ved en statslig overtagelse af detail- og/eller engrosdistribution af lægemidler“.

I betragtning af, at en vedtagelse af forslaget § 14 i uændret form vil medføre alvorlige konsekvenser i lægemiddelforsyningen af nævnte lægemidler, samt under henvisning til ekspertudvalgets arbejde må vi henstille til udvalget, at der i det fremsatte forslag indføjes en generel bestemmelse, der, uanset apotekernes registrering af de i farmakopeen og andre almindeligt benyttede formelsamlinger anførte præparater som farmaceutiske specialiteter, fortsat giver de kontrollerede laboratorier ret og pligt til at fremstille og levere sådanne til apotekerne.

Med venlig hilsen

p. f. v.

H. Østergaard.