

**3. Stof:**

ethvert stof, uanset dets oprindelse, idet dette kan være:

menneskeligt, som for eksempel:

menneskeblod og præparerater af menneskeblod.

animalsk, som for eksempel:

mikroorganismer, hele dyr, dele af organer, dyriske sekreter, toksiner, stoffer udvundet ved ekstraktion, blodpræparerater o. s. v.,

vegetabilisk, som for eksempel:

mikroorganismer, planter, plantedele, plantesekreter, stoffer udvundet ved ekstraktion m. v.

kemisk, som for eksempel:

grundstoffer, naturlige kemiske stoffer, samt kemiske præparerater, fremstillet ved omdannelse eller syntese.

### *Artikel 2*

Bestemmelserne i kapitel II-V gælder kun for medicinske specialiteter til menneskebrug bestemt til at bringes i handelen i medlemsstaterne.

### *Kapitel II*

#### *Tilladelse til markedsføring af medicinske specialiteter*

### *Artikel 3*

Ingen medicinsk specialitet må bringes i handelen i en medlemsstat, uden at de kompetente myndigheder i denne stat forud har givet tilladelse hertil.

### *Artikel 4*

For at opnå den i artikel 3 omhandlede tilladelse indgiver den for markedsføringen ansvarlige ansøgning til de kompetente myndigheder i medlemsstaten.

Ansøgningen skal ledsages af følgende oplysninger og dokumentation:

**2. Specialitetens navn** (enten særnavn eller fællesnavn i forbindelse med et varemærke eller fremstillerens navn, eller videnskabelig betegnelse i forbindelse med et varemærke eller med fremstillerens navn).

**3. Kvalitativ og kvantitativ sammensætning** af alle specialitetens bestanddele, med almindeligt benyttede betegnelser, uden anvendelse af kemiske bruttoformler, og med den af Verdenssundhedsorganisationen anbefalede internationale fællesbetegnelse, såfremt en sådan findes.

**4. Kortfattet beskrivelse** af fremstillingsmåden.

**5. Terapeutiske indikationer, kontraindikationer og bivirkninger.**

**6. Dosering, dispenseringsform, anvendelsesmåde samt formodet holdbarhed, såfremt denne er mindre end 3 år.**

**7. De af fremstilleren anvendte kontrolmetoder** (kvalitative og kvantitative analyser af bestanddelene og det færdige præparat, sørprøver, for eksempel prøve for kim- og pyrogenfrihed, undersøgelser af indholdet af tunge metaller, holdbarhedsprøver, biologiske og toksikologiske undersøgelser).

**8. Resultater af**

- fysisk kemiske, biologiske eller mikrobiologiske forsøg;
- farmakologiske og toksikologiske forsøg;
- kliniske forsøg.

a) Dog kan en bibliografisk dokumentation vedrørende farmakologiske, toksikologiske og kliniske forsøg træde i stedet for en forelæggelse af de pågældende forsøgsresultater, når det drejer sig om:

- i) En allerede benyttet medicinsk specialitet, der er tilstrækkelig afprøvet på mennesker til at dens virkninger, herunder de bivirkninger, allerede er kendt og fremgår af den bibliografiske dokumentation.
- ii) en ny medicinsk specialitet, hvis sammensætning af virksomme