

sende rettelser og tilføjelser til de i reklamen indeholdte oplysninger. Sundhedsstyrelsen kan foreskrive form og indhold for rettelser og tilføjelser.

*Stk. 5.* Sundhedsstyrelsen kan tillade vederlagsfri udlevering af apoteksforbeholdte lægemidler i tilfælde, der ikke omfattes af § 24, og kan fastsætte nærmere regler om denne udlevering.

#### *Information om lægemidler.*

§ 32. Indenrigsministeren kan pålægge sundhedsstyrelsen at informere læger og eventuelt andre medicinalpersoner om lægemidler efter nærmere fastsatte regler.

*Stk. 2.* Det i § 37 omhandlede informationsnævn rådgiver sundhedsstyrelsen ved dennes indstilling til indenrigsministeren om fastsættelse af regler i henhold til stk. 1, ligesom nævnet over for sundhedsstyrelsen kan stille forslag om sådanne regler.

*Stk. 3.* Til brug for informationsvirksomheden kan sundhedsstyrelsen anvende alle oplysninger, som fremgår af ansøgninger om registrering af farmaceutiske specialiteter, og som er påkrævet af hensyn til informationen.

*Stk. 4.* Hvis registreringsansøgeren i forbindelse med afgivelsen af oplysninger over for sundhedsstyrelsen angiver, at nogle af disse anses for forretningshemmeligheder, kan de pågældende oplysninger kun anvendes til informationsvirksomheden, når afgørende sundhedsmæssige hensyn taler herfor, og først efter at registreringsansøgeren har haft lejlighed til at udtale sig over sundhedsstyrelsens udkast til informationsmateriale.

*Stk. 5.* De i stk. 3, jfr. stk. 4, nævnte oplysninger kan efter indenrigsministerens nærmere bestemmelser udleveres til Den almindelige danske Lægeforening til brug for dennes informationsvirksomhed.

### Kapitel 7.

#### *Forskellige lægemiddelnævne.*

§ 33. Farmakopénævnet, der består af højst 6 medlemmer, afgiver indstilling til sundhedsstyrelsen i sager om krav til lægemidlers kvalitet, jfr. § 4.

§ 34. Registreringsnævnet, der består af højst 13 medlemmer, afgiver indstilling til sundhedsstyrelsen i sager om farmaceutiske

specialiteters optagelse i og slettelse af specialitetsregistret og om klinisk afprøvning af lægemidler.

§ 35. Bivirkningsnævnet, der består af højst 5 medlemmer, indsamler oplysninger om lægemidlers bivirkninger og afgiver indstilling til sundhedsstyrelsen i sager herom.

§ 36. Utensilienævnet, der består af højst 5 medlemmer, afgiver indstilling til sundhedsstyrelsen i sager om godkendelse af medicinske utensilier, jfr. § 2.

§ 37. Informationsnævnet, som består af 9 medlemmer, afgiver indstilling til sundhedsstyrelsen i sager om lægemiddelinformation. Sundhedsstyrelsen kan endvidere forelægge nævnet sager vedrørende § 31, stk. 2 og 3.

§ 38. Medlemmerne af de i §§ 33-36 omhandlede nævn beskikkes for 4 år ad gangen af indenrigsministeren efter indstilling fra sundhedsstyrelsen. Medlemmerne af det i § 37 omhandlede nævn beskikkes ligeledes for 4 år ad gangen af indenrigsministeren, idet 3 medlemmer beskikkes efter indstilling fra Den almindelige danske Lægeforening og 3 medlemmer efter indstilling fra henholdsvis Danmarks Apotekerforening, Grosserer-Societetet og Industrirådet. Ministeren udpeger blandt hvert nævns medlemmer en formand og en næstformand.

*Stk. 2.* Indenrigsministeren kan henlægge yderligere opgaver til nævnene.

*Stk. 3.* Nævnene kan indhente udtalelser fra særligt sagkyndige.

*Stk. 4.* Med indenrigsministerens godkendelse kan der under nævnene nedsættes stående udvalg. Til medlemmer af disse kan indenrigsministeren beskikke personer, som ikke er medlemmer af nævnene.

§ 39. Indenrigsministeren kan fastsætte forretningsorden for de i §§ 33-38 omhandlede nævn og udvalg.

*Stk. 2.* Nævnenes og udvalgenes medlemmer må ikke, bortset fra de i § 38, stk. 1, nævnte tre erhvervsrepræsentanter, være økonomisk interesserede i nogen virksomhed, som fremstiller, importerer eller forhandler lægemidler.

*Stk. 3.* Indenrigsministeren kan i særlige tilfælde gøre undtagelser fra kravet i stk. 2.