

Bemærkninger til lovforslaget

I lægemiddellovens § 8, stk. 2, er det bestemt, at den, der har opnået tilladelse til at fremstille, indføre udføre, oplagre, forhandle, udlevere, fordele eller emballere lægemidler, skal have en repræsentant med bopæl her i landet. Et tilsvarende krav gælder efter lægemiddellovens § 14, stk. 2, for den, der søger om registrering af en farmaceutisk

specialitet (fabriksmæssigt fremstillet lægemiddel) eller er indehaver af registreringsretten til en farmaceutisk specialitet. Baggrunden for forslaget om at ophæve respektive ændre disse bestemmelser er ønsket om ikke at opretholde regler, der efter deres ordlyd kan opfattes som stridende mod EØF-traktatens bestemmelser om fri varebevægelighed.