

delsen af det tappede blod til Lægemedelstyrelsen.

Stk. 2. Statens Serum Institut udarbejder en årlig redegørelse til Lægemedelstyrelsen om instituttets produktion af blodprodukter, herunder om produktionsøkonomien, produktionsens omfang og art.

Stk. 3. Lægemedelstyrelsen kan fastsætte regler om indholdet af de redegørelser, der er nævnt i stk. 1 og 2.

§ 8. Lægemedelstyrelsen nedsætter et rådgivende udvalg, der har til opgave at følge og vurdere udviklingen på blodområdet samt at rådgive Lægemedelstyrelsen i spørgsmål om fremskaffelse og anvendelse af blod, dele af blod og blodprodukter.

Stk. 2. Det udvalg, der er nævnt i stk. 1, består af 12 medlemmer, som udpeges af direktøren for Lægemedelstyrelsen. Direktøren for Lægemedelstyrelsen udpeger udvalgets formand. Tre medlemmer udpeges efter indstilling fra Amtsrådsforeningen. Af de øvrige medlemmer udpeges et medlem efter indstilling fra henholdsvis Hovedstadens Sygehusfællesskab, Dansk Selskab for Klinisk Immu-

nologi, landets hæmofilcentre i forening, Bloddonorerne i Danmark, Danmarks Bløderforening, Statens Serum Institut, Sundhedsstyrelsen, Lægemedelstyrelsen og Sundhedsministeriet.

Stk. 3. Lægemedelstyrelsen kan fastsætte en forretningsorden for det udvalg, der er nævnt i stk. 1.

§ 9. Med mindre højere straf er forskyldt efter anden lovgivning, straffes med bøde den, der tapper blod i strid med § 1, eksporterer blod og blodprodukter i strid med § 6, stk. 1.

Stk. 2. Der kan i forskrifter, der udstedes i medfør af loven, fastsættes straf af bøde for overtrædelse af bestemmelser i forskrifterne, med mindre højere straf er forskyldt efter anden lovgivning.

Stk. 3. Der kan pålægges selskaber m.v. (juridiske personer) strafansvar efter reglerne i straffelovens 5. kapitel.

§ 10. Loven træder i kraft den 1. juli 1997.

§ 11. Loven gælder ikke for Færøerne og Grønland.