

delse af markedsføringstilladelser til farmaceutiske specialiteter og om kliniske afprøvninger af lægemidler kan Lægemedelstyrelsen rådføre sig med Registreringsnævnet. Registreringsnævnet består af højst 13 medlemmer.

§ 35. I sager om lægemidlers bivirkninger kan Lægemedelstyrelsen rådføre sig med Bivirkningsnævnet. Bivirkningsnævnet består af højst 5 medlemmer.«.

13. § 41, stk. 1, affattes således:

»Lægemedelstyrelsen kan rådføre sig med Apotekervarenævnet om styrelsens indstilling til sundhedsministeren om, hvilke lægemidler der helt eller delvis skal kunne forhandles uden for apotekerne, jf. § 5.«.

14. I § 41, stk. 2, ændres »Foreningen af danske Medicinfabrikker« til: »Lægemedelindustriforeningen«.

15. I § 42, stk. 2, ændres »Foreningen af danske Medicinfabrikker« til: »Lægemedelindustri-

foreningen«, og »Medicinimportørforeningen« ændres til: »Veterinærmedicinsk Industriforening«.

16. § 44, stk. 3, affattes således:

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

## § 2

Stk. 1. Loven træder i kraft den 1. juni 1998.

Stk. 2. Antiparasitære midler til dyr, der ved lovens ikrafttræden er fritaget for apoteksforbehold i medfør af § 3, stk. 2, i lov om lægemidler, jf. lovbekendtgørelse nr. 656 af 28. juli 1995, og som er indkøbt af og leveret til en af Lægemedelstyrelsen godkendt forhandler inden den 1. juni 1998, kan forhandles til forbrugerne indtil den 1. januar 1999. Forhandleren skal på forlangende over for Lægemedelstyrelsen kunne dokumentere, at de antiparasitære midler er indkøbt og leveret inden den 1. juni 1998.

## § 3

Loven gælder ikke for Færøerne og Grønland.