

indfødsret, eller som er statsborger i en stat, som har ratificeret eller tiltrådt Aftalen om Det Europæiske Økonomiske Samarbejdsområde.

Kravet om, at en person skal være i besiddelse af dansk indfødsret for at kunne få meddelt en apotekerbevilling, er historisk begrundet. Efter regeringens opfattelse er der ikke i dag en saglig begrundelse for at opretholde kravet om dansk indfødsret eller kravet om, at en person skal have statsborgerskab i et land, der har tiltrådt EØS-aftalen.

Det foreslås på denne baggrund, at kravet om dansk statsborgerskab samt kravet om statsborgerskab i en stat, der har tilsluttet sig EØS-aftalen, ophæves.

Til nr. 7, 8 og 10

Der er tale om konsekvensændringer som følge af ophævelsen af bestemmelsen i den gældende apotekerlovs § 15, stk. 2, nr. 1.

Til nr. 9

Efter apotekerlovens § 42, stk. 1, fastsætter Lægemiddelstyrelsen regler om bl.a. recepternes affattelse m.v. samt om apotekernes udlevering af receptpligtige lægemidler.

I medfør af den nævnte bestemmelse er det i bekendtgørelsen om recepter fastsat, at apotekeren skal tilrettelægge arbejdsgange og rutiner på en sådan måde, at der er forsvarlig kontrol med og sikkerhed for bl.a., at angivelse af styrke, dosering og anvendelsesområde skønnes at være korrekt, og at eventuelle interaktionsspørgsmål er afklaret.

Konstaterer apotekeren, at der er fejl eller mangler ved recepten, eller at ekspeditionen af denne giver anledning til tvivl, skal han søge fejlen eller tvivlen afklaret. Dette sker som oftest ved, at apotekeren retter henvendelse til den receptudstedende læge.

I tilfælde af at apoteket ved ekspedition af en recept konstaterer, at indtagelse af det ordinerede lægemiddel samtidig med indtagelse af et tidligere ordineret lægemiddel vil ændre lægemidlets eller begge lægemidlers virkning (interaktion), er det tvivlsomt efter gældende lovgivning, om apotekeren uden patientens samtykke ved henvendelse til lægen kan oplyse denne

om, at patienten tidligere har fået ordineret et lægemiddel f.eks. af en anden læge.

Da interaktion mellem to lægemidler kan medføre en alvorlig skadevirkning på patienten, og da det i mange tilfælde ikke vil være praktisk muligt for apoteket at indhente patientens samtykke, foreslås der med bestemmelsen i § 42, stk. 2, tilvejebragt adgang for Lægemiddelstyrelsen til at fastsætte regler om apotekernes adgang til at videregive oplysning om en receptekspedition til andre receptudstedere, der har ordineret receptmedicin til samme patient.

Med den foreslåede bestemmelse tilvejebringes der endvidere en udtrykkelig hjemmel for Lægemiddelstyrelsen til at fastsætte regler om apotekerens videregivelse af oplysninger om ekspeditionen af en recept til den pågældende receptudsteder.

I medfør af den foreslåede bestemmelse vil Lægemiddelstyrelsen kunne fastsætte regler om apotekernes pligt til efterfølgende at underrette lægen ved udlevering efter en fejl- eller mangelbehæftet recept samt om apotekerens pligt til at underrette lægen om apotekets valg af lægemiddel i forbindelse med ekspedition af en synonym eller analog receptordination.

Til nr. 11 og 12

Der er tale om konsekvensændringer som følge af oprettelsen af Ministeriet for Fødevarer, Landbrug og Fiskeri.

Til nr. 13

Der er tale om en konsekvensændring som følge af sammenslutningen af Foreningen af danske Medicinfabrikker og Medicinindustriforeningen.

Til nr. 14

Ændringen er en konsekvens af lov nr. 474 af 12. juni 1996 om strafansvar for juridiske personer.

*Til § 2*

Ikrafttrædelsestidspunktet foreslås fastsat til den 1. januar 1999 under hensyn til, at ikrafttrædelsestidspunktet for det samtidigt fremsatte forslag til lov om ændring af lov om lægemidler foreslås fastsat til den 1. januar 1999.