

Til nr. 6, 7, 8, 9, 10 og 19

Med Folketingets vedtagelse af lov nr. 184 af 22. marts 2001 om ændring af lov om apoteksvirksomhed blev en ny bestemmelse om apotekernes udstedelse af attester i henhold til artikel 75 i Schengenkonventionen indsat som § 11, stk. 1, nr. 8. Som følge heraf konsekvensrettes nærværende lovforslag, således at den foreslåede nye bestemmelse vedrørende fremskaffelse og forhandling af dosisdispenserede lægemidler til forbrugerne indsættes som § 11, stk. 1, nr. 9. Ændringsforslagene er således alene af redaktionel karakter.

Til nr. 11

Der er tale om en redaktionel ændring af henvisningen i apotekerlovens § 59, stk. 2, som følge af, at bestemmelsen i apotekerlovens § 15, stk. 2, bliver § 15, stk. 3.

Til nr. 13 og 14

Der er tale om en konsekvensændring af apotekerlovens § 72, stk. 1, nr. 1 og 2, som følge af de ændrede formulering af apotekerslovens § 7 a, der er foreslået i ændringsforslag nr. 5.

Til nr. 15

Lov om erstatning for lægemiddelskader fastlægger en erstatningsordning for personer, der påføres fysisk skade som følge af egenskaber ved lægemidler, der er anvendt ved undersøgelse, behandling eller lignende (lægemiddelskade).

I henhold til § 2, 2. pkt., i lov om erstatning for lægemiddelskader ydes der kun erstatning, hvis lægemidlet er udleveret gennem apotek, sygehus, læge eller tandlæge. Loven vil i sin nuværende udformning ikke omfatte lægemiddelskader, der skyldes lægemidler udleveret på salgssteder, der i henhold til bestemmelserne i det fremsatte lovforslag godkendes efter lægemiddellovens § 8, stk. 1, til forhandling af ikke apoteksforbeholdte håndkøbslægemidler.

Det er regeringens opfattelse, at personer, der fremover køber håndkøbslægemidler på godkendte salgssteder i detailhandelen, bør være omfattet af samme erstatningsordning som personer, der køber lægemidler på apotek og apoteksenheder, herunder håndkøbsudsalg. Det foreslås derfor, at anvendelsesområdet for lov

om erstatning for lægemiddelskader udvides til at omfatte lægemiddelskader forvoldt af lægemidler, der er udleveret gennem salgssteder, der er godkendt efter lægemiddellovens § 8, stk. 1, til forhandling af ikke apoteksforbeholdte håndkøbslægemidler.

Til nr. 16

§3 i lovforslaget indeholder forslag til affattelse af en ny bestemmelse i sygesikringslovens § 7 e, stk. 2, om beregning af en enhedsreferencepris i forbindelse med ydelse af medicintilskud til dosisdispenserede lægemidler inden for en synonymgruppe.

I det af sundhedsministeren fremsatte lovforslag L 235 indgår forslag til en bestemmelse om beregning af tilskudsprisen for lægemidler, der dosisdispenserer. Da der således i L 235 er indeholdt den fornødne regulering vedrørende beregning af medicintilskud til dosisdispenserede lægemidler tilpasset det foreslåede nye medicintilskudssystem, foreslås det med nærværende ændringsforslag, at § 3 i dette lovforslag udgår.

Til nr. 17

Som omtalt i bemærkningerne til nr. 3 foreslås det, at § 4 udgår, idet den foreslåede nye bestemmelse om, hvilke oplysninger der kan fastsættes i Specialitetstaksten, jf. lægemiddellovens § 22, stk. 7, er udformet i sin endelige form ved ændringsforslag nr. 3 til § 1, nr. 8.

Til nr. 18

Ændringsforslaget indebærer, at det i § 5, stk. 1, foreslåede særlige ikrafttrædelsestidspunkt for § 4 udgår og erstattes med et særligt ikrafttrædelsestidspunkt for § 1, nr. 8. Ændringsforslaget indebærer, at de i § 1, nr. 8, foreslåede nye bestemmelser i lægemiddellovens § 22, stk. 6-8, træder i kraft den 25. juni 2001 samtidig med det forventede ikrafttrædelsestidspunkt for en ny medicintilskudsordning, jf. det af sundhedsministeren fremsatte lovforslag nr. L 235.

Til nr. 20

Som konsekvens af, at § 6, stk. 1 og 2, foreslås at udgå, jf. ændringsforslag nr. 21, foreslås bestemmelsen i § 6, stk. 3, flyttet op som et nyt stykke i § 5.