

Det foreslås i § 22, stk. 2 – i overensstemmelse med vævsdirektivets artikel 31, stk. 2 – at fastsætte, at lovens bestemmelser, hvorved der fastsættes krav til udførelsen af de i §§ 4 og 5 nævnte aktiviteter (håndtering af væv og celler), først har virkning fra den 7. april 2007 for så vidt angår vævscentre etableret før den 7. april 2006, dvs. for de eksisterende vævscentre.

Det således udskudte virkningstidspunkt skal give eksisterende vævscentre bedre mulighed for at indrette sig på de krav, som den nye regulering om krav til kvalitet og sikkerhed ved håndtering af humane væv og celler medfører.

*Til § 23*

Til brug for Lægemedelstyrelsens tilrettelæggelse af kontrolvirksomheden i medfør af den foreslåede

lov pålægges vævscentre, der udfører de i §§ 4 og 5 nævnte aktiviteter, efter den foreslåede bestemmelse i § 23, stk. 1, senest den 30. juni 2006 at give Lægemedelstyrelsen meddelelse herom.

Ønsker disse vævscentre at fortsætte deres aktiviteter forbundet med testning, forarbejdning, konservering, opbevaring og distribution samt import og eksport af væv og celler efter den 7. april 2007, skal de efter forslaget til § 23, stk. 2, senest den 1. oktober 2006 indgive ansøgning til Lægemedelstyrelsen om tilladelse i henhold til §§ 4 eller 5.

*Til § 24*

Loven gælder ikke for Grønland og Færøerne.