

af præparater, de fremstiller på deres apotek eller i en af dem ejet eller drevet virksomhed.

Sygehusapoteker.

En stor del af de lægemidler, som i henhold til lægemiddellovens § 49 er optaget eller søgt optaget i sundhedsstyrelsens specialitetsregister uden angivelse af registreringsindehaver, fremstilles også på sygehusapotekerne. Dele af denne produktion vedrører lægemidler, der almindeligvis kun anvendes til sygdomsbehandling på sygehuse. Antallet af magistrelle lægemiddelfremstillinger på sygehuse er ret betydeligt.

De lægemidler, som fremstilles på sygehusapotekerne, anvendes på sygehuse og sælges ikke til private forbrugere.

Når det med dette lovforslag tilsigtes at fastlægge de fremtidige vilkår og rammer for en rationel apoteksproduktion, herunder at få placeret registreringsretten til § 49-sortimentet, er det også i sygehussektoren væsentligt at sikre muligheden for en (efter gældende lov udelukket) rationalisering og centralisering af produktionen, som imidlertid må forestås af sygehusjerne. Retten til registrering af de på sygehusapotekerne fremstillede lægemidler tænkes derfor, som tidligere omtalt, at blive tillagt en af sygehusjerne oprettet institution eller virksomhed, som kan være indehaver af registreringen til disse præparater. Da disse produkter som nævnt ikke omsættes uden for sygehuse, og der derfor med hensyn til pakningsregler, prisansættelser og markedsføring o.s.v. af præparaterne ikke gælder samme problemer som for den private apoteksproduktion, er sundhedsstyrelsen ifølge lovforslagets § 17, stk. 6, bemyndiget til at fastsætte nærmere bestemmelser for disse specialiteter. De skal som hovedregel ikke optages i specialitetstaksten og i fortegnelsen over markedsførte præparater.

Registreringsindehaveren vil selv få kompetencen til at fastsætte de priser, hvortil præparaterne forhandles fra et sygehusapotek til et andet.

De kontrollerede laboratorier.

Ud over apotekerne og sygehusapotekerne, hvis rolle i den fremtidige tilrettelæggelse af apoteksproduktionen er beskrevet ovenfor, medvirker i dag også de kontrollerede laboratorier i produktionen af de apoteks fremstillede lægemidler. De kontrollerede laboratorier vil med dette lovforslag blive ophævet som begreb, og der synes i øvrigt ikke med den foreslåede nyordning for apoteksproduktionen tilstrækkeligt grundlag for at opret-

holde disse som selvstændige deltagere i apoteksproduktionen. De kontrollerede laboratorier kan herefter vælge dels selvstændigt at søge registrering af de hidtidige apotekspræparater, dels indgå i aftaler med registreringsindehaveren til apotekspræparaterne om hel eller delvis fremstilling i lønarbejde.

De kontrollerede laboratorier vil i medfør af lovforslagets § 81 umiddelbart få tilladelse efter lægemiddellovens § 8.

Til § 12

Apotekernes hovedvirksomhed er forhandling til forbrugerne af lægemidler, hvis forhandling er forbeholdt apotekerne, jfr. lægemiddellovens § 5, § 3, stk. 2, og regler fastsat af indenrigsministeren. Varetagelse af denne opgave er obligatorisk.

Virksomhedsområdet omfatter også forhandling af ikke-apoteksforbeholdte lægemidler og af varer, som naturligt hører sammen med lægemiddelhandlen. Salg af medicinske utensilier (varer, der uden at være omfattet af begrebet lægemidler i lægemiddellovens § 1, stk. 1, skal anvendes til forebyggelse, erkendelse og behandling af sygdomme, jfr. lægemiddellovens § 2), visse kemisk-tekniske artikler og gifte samt mange mærkevarer, er et naturligt og nødvendigt led i apotekernes service, og de enkelte apoteker vil derfor fortsat være stillet frit med hensyn til sortimentet. Behovet for handel med disse varer kan udvise store forskelle fra sted til sted.

Der er således ikke tilsigtet nogen ændring af apotekernes forhandling af de varer, som falder ind under den gældende lovs § 32. Såfremt analyser godtgør, at apotekernes salg af visse varegrupper er klart urentable, kan det af hensyn til systemerne vedrørende apotekernes udsalgspriser og indkomstudligning komme på tale at udnytte hjemmelen i stk. 2. Sådanne eventuelle begrænsninger vil kun blive gennemført efter drøftelser med bl. a. Danmarks Apotekerforening.

Ud over virksomheden med forhandling omfatter apotekernes virksomhedsområde magistrel fremstilling af lægemidler, d.v.s. lægemidler, som fremstilles specielt til den enkelte patient.

Den i stk. 3 foreslåede hjemmel tilsigter ikke en begrænsning af lægernes ret til magistrel ordination. Ej heller sigtes der mod en generel koncentring af sådan lægemiddelfremstilling. De magistrelle ordinationer udgør nu kun ca. 2 pct. af antallet af ordinationer til enkeltpersoner. I visse tilfælde kan de tekniske og økonomiske krav til sådan lægemiddelfremstilling være så betydelige, at det ikke vil være rimeligt, at alle apoteker skal