

omhandlede stoffer indgår som en bestanddel, bliver omfattet af reguleringen.

Anmeldelsespligten omfatter også virksomheder, der har Sundhedsstyrelsens godkendelse i henhold til lovens § 8, idet denne godkendelse ikke direkte omfatter virksomhedernes håndtering af råvarer.

Efter såvel lovforslaget som den gældende lov skal virksomhederne føre og opbevare nøjagtige optegnelser over alle transaktioner med de omhandlede stoffer. Optegnelserne skal bl.a. indeholde oplysning om navn og adresse på købere.

Der indføres samtidig en udtrykkelig hjemmel for kontrolmyndighederne til uden retskendelse at kontrollere virksomheder.

For at opnå en mere virkningsfuld kontrol end det er muligt med den gældende bestemmelse, foreslås det at tilvejebringe hjemmel til at regulere private personers omgang med de pågældende råvarer.

Ved private personer forstås forbrugere, hvilket i denne sammenhæng primært vil være landmænd, der har dyrehold på deres bedrifter.

Det foreslås således, at private personer ikke må erhverve, besidde eller råde over de pågældende stoffer, medmindre stoffet er indkøbt gennem en virksomhed, der har indgivet anmeldelse til Sundhedsstyrelsen og har modtaget kvittering herfor. Privat import af kemikalier med de omhandlede egenskaber vil således fremover ikke være lovligt.

Herigennem vil man komme en unormal og uhenigtsmæssig anvendelse af sådanne stoffer til livs og derved sikre menneskers og dyrs liv og sundhed, jf. EF-traktatens art. 36.

Det er hensigten i medfør af den foreslåede bemyndigelse for Sundhedsstyrelsen at fastsætte regler om, at udlevering af stofferne kun kan finde sted efter skriftlig, underskrevet rekvisition, som bl.a. skal indeholde oplysning om det formål, til hvilket stoffet skal anvendes.

Endvidere vil det blive overvejet, hvorvidt det ud fra et kontrolmæssigt hensyn er påkrævet at fastsætte regler om, at rekvisitionen for alle eller nogle af de omhandlede stoffer skal være forsynet med politiets påtegning om, at politiet tillader salg til det angivne formål.

Med undtagelse af stoffer med parasitær virkning var de omhandlede stoffer tidligere undergivet receptpligt, såfremt de indgik i en farmaceutisk specialitet. Ved anden anvendelse var receptpligtige stoffer reguleret af Mijøministeriets regler, hvorefter sådanne stoffer kun måtte sælges under iagttagelse af kemikalielovgivningens regler om salg af gifte, d.v.s. at private personer kun måtte erhverve dem mod aflevering af politipåtegnet rekvisition og fra forhandlere, der havde Miljøstyrelsens tilladelse. Det samme

gjaldt for ethvert produkt, der var fremstillet af et sådant stof, og som ved anvendelse som lægemiddel var undergivet receptpligt. Imidlertid er reglerne om receptpligt blevet ændret, således at Sundhedsstyrelsen nu konkret for enhver lægemiddelform i hver styrke vurderer, om det pågældende færdigt fremstillede lægemiddel skal være undergivet receptpligt.

Veterinærdirektoratet forestår kontrollen på besætningsniveau i medfør af Landbrugsministeriets lovgivning herom.

Med forslaget skabes der mulighed for at spore, hvor de omhandlede råvarer er indkøbt, i hvilke mængder og for så vidt angår private personer tillige med hvilket angivet formål. Ved mistanke om ulovlig anvendelse af kemikalier som lægemidler, vil kontrolmyndigheden bevismæssigt være bedre stillet, hvis der er pligt for producenter og forhandlere til at føre og opbevare optegnelser over alle transaktioner med de pågældende stoffer, og hvis stofferne alene kan erhverves af private personer efter rekvisition.

Sundhedsstyrelsen vil til enhver tid være i besiddelse af en fortegnelse indeholdende virksomheder, der lovligt vil kunne forhandle stoffer med de pågældende egenskaber. Som anført vil reguleringen i første omgang omfatte stoffer med stofskiftestimulerende, antiinfektive, antiparasitære, antiinflammatoriske, hormonale eller psykotrope egenskaber. Sundhedsstyrelsen vil i vejledningsform udarbejde en fortegnelse over konkrete stoffer, der har de ovenfor nævnte virkninger. Fortegnelsen vil blive søgt gjort så komplet som muligt, men bl.a. på grund af fremkomsten af nye stoffer, kan fortegnelsen i sagens natur ikke være fuldstændig udtømmende.

Det vil derved umiddelbart være muligt for private personer at undersøge, hvilke stoffer der har de omhandlede egenskaber, og hvilke virksomheder der har indgivet anmeldelse til Sundhedsstyrelsen. Med en fortegnelse over konkrete stoffer vil det ligeledes være muligt for f.eks. en mindre virksomhed, der ikke umiddelbart er i besiddelse af farmakologisk indsigt, at undersøge, om anmeldelse er påkrævet.

Efter lovforslaget bemyndiges sundhedsministeren til at fastsætte regler om, at virksomhederne skal betale gebyr til hel eller delvis dækning af Sundhedsstyrelsens omkostninger i forbindelse med oprettelse af registret og ajourføring heraf. Sundhedsstyrelsen har i dag ikke et præcist kendskab til, hvor mange virksomheder, der vil være omfattet af anmeldelsespligten. Det er kun hensigten at udnytte bemyndigelsen, hvis omkostningerne viser sig at være af en vis størrelse.

Sundhedsstyrelsen fører i medfør af andre bestem-