

*Gældende formulering**Lovforslaget*

§ 21 a. Sundhedsministeren kan fastsætte regler om opkrævning af gebyr for udstedelse af eksportcertifikater for lægemidler.

Stk. 2. Sundhedsministeren kan fastsætte regler om, at apotekerne ikke underrettes om priserne på farmaceutiske specialiteter, der ikke kan leveres af indehaveren af en markedsføringstilladelse eller dennes repræsentant, og kan herunder fastsætte pligt for indehaveren af en markedsføringstilladelse eller dennes repræsentant til at underrette Lægemiddelstyrelsen, såfremt en farmaceutisk specialitet ikke kan leveres.

§ 22 a. Stk. 1. Hver enkelt lægemiddelpakning skal være forsynet med et entydigt varenummer.

Lægemiddelstyrelsen tildeler den enkelte lægemiddelpakning et varenummer efter anmodning fra fremstilleren af lægemidlet eller fra indehaveren af markedsføringstilladelsen til lægemidlet.

§ 27. Der må ikke reklameres over for offentligheden for lægemidler, som

Stk. 6. Lægemiddelstyrelsen kan videregive alle oplysninger om indberettede bivirkninger til Bivirkningsnævnet, jf. § 35. Lægemiddelstyrelsen kan offentliggøre oplysninger om bivirkninger ved lægemidler, dog ikke oplysninger, der kan henføres til enkeltpersoner.«.

13. § 21 a affattes således:

»§ 21 a. Sundhedsministeren kan fastsætte regler om betaling for Lægemiddelstyrelsens behandling af anmeldelser om paralleldistribution af lægemidler med en fællesskabsmarkedsføringstilladelse.«.

14. § 22, *stk. 2*, affattes således:

»*Stk. 2.* Sundhedsministeren kan fastsætte regler om, at apotekerne ikke underrettes om priserne på farmaceutiske specialiteter, der ikke kan leveres, og kan herunder fastsætte pligt for den, der bringer lægemidlet på markedet i Danmark, til at underrette Lægemiddelstyrelsen, såfremt en farmaceutisk specialitet ikke kan leveres.«.

15. § 22 a, *stk. 1*, affattes således:

»Hver enkelt lægemiddelpakning skal være forsynet med et entydigt varenummer. Lægemiddelstyrelsen kan fastsætte regler om, at inderpakninger hidrørende fra veterinære farmaceutiske specialiteter skal være forsynet med et særskilt varenummer.«.

16. § 22 a, *stk. 3*, affattes således:

»*Stk. 3.* Lægemiddelstyrelsen tildeler den enkelte lægemiddelpakning et varenummer efter anmodning fra den, der bringer lægemidlet på markedet i Danmark.«.

17. § 27, *stk. 2 og 3*, affattes således: