

## Bilag til f. t. l. vedr. lægemidler m.v.

*Gældende formulering*

- 4) når indehaveren ikke længere opfylder betingelserne i § 15, stk. 2, nr. 1 og 2,
- 5) når indehaveren efter § 5 i lov om sundhedsvæsenets centralstyrelse, der finder tilsvarende anvendelse på udøvelse af apoteksvirksomhed, eller § 79 i borgerlig straffelov mister retten til at drive apotek, og
- 6) når indehaveren har været fraværende fra apoteket i et år og fraværet ikke skyldes sygdom, jf. § 31, stk. 4.

*Stk. 2.* En apoteker kan til enhver tid efter ansøgning fritages for bevillingen.

§ 38. Lægemiddelstyrelsen fastsætter regler om de forskellige apoteksenheders opgaver og kan fastsætte regler om de forskellige enheders drift.

*Stk. 2.* Lægemiddelstyrelsen kan fastsætte regler om indretning og udstyr af lokaler, hvorfra der drives apoteksvirksomhed.

§ 42. Lægemiddelstyrelsen fastsætter regler om, hvilke lægemidler der

- 1) kun må udleveres efter udleveringsforskrifter fra læger, tandlæger og dyrlæger (recepter), om forskrifternes affattelse m. v. samt om apotekers udlevering af sådanne lægemidler, herunder om udlevering i særlige tilfælde uden sikkerhed for betaling.
- 2) For lægemidler, der ikke er omfattet af 1. pkt., og som ordineres ved recept, fastsætter Lægemiddelstyrelsen regler om recepternes affattelse m. v. samt om apotekeres udlevering af sådanne lægemidler.

*Stk. 2.* Lægemiddelstyrelsen kan fastsætte regler om apotekernes videregivelse af oplysninger om

*Lovforslaget*

13. I § 22, *stk. 1, nr. 4*, ændres », stk. 2« til: », stk. 3«.

14. I § 38, *stk. 1*, indsættes efter *1. pkt.*:

»Lægemiddelstyrelsen fastsætter regler om kvalitet, servicekrav og leveringsvilkår for dosisdispenserede lægemidler, jf. § 11, stk. 1, nr. 8, og § 12, stk. 1, nr. 2, og kan herunder fastsætte regler om hvilke lægemidler, der kan dosisdispenseres til enkeltpersoner i primærsektoren.«

15. I § 42, *stk. 1*, indsættes som *nr. 3*:

»3) For dosisdispenserede lægemidler, der forhandles til forbrugerne, jf. § 11, stk. 1, nr. 8, og § 12, stk. 1, nr. 2, fastsætter Lægemiddelstyrelsen regler om udformning og anvendelse af doseringskort.«