

*Gældende formulering**Lovforslaget***§ 4**

Stk. 1. § 22, stk. 7, i lov om lægemidler, som affattet ved denne lovs § 1, nr. 8, affattes med virkning fra den 25. juni 2001 således:

»*Stk. 7.* I Specialitetstaksten kan Lægemiddelstyrelsen for konkrete lægemidler fastsætte

- 1) udleveringsgruppe,
- 2) begrænsning i antal pakninger, der kan udleveres pr. ekspedition uden for apotek,
- 3) lægelige specialer, der er beføjet til at ordinere lægemidlet,
- 4) referencepris,
- 5) fast kronetilskud,
- 6) suspension af medicintilskud og
- 7) europæisk gennemsnitspris.«

§ 5

Loven træder i kraft den 1. juli 2001, dog træder § 4 i kraft den 25. juni 2001.

Stk. 2. Bestemmelserne i § 5, stk. 1-2, i lov om lægemidler, som affattet ved denne lovs § 1, nr. 1-3, træder i kraft den 1. oktober 2001.

Stk. 3. Bestemmelserne i § 11, stk. 1, nr. 8, og § 12, stk. 1, nr. 2, i lov om apoteksvirksomhed, som affattet ved denne lovs § 2, nr. 6 og 8, om fremskaffelse, forhandling og samhandel med dosisdispenserede lægemidler til forbrugerne, og bestemmelsen i § 7 e, stk. 2, i lov om offentlig sygesikring, som affattet ved denne lovs § 3, nr. 1, træder i kraft den 1. oktober 2001.

§ 6

Et håndkøbsudsalg, der er oprettet inden 1. juli 2001, kan opretholdes uden Lægemiddelstyrelsens tilladelse indtil 31. marts 2002. Det gælder dog kun, hvis der senest 1. august 2001 er indsendt en ansøgning til Lægemiddelstyrelsen i henhold til § 7 a, stk. 1, i lov om apoteksvirksomhed. Hvis ansøgningen bliver afslået, fastsætter Lægemiddelstyrelsen en frist for nedlæggelse af håndkøbsudsalget. Hvis det forretningssted, hvor håndkøbsudsalget er beliggende, har eller opnår tilladelse til at forhandle lægemidler efter § 8, stk. 1, i lov om lægemidler, skal håndkøbsudsalget straks nedlægges.