

Forslag til bestemmelser som gjennomfører direktiv 2001/83 artikkel 81

I lov 4. desember 1992 nr. 132 om legemidler m.v. gjøres følgende endringer:

Ny § 10 tredje ledd skal lyde:

Innehaver av markedsføringstillatelsen for et legemiddel til mennesker skal, innenfor sitt ansvarsområde, sørge for tilstrekkelig og kontinuerlig forsyning av legemidlet til det norske markedet. Departementet fastsetter nærmere bestemmelser om innholdet i denne plikten.

Nåværende tredje ledd blir nytt fjerde ledd.