



PM 2008:50 RVII (Dnr 001-90/2008)

Läkemedelsverkets föreskrifter om detaljhandel med nikotinläkemedel

Yttrande till Läkemedelsverket

Borgarrådsberedningen föreslår kommunstyrelsen besluta följande
Som yttrande till Läkemedelsverket överlämnas och åberopas denna promemoria.

Föredragande borgarrådet Ulf KristerSSon anför följande.

Ärendet

Den nya lagen om detaljhandel med nikotinläkemedel börjar gälla den 1 mars 2008, (prop. 2007/08:17). Syftet är att öka tillgängligheten på receptfria nikotinläkemedel och därigenom få fler rökare att använda sådana produkter i samband med rökavvänjning och bidra till att stärka det hälsobefrämjande arbetet.

Läkemedelsverkets föreskrifter syftar till att komplettera lagen så att det bli tydligt vad verksamhetsutövarna ska efterleva och vad kommunerna ska kontrollera. De som efter anmälan kan sälja nikotinläkemedel är bl.a. Apoteket AB, dagligvaruhandeln, hotell, restauranger, tobakshandlare och partihandlare. Kommunerna ansvarar för att kontrollera de som säljer nikotinläkemedel.

Beredning

Ärendet har beretts inom stadsledningskontorets i samarbete med socialtjänstförvaltningen.

På grund av den extremt korta svarstiden, remissen inkom till KF/KS kansli den 10 januari 2008 och skall vara besvarad senast den 1 februari 2008, har stadsledningskontorets tjänsteutlåtande per den 24 januari 2008 inlämnats under hand som svar.

Mina synpunkter

Det är bra att reglerna för försäljning och kontoroll av nikotinläkemedel blir tydligt fastställda.

Jag delar stadsledningskontorets och socialtjänstförvaltningens uppfattning att anmälningstiden innan försäljningen får påbörjas bör kunna kortas ned. Fyra veckor är relativt lång tid om man ser vad som gäller för folköls- och tobaksförsäljning där det räcker att anmälan lämnas in senast när försäljningen påbörjas.

Eftersom erfarenheterna från folköls- och tobaksanmälningarna visar att anmälningarna ofta innehåller oriktiga uppgifter är nödvändigt att anmälan görs skriftligt och registreringsbevis bifogas.

Av föreskrifternas 4-5 §§ framgår inte på vilket sätt som Läkemedelsverket ska underrättas. Det är angeläget att få reda på hur informationen ska vidarebefordras till Läkemedelsverket.

Föreskrifterna behöver förtydligas så att det klart framgår på vilket sätt de formella rapporterings- och kommunikationsvägarna mellan kommunen och Läkemedelsverket ska se ut. Dessutom är det angeläget att Läkemedelsverket i föreskrifterna förtydligar hur egenkontrollprogrammen ska utformas för ålderskontrollen. De föreslagna föreskrifterna ger ingen som helst vägledning vilka rutiner som bör gälla på försäljningsstället när det gäller ålderskontrollen, detta trots att det i Proposition 2007/08:17 "Nikotinläkemedel i handeln" anges att detta bör behandlas särskilt. Av föreskriften framgår endast att rutiner för att detaljhandeln inte sker i strid med bestämmelserna i 4 § lagen om detaljhandel med nikotinläkemedel. Stadsledningskontoret och socialtjänstförvaltningen förutsätter att Läkemedelsverket närmare kommer att ge vägledning om hur kommunen och verksamhetsutövaren ska arbeta med egenkontrollprogrammen. I sammanhanget kan nämnas att Statens folkhälsoinstitut har tagit fram riktlinjer för hur ett egentillsynsprogram bör se ut när det gäller ålderskontrollen för tobaksförsäljningen.

Erfarenheten från den kommunala folköls- och tobakstillsynen pekar på att åldersdekal har betydelse för i vilken grad bestämmelserna kring åldersgränsen 18 år efterlevs. Ett förtydligande i föreskrifterna som anger att det skall finnas åldersdekal på varje försäljningsställe kan därför vara befogat.

Jag föreslår att borgarrådsberedningen föreslår kommunstyrelsen besluta följande
Som yttrande till Läkemedelsverket överlämnas och åberopas denna promemoria.

Stockholm den 6 februari 2008

ULF KRISTERSSON

Bilagor

1. Läkemedelsverkets föreskrifter om detaljhandel med Nikotinläkemedel
2. Konsekvensutredning

Borgarrådsberedningen tillstyrker föredragande borgarrådets förslag.

Det antecknades till förteckningen att miljöpartiet lämnar ärendet utan eget ställningstagande.

Kommunstyrelsen

Det antecknades till protokollet att miljöpartiet lämnar ärendet utan eget ställningstagande

ÄRENDET

Den nya lagen om detaljhandel med nikotinläkemedel börjar gälla den 1 mars 2008, (prop. 2007/08:17). Syftet är att öka tillgängligheten på receptfria nikotinläkemedel och därigenom få fler rökare att använda sådana produkter i samband med rökavvänjning och bidra till att stärka det hälsobefrämjande arbetet.

Läkemedelsverkets föreskrifter syftar till att komplettera lagen så att det bli tydligt vad verksamhetsutövarna ska efterleva och vad kommunerna ska kontrollera. De som efter anmälan kan sälja nikotinläkemedel är bl.a. Apoteket AB, dagligvaruhandeln, hotell, restauranger, tobakshandlare och partihandlare. Kommunerna ansvarar för att kontrollera de som säljer nikotinläkemedel.

BEREDNING

Detta tjänsteutlåtande har utarbetats inom stadsledningskontorets i samarbete med socialtjänstförvaltningen. Remissen inkom till KF/KS kansli den 10 januari 2008. Remisstiden går ut den 1 februari 2008, vilket begränsat möjligheterna att bereda ärendet.

Stadsledningskontoret

Stadsledningskontorets tjänsteutlåtande daterat den 24 januari 2008 har i huvudsak följande lydelse.

Stadsledningskontoret är positivt till att reglerna för försäljning och kontorrollen av nikotinläkemedel tydliggörs i föreskrifter och vill därutöver lämna följande synpunkter.

Enligt föreskrifterna 3 § ska anmälan om detaljhandel med nikotinläkemedel ges in senast fyra veckor innan verksamheten påbörjas och på det sätt som berörd kommun bestämmer. Stadsledningskontoret anser, liksom socialtjänstförvaltningen, att fyra veckor är en förhållandevis lång tid innan försäljningen påbörjas. För folköls- och tobaksförsäljningen ska anmälan lämnas in senast när försäljningen påbörjas. Om anmälan kommer in en eller två veckor innan försäljningen påbörjas uppfyller handlaren ändå lagens krav på att anmälan gjorts i tid. Här finns en risk att det uppstår frågor om när en anmälan senast ska lämnas in. Att påbörja försäljning utan att först anmält detta till kommunen är straffbelagt.

I föreskrifterna, 4 §, anges att om verksamhetsutövaren har fast driftställe i Sverige ska anmälan alltid innehålla uppgifter om 1.) verksamhetsutövarens namn och postadress eller, om sökanden är en juridisk person, firma och postadress, 2.) personnummer eller organisationsnummer, 3.) försäljningsställets namn, adress samt kontaktuppgifter, till exempel telefonnummer och e-postadress samt 4.) annan verksamhet som bedrivs i samma lokal. För att underlätta fakturering av tillsynsavgiften föreslår stadsledningskontoret att anmälan även innehåller uppgift om faktureringsadress i de fall den inte är densamma som driftsstället eller verksamhetsutövarens adress. Detta bör även gälla om verksamhetsutövaren saknar fast driftställe i Sverige.

Stadsledningskontoret anser att anmälan ska göras skriftligt och registreringsbevis bifogas. Erfarenhet från folköls- och tobaksanmälningarna är att handlarna förhållandevis ofta lämnar oriktiga uppgifter i anmälan. Det kan t.ex. gälla den juridiska personens firma- eller adressuppgifter. Flera gånger har anmälningsblanketterna varit så otydligt ifyllda att uppgifter hämtats från Bolagsverket.

Av föreskrifternas 4-5 §§ framgår inte på vilket sätt som Läkemedelsverket ska underrättas. Det är angeläget att få reda på hur informationen ska vidarebefordras till Läkemedels-

verket.

I föreskrifternas 6 § ska verksamhetsutövaren informera kommunen om ändrade förhållanden som anges i 4 och 5 §§ innan de genomförs. Kommunen ska underrätta Läkemedelsverket om sådana ändringar. Föreskrifternas behöver förtydligas så att det framgår på vilket sätt som kommunen ska underrätta Läkemedelsverket. Erfarenhet vid folköl- och tobakstillsynen visar att flera grundläggande uppgifter ändras av verksamhetsutövaren utan att detta anmäls till kommunen. I samband med tillsynsbesök uppdagas ofta dessa brister.

Stadsledningskontoret anser det är angeläget att Läkemedelsverket i föreskrifterna förtydligar hur egenkontrollprogrammen ska utformas för ålderskontrollen. Det är angeläget att åldersgränsen för nikotinläkemedel respekteras så att barn och ungdomar inte skapar ett beroende av nikotin. Vad det gäller egenkontrollprogrammen framgår av proposition 2007/08:17 "Nikotinläkemedel i handeln" avseende ansvaret och formerna för ålderskontrollen bör skärskilt behandlas. De föreslagna föreskrifterna ger ingen som helst vägledning vilka rutiner som bör gälla på försäljningsstället när det gäller ålderskontrollen. Av föreskriften framgår endast att rutiner för att detaljhandeln inte sker i strid med bestämmelserna i 4 § lagen om detaljhandel med nikotinläkemedel. Stadsledningskontoret och socialtjänstförvaltningen förutsätter att Läkemedelsverket närmare kommer att ge vägledning om hur kommunen och verksamhetsutövaren ska arbeta med egenkontrollprogrammen. I sammanhanget kan nämnas att Statens folkhälsoinstitut har tagit fram riktlinjer för hur ett egentillsynsprogram bör se ut när det gäller ålderskontrollen för tobaksförsäljningen.

Enligt 4 § lag (2007:1455) om detaljhandel med nikotinläkemedel framgår att det ska finnas en åldersdekal där det bedrivs detaljhandel med nikotinläkemedel. Erfarenheten från den kommunala folköls- och tobakstillsynen har visat att åldersdekal är av stor betydelse för efterlevnaden av bestämmelserna kring åldersgränsen 18 år. Stadsledningskontoret, liksom socialtjänstförvaltningen, anser att Läkemedelsverket bör överväga att skriva in ett förtydligande i föreskrifterna så att egenkontrollprogrammet säkerställer att varje detaljhandelsställe har åldersdekal.

Slutligen anser stadsledningskontoret att Läkemedelsverket bör upprätta exempel på egenkontrollprogram som uppfyller föreskrifternas krav (9 §, 10-15 §§).

Läkemedelsverkets författningssamling

Dnr 581:2008/1832

LVFS 2008:xx

Utkom från trycket den xx 2008

**Läkemedelsverkets föreskrifter om detaljhandel med
nikotinläkemedel;**

beslutade den xx februari 2008.

Läkemedelsverket föreskriver med stöd av xx § förordningen (2008:xx) om detaljhandel med nikotinläkemedel och 10 kap. 5 § läkemedelsförordningen (2006:272) följande föreskrifter om detaljhandel med nikotinläkemedel.

Tillämpningsområde

1 § Dessa föreskrifter ska tillämpas på sådan detaljhandel med nikotinläkemedel som regleras i lagen (2008:xx) och förordningen (2008:xx) om detaljhandel med nikotinläkemedel.

Bestämmelserna i 3 – 6 §§ är inte tillämpliga för Apoteket Aktiebolag (publ).

Definitioner

2 § Termer och begrepp som används i lagen om detaljhandel med nikotinläkemedel har samma betydelse i dessa föreskrifter.

I dessa föreskrifter avses med:

Indragning återkallande av nikotinläkemedel från verksamhetsutövare.

Originalförpackning den läkemedelsförpackning som förpackats av tillverkaren/innehavaren av försäljningstillståndet.

Reklamation påtalande av misstanke om fel på eller biverkning av nikotinläkemedel. Som reklamation avses klagomål från konsument eller kvalitetsbrister som uppmärksammas på annat sätt.

Verksamhetsutövaren den som bedriver detaljhandel med nikotinläkemedel.

Anmälan

3 § Anmälan enligt 3 § lagen om detaljhandel med nikotinläkemedel ska ges in senast fyra veckor innan verksamheten påbörjas och på sätt som berörd kommun bestämmer.

4 § Om verksamhetsutövaren har fast driftställe i Sverige ska anmälan alltid innehålla följande uppgifter:

1. verksamhetsutövarens namn och postadress eller, om sökanden är en juridisk person, firma och postadress,
2. personnummer eller organisationsnummer,
3. försäljningsställets namn, adress samt kontaktuppgifter, till exempel telefonnummer och e-postadress,
4. annan verksamhet som bedrivs i samma lokal.

Den kommun som tar emot anmälan ska underrätta Läkemedelsverket om angivna uppgifter.

5 § Om verksamhetsutövaren saknar fast driftställe i Sverige ska anmälan alltid innehålla följande uppgifter:

1. verksamhetsutövarens namn och postadress eller, om sökanden är en juridisk person, firma och postadress,
2. personnummer, organisationsnummer eller motsvarande,
3. kontaktuppgifter, till exempel telefonnummer och e-postadress.

Stockholms kommun ska underrätta Läkemedelsverket om angivna uppgifter.

6 § Verksamhetsutövaren ska informera berörd kommun om ändringar i förhållanden som anges i 4 och 5 §§ innan de genomförs. Kommunen ska underrätta Läkemedelsverket om sådana ändringar.

Uppgifter om försäljning

7 § Verksamhetsutövaren ska lämna uppgift till Läkemedelsverket om antal försålda läkemedelsförpackningar för varje nikotinläkemedel som denne tillhandahåller på försäljningsstället. Varje förpackningsstorlek ska anges för sig och redovisas månadsvis. Uppgifterna ska lämnas senast 15 dagar efter varje kvartals utgång.

Egenkontroll

8 § Ett egenkontrollprogram ska vara upprättat när verksamheten påbörjas.

Verksamhetsutövaren ansvarar för att personal som deltar i detaljhandeln är förtrogen med innehållet i det upprättade egenkontrollprogrammet samt med gällande bestämmelser på området.

9 § Verksamhetsutövaren ska i egenkontrollprogrammet ange

- rutiner för att detaljhandeln inte sker i strid med bestämmelserna i 4 § lagen om detaljhandel med nikotinläkemedel,
- hur personal som deltar i verksamheten har tillgång till den senaste versionen av bipacksedeln samt
- hur kraven i 10 – 15 §§ ska uppfyllas.

10 § Verksamhetsutövaren ska tillse att nikotinläkemedel som ska utlämnas endast inköps från näringsidkare med partihandelstillstånd.

11 § Nikotinläkemedel ska förvaras på lämplig förvaringsplats, åtskilt från andra produkter och utom räckhåll för konsument. Det ska tydligt framgå att det är läkemedel.

12 § Nikotinläkemedel får endast tillhandahållas i sin originalförpackning. En förpackning som öppnats, har synliga fel eller brister eller alltför kort hållbarhet får inte utlämnas. Med alltför kort hållbarhet avses att hållbarhetstiden inte får passeras under den förväntade användningstiden.

Ett utlämnat nikotinläkemedel som återlämnas får inte försälas eller lämnas ut på nytt.

Läkemedel som inte får utlämnas ska tas om hand på lämpligt sätt.

Reklamationer

13 § Verksamhetsutövaren ska ta emot och hantera reklamationer avseende nikotinläkemedel. Skyldigheten att ta emot reklamationer omfattar även nikotinläkemedel som inte har utlämnats av verksamhetsutövaren.

Verksamhetsutövaren ska snarast underrätta den som är innehavare av godkännandet för försäljning för nikotinläkemedlet om alla reklamationer.

Reklamerade läkemedel ska förvaras åtskilt från läkemedel som får utlämnas och ska tas om hand på lämpligt sätt.

Indragningar

14 § Verksamhetsutövaren är skyldig att vidta nödvändiga åtgärder vid indragningar av nikotinläkemedel. Det ska säkerställas att åtgärder vid en indragning kan verkställas vid varje tidpunkt.

I de fall en indragning är av sådan beskaffenhet att nikotinläkemedel som redan utlämnats till konsument omfattas ska verksamhetsutövaren ta emot nikotinläkemedel som lämnas in av konsument. Detta gäller även om läkemedlet inte har utlämnats av verksamhetsutövaren.

Indragna läkemedel ska förvaras åtskilt från läkemedel som får utlämnas. Läkemedlen ska tas om hand på sätt som anges vid varje indragning.

Dokumentation

15 § För att garantera spårbarhet ska verksamhetsutövaren dokumentera all anskaffning av nikotinläkemedel. Dokumentationen ska innehålla uppgift om ankomstdatum, antal förpackningar, förpackningsstorlek samt läkemedlets namn, läkemedelsform och styrka. Den parti-handlare som försålt läkemedlen ska anges med namn och adress.

Verksamhetsutövaren ska tillse att alla åtgärder som vidtas i enlighet med 12 § sista stycket, 13 och 14 §§ dokumenteras.

Dokumentation enligt första och andra styckena ska arkiveras på ett sådant sätt att den inte riskerar att förkomma eller förstöras. Dokumentationen ska hållas tillgänglig för tillsyn och kontroll under tre år.

Lämnande av läkemedelsprover

16 § Läkemedelsprov av nikotinläkemedel får lämnas till verksamhetsutövare. Vid lämnande av sådana läkemedelsprover ska Läkemedelsverkets föreskrifter (LVFS 1995:25) om utlämnande av läkemedelsprover tillämpas.

LVFS 2001:12

Dessa föreskrifter träder i kraft den 1 mars 2008.

Läkemedelsverket
Erica Hagblom

Konsekvensutredning

Föreskrifter om detaljhandel med nikotinläkemedel

1. Föreskriften

Genom en ny lag, lagen om detaljhandel med nikotinläkemedel, som träder i kraft den 1 mars 2008 kommer Apoteket AB inte längre att ha ensamrätt att bedriva detaljhandel med receptfria nikotinläkemedel till konsument. Syftet med lagen är att öka tillgängligheten till läkemedlen och därigenom få fler rökare att använda sådana produkter i samband med rökavvänjning samt bidra till att stärka det hälsobefrämjandet arbetet mot tobak (se prop. 2007/08:17, s.1).

Läkemedelsverket föreslår nya föreskrifter om detaljhandel med nikotinläkemedel som avser att komplettera lagen och den kommande förordningen.

2. Problemet

Riksdagen har i december 2007 antagit en lag om detaljhandel med nikotinläkemedel. Någon förordning om detaljhandel med nikotinläkemedel har ännu inte beslutats av regeringen, men Läkemedelsverket utgår ifrån att verket kommer att bemyndigas att meddela föreskrifter i enlighet med vad som anges i lagtext och proposition (se prop. 2007/08:17).

Med anledning av att lagen träder i kraft den 1 mars 2008 gör Läkemedelsverket bedömningen att det inte går att invänta regeringens förordning innan föreslagna föreskrifter skickas på remiss.

Läkemedelsverket kommer att utarbeta vägledningar på området avsedda dels för kommunerna till hjälp vid deras kontroll, dels till verksamhetsutövarna.

3. Berörda

De nya reglerna möjliggör för alla som vill sälja receptfria nikotinläkemedel att efter anmälan påbörja sådan detaljhandel. De som kan förväntas bli berörda av dessa regler är Apoteket AB, dagligvaruhandlare, hotell, restauranger, tobakshandlare m.fl. Även innehavare av godkännande för försäljning av nikotinläkemedel och partihandlare kommer att beröras eftersom för dem helt nya aktörer kommer att bedriva detaljhandel med läkemedel.

Kommunerna kommer också att beröras eftersom de åläggs ett kontrollansvar i den nya lagstiftningen.

4. Alternativ

Avsikten med Läkemedelsverkets föreslagna bestämmelser är att de ska komplettera lagens regler så att det blir tydligt vad verksamhetsutövare ska efterleva och vad kommunerna ska kontrollera. Läkemedelsverket gör bedömningen att föreslagna regler måste vara i föreskriftsform eftersom de ska vara bindande.

Enligt regeringens bedömning (se prop. 2007/08:17, s. 27) är lagförslaget förenligt med EG-rätten. De krav som ställs på samtliga verksamhetsutövare som avser att bedriva detaljhandel med receptfria nikotinläkemedel i Sverige är nödvändiga av folkhälsoskäl. Läkemedelsverket gör ingen annan bedömning avseende den föreslagna föreskriften, se även under p. 5.

5. Effektkedjan

Den nya regleringen öppnar för fler aktörer att sälja receptfria nikotinläkemedel, vilket med stor sannolikhet medför att tillgängligheten till nikotinläkemedel kommer att öka. Läkemedelsverket ges genom de bemyndiganden som finns i lagen, och som kan förutses ges i förordningen, möjlighet att meddela bestämmelser för att hanteringen av nikotinläkemedlen i detaljhandeln ska ske på ett säkert sätt.

Eftersom det är fråga om läkemedel, en produktkategori som på grund av sin särart omgärdas av ett omfattande regelverk till skydd för folkhälsan, måste ett antal grundläggande bestämmelser avseende hanteringen finnas.

Läkemedelsverket föreslår regler som riktar sig till verksamhetsutövare avseende anmälan, lämnande av uppgifter om försäljning och egenkontroll. Mot bakgrund av vad som anförs ovan gör Läkemedelsverket bedömningen att de skyldigheter som åläggs verksamhetsutövarna i föreslagna föreskrifter är nödvändiga.

Tidpunkt för anmälan

Läkemedelsverket föreslår i föreskrifternas 3 § att verksamhetsutövare ska anmäla handeln till berörd kommun senast fyra veckor innan verksamheten påbörjas. Anledningen till att denna tid föreslås är att kommunerna och Läkemedelsverket ska ha möjlighet att vidta kontroll- och tillsynsåtgärder innan verksamheten påbörjas. Förslaget till tidpunkt har framtagits efter underhandssamråd med Sveriges kommuner och landsting.

Uppgifter om försäljning

Enligt lagen om detaljhandel med nikotinläkemedel ska verksamhetsutövare lämna uppgifter om sin försäljning av nikotinläkemedel för att Läkemedelsverket ska kunna föra statistik över denna. Läkemedelsverket föreslår att sådana uppgifter ska lämnas senast 15 dagar efter varje kvartals utgång. Verket kommer i vägledning att ge närmare information om hur sådana uppgifter kan lämnas.

6. Kostnader

De näringsidkare som avser bedriva detaljhandel med receptfria nikotinläkemedel till konsument kommer att ha kostnader för att hantera administration på grund av de krav som uppställs i lagstiftningen.

Kostnaderna kommer huvudsakligen att utgöras av personalkostnader för tid personal arbetar med att t.ex. anmäla verksamheten till kommunen, att utarbeta och upprätthålla egenkontrollprogram och att rapportera uppgifter om försäljning till Läkemedelsverket. Hur inrapporteringen av försäljningsuppgifterna ska ske är ännu inte helt klart. Läkemedelsverkets målsättning är att rapporteringen skall kunna ske på ett så enkelt och tidseffektivt sätt som möjligt.

Tidsåtgången för att hantera administrationen kommer sannolikt att variera. Under det första året kommer ett försäljningsställe uppskattningsvis att behöva lägga ner 40 timmar på administration. Personalkostnaderna för detta kan enligt branschföreträdare beräknas uppgå till cirka 10 000 kronor. Därefter kan tidsåtgången och kostnaderna antas bli lägre.

7. Åtgärder som små företag måste vidta

För att få bedriva detaljhandel med nikotinläkemedel ska en anmälan ges in till berörd kom-

mun. Egenkontroll ska utövas och uppgifter om försäljningens omfattning ska rapporteras till Läkemedelsverket. För att få tillgång till nikotinläkemedel för försäljning måste kontakt tas med partihandlare med sådana läkemedel. Kontakter med innehavare av godkännanden för försäljning måste också tas när så föreskrivs.

8. Tid för små företag

Den föreslagna regleringen förutses inte innebära att små företag kommer att behöva lägga mer tid på administration än stora. Företag som ingår i affärskedjor eller motsvarande kan möjligen samarbeta vid utformande av egenkontrollprogram m.m. och på så sätt begränsa kostnaderna.

9. Kostnader för små företag

Vad gäller kostnaderna för små företag, se punkterna 6 och 8.

10. Konkurrensförhållanden

Några negativa effekter kan inte förutses följa av de föreslagna föreskrifterna.

11. Efterlevnad av regler

Kontroll av att reglerna efterlevs kommer att utföras av kommunerna och Läkemedelsverket kommer att utöva tillsyn.

12. Begränsad tid

Lagen gäller tills vidare och därför kan inte föreskrifternas giltighet begränsas i tiden.

13. Informationsinsatser

Informationsinsatser kommer att vidtas genom att vägledningar utarbetas samt att Läkemedelsverket informerar kommunerna och andra berörda om det nya regelverket.

14. Samråd

Läkemedelsverket har under framtagandet av föreskrifterna inhämtat synpunkter från Sveriges kommuner och landsting med anledning av att kommunerna åläggs ett kontrollansvar i den nya lagstiftningen.

15. Kontaktpersoner

Erica Hagblom
Inspektionsenheten
018-1746 00

Margareta Zimdahl
Inspektionsenheten
018-1746 00

Gertrud Heed
Rättsenheten
018-1746 00

Pernilla Lötberg
Rättsenheten
018-1746 00