

501 SE I

Lag om ändring av läkemedelslagen

Följande ändringar ska göras i läkemedelslagen:

1) i 18.1 § läggs punkt 4² till, och ska ha följande lydelse:

”4²) Innehavare av verksamhetslicens för tillhandahållande av sjukhusapotekstjänster – läkemedel och aktiva substanser i läkemedel för utförande av den funktion som avses i 30.4 § i denna lag.”.

2) Underavsnitt 10.5 ska ändras och ska få följande lydelse:

”5). Om läkemedel importeras av innehavaren av en verksamhetslicens för partihandel med läkemedel eller av innehavaren av en verksamhetslicens för tillhandahållande av sjukhusapotekstjänster, är den behöriga personen skyldig att kontrollera om lagringsvillkoren har iakttagits under transporten av läkemedlet och om läkemedlets förpackning uppfyller kraven och överensstämmer med försäljningstillståndet.”.

3) Författningsnoten till lagen kompletteras med texten ”, och Europaparlamentets och rådets direktiv (EU) 2015/1535 om ett informationsförfarande beträffande tekniska föreskrifter och beträffande föreskrifter för informationssamhällets tjänster (EUT L 241, 17.9.2015, s. 1).”

Lauri Hussar
Ordföranden för *Riigikogu*

Tallinn, 2024

Infört av republikens regering den 23 september 2024 nr 2-6/24-01336

Å republikens regerings vägnar

(digital underskrift)
Heili Tõnisson
Regeringens rådgivare