



SFS 2007:1128

Utkom från trycket
den 7 december 2007

Lag om ändring i läkemedelslagen (1992:859);

utfärdad den 29 november 2007.

Enligt riksdagens beslut¹ föreskrivs² att det i läkemedelslagen (1992:859) ska införas en ny paragraf, 16 a §, av följande lydelse.

16 a § Regeringen eller, efter regeringens bemyndigande, Läkemedelsverket får meddela föreskrifter om

1. framställning, förvaring, distribution och import av blod och blodkomponenter avsedda att användas som råvara vid tillverkning av läkemedel, och
2. tillverkning och import av läkemedel som innehåller blod eller blodkomponenter.

Denna lag träder i kraft den 1 januari 2008.

På regeringens vägnar

GÖRAN HÄGGLUND

Lars Hedengran
(Socialdepartementet)

¹ Prop. 2007/08:2, bet. 2007/08:SoU6, rskr. 2007/08:35.

² Jfr kommissionens direktiv 2005/61/EG av den 30 september 2005 om genomförande av Europaparlamentets och rådets direktiv 2002/98/EG i fråga om krav på spårbarhet och rapportering av allvarliga biverkningar och avvikande händelser (EUT L 256, 1.10.2005, s. 32, Celex 32005L0061).

