

Sammandrag: Regeringens proposition till riksdagen med förslag till lagar om ändring av narkotikalagen och 15 § i lagen om elektroniska recept

Propositionens huvudsakliga innehåll

I denna proposition föreslås det att narkotikalagen och lagen om elektroniska recept ändras.

Propositionen anknyter till regeringsprogrammets mål att främja välfärden och minska ojämlikheten.

Avsikten är att genom en ändring av narkotikalagen skapa klarhet i vilken ställning odling av hampa har. Enligt narkotikalagen ska sådan odling av hampa som beviljas EU-jordbruksstöd tillåtas samt sådan odling som i vissa avseenden uppfyller villkoren för jordbruksstöd och som även har anmälts till Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet (Fimea). Det ska även i fortsättningen vara förbjudet att odla hampa för att användas som narkotika eller vid tillverkning eller produktion av narkotika.

Växter som innehåller dimetyltryptamin, nedan DMT, definieras som narkotika. De allmänna förbuden i narkotikalagen kommer således att gälla sådana växter. Syftet med den föreslagna ändringen är att förebygga att växter som till sina berusningsegenskaper motsvarar narkotika kommer ut på marknaden.

Narkotikalagens tillståndsbestämmelser ska göras tydligare och den administrativa bördan i samband med tillståndsförfarandena underlättas. I propositionen föreslås undantag från kraven på import- och exporttillstånd i fråga om sådana läkemedelspreparat som innehåller ämnen som enligt nationell lagstiftning betraktas som narkotika och där risken för missbruk med tanke på ämnets omfattande medicinska användning kan anses som liten. Bestämmelser om undantag från import- och exporttillstånd föreslås också för läkemedelspreparat som behövs i humanitära krissituationer.

Myndigheternas möjligheter att förebygga, avslöja och utreda narkotikabrott kommer att förbättras och bestämmelserna om ändringssökande att uppdateras.

Det föreslås att lagen om elektroniska recept ändras så att skyddet för personuppgifter bättre ska kunna tryggas när det gäller övervakning enligt narkotikalagen. Också i narkotikalagen föreslås vissa ändringar som hänför sig till skyddet för personuppgifter.

Propositionen hänför sig till statens budgetproposition för 2022 och avses bli behandlad i samband med den.

Avsikten är att de föreslagna lagarna ska träda i kraft den 1 mars 2022.

De huvudsakliga konsekvenserna

Ekonomiska konsekvenser

De föreslagna bestämmelserna om odling av hampa kommer att underlätta odlarnas ställning, då det i fortsättningen i lagen tydligt föreskrivs under vilka förutsättningar det är tillåtet att odla hampa. Odlare som inte ansöker om EU-jordbruksstöd kommer däremot att förorsakas en viss

administrativ börda på så vis att de i fortsättningen bör göra en anmälan om odlingen till myndigheterna. För anmälan tas emellertid ingen avgift ut.

Växter som innehåller DMT används inte medicinskt eller industriellt i Finland. Förslaget att definiera växter som innehåller DMT som narkotika har således inga ekonomiska konsekvenser.

Propositionen innehåller förslag som underlättar tillståndsförfarandena och som minskar tillståndssökandenas och tillståndshavarnas administrativa börda. Sådana är till exempel att läkemedelspreparat som nationellt betraktas som narkotika i särskilda fall ska befrias från kraven på import- och exporttillstånd.

Det föreslås att apotekens skyldighet att månatligen lämna övervakningsuppgifter om viss narkotika till Fimea slopas. I fortsättningen ska apoteken lämna andra uppgifter än de som registreras i receptcentret endast om Fimea särskilt begär det. Övervakningen utvidgas till att omfatta alla läkemedel som innehåller narkotika, medan övervakningen för närvarande huvudsakligen inriktas på preparat som förskrivits med en receptblankett för narkotiska läkemedel. Detta kommer emellertid inte att sysselsätta apoteken mer än för närvarande, eftersom största delen av dessa uppgifter finns tillgängliga i elektronisk form hos receptcentret.

Konsekvenser för myndigheterna

I propositionen föreslås att det lämnas en anmälan till Fimea om odling av hampa, om EU-jordbruksstöd inte söks för odlingen. Som en följd av förslaget beräknas Fimeas uppgifter öka med ca 0,5 årsverken. Däremot kan en klarare bild av vilken ställning odling av hampa har eventuellt förebygga onödiga förundersökningar och straffprocesser för att avgöra om det är fråga om sådan odling av hampa som är förbjuden enligt 7 § 2 mom. i narkotikalagen.

Definiering av växter som innehåller DMT som narkotika innebär att till exempel polisen och Tullen ska övervaka försäljning och import av sådana. I praktiken ökar ändringen emellertid inte nämnvärt myndigheternas arbete, eftersom importen av växter som innehåller DMT har varit obetydlig.

Underlättande av tillståndsförfaranden som avses i narkotikalagen kommer att underlätta inte bara tillståndssökandenas utan också Fimeas arbete.

I fortsättningen får Fimea inte automatiskt månatligen uppgifter om apotekens månadsuppföljning, utan endast på begäran. Största delen av uppgifterna finns emellertid tillgängliga i elektronisk form hos receptcentret, vilket innebär att den föreslagna ändringen i praktiken inte nämnvärt kommer att försvåra Fimeas tillsynsuppgift.

Polisens, Gränsbevakningsväsendets och Tullens möjligheter att förebygga, avslöja och utreda narkotikabrott kommer att förbättras, eftersom det i propositionen föreslås att nämnda myndigheter i fortsättningen ska kunna beviljas tillstånd också för tillverkning av narkotika samt för odling av vissa växter och svampar.

Samhälleliga konsekvenser

I propositionen föreslås det att växter som innehåller DMT ska definieras som narkotika. Genom den föreslagna ändringen kan användning av DMT inte förhindras helt och hållet, men

Utkast

avsikten med förslaget är att förebygga spridning och användning av DMT som berusningsmedel. Förslaget kan bromsa upp eller till och med förhindra spridning av DMT till nya användargrupper, i synnerhet unga. Det förbättrar också narkotikakontrollens möjligheter. På detta sätt förebyggs hälsomässiga och sociala skadeverkningar som narkotika orsakar.

Lagförslag

Lag om ändring av narkotikalagen

I enlighet med riksdagens beslut

ändras i narkotikalagen (373/2008) 3 § 1 mom. 5 punkten underpunkt d, 9 §, 11 § 1 mom. 2 punkten, 12 §, 15 § 1 mom., 16 § 1 mom., 19 § 2 mom. 2 punkten, rubriken för 22 § samt 23 §, 30 § 1 mom., 32 och 45 §, 47 § 1 mom. 8 och 9 punkten och 49 §,

av dem 3 § 1 mom. 5 punkten underpunkt d sådan den lyder i lag 934/2018, 9 § sådan den lyder i lagarna 775/2009 och 322/2011, 12, 23 och 45 § sådana de lyder delvis ändrade i lag 322/2011, 15 § 1 mom. sådant det lyder i lag 322/2011, 19 § 2 mom. 2 punkten sådan den lyder i lag 775/2009, 30 § 1 mom. sådant det lyder i lag 1568/2009, 32 § sådan den lyder delvis ändrad i lag 775/2009 och 49 § sådan den lyder i lag 1027/2015, samt

fogas till 7 § nya 3–5 mom., till lagen en ny 15 a §, till 22 § ett nytt 3 mom., till lagen nya 24 a och 24 b § samt till 47 § 1 mom., sådant det lyder delvis ändrat i lag 1127/2014, en ny 10 punkt som följer:

3 §

Definitioner

I denna lag avses med

— — —

5) *narkotika*

— — —

d) kat (*Catha edulis*), kaktusväxter innehållande meskalin, växter innehållande dimetyltryptamin samt Psilocybesvampar,

— — —

7 §

Förbud mot odling av vissa växter och svampar

— — —

Om inte något annat följer av 2 mom., får hampa odlas endast om

1) stöd för odlingen har sökts i enlighet med villkoren i artikel 32.6 i Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 1307/2013 om regler för direktstöd för jordbrukare inom de stödordningar som ingår i den gemensamma jordbrukspolitikerna och om upphävande av rådets förordning (EG) nr 637/2008 och rådets förordning (EG) 73/2009, artikel 9 i kommissionens delegerade förordning (EU) nr 639/2014 om komplettering av Europaparlamentets och rådets

förordning (EU) nr 1307/2013 om regler för direktstöd för jordbrukare inom de stödordningar som ingår i den gemensamma jordbrukspolitiken och om ändring av bilaga X till den förordningen och artikel 17.7 i kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 809/2014 om regler för tillämpningen av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 1306/2013 vad gäller det integrerade administrations- och kontrollsystemet, landsbygdsutvecklingsåtgärder och tvärvillkor, eller

2) odlingen uppfyller följande villkor:

a) odlaren är en enskild näringsidkare, en juridisk person eller en sådan sammanslutning bestående av två eller flera personer som bedriver odling eller förvaltning av en gårdsbruksenhet som avses i 2 § 2 mom. i inkomstskattelagen för gårdsbruk (543/1967),

b) det har i fråga om odlingen gjorts en anmälan enligt 15 a § till Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet samt en skriftlig anmälan till kommunens landsbygdsnäringsmyndighet och till närmaste polisinsättning,

c) den sort av hampa som ska odlas är stödberättigande med stöd av artikel 9 i kommissionens delegerade förordning (EU) nr 639/2014 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 1307/2013 om regler för direktstöd för jordbrukare inom de stödordningar som ingår i den gemensamma jordbrukspolitiken och om ändring av bilaga X till den förordningen,

d) hampa odlas på friland,

e) odlingens areal uppgår till minst 0,3 hektar.

Den anmälan som avses i 3 mom. 2 punkten underpunkt b ska senast den första dagen i maj göras för vegetationsperioden för året i fråga. Hampfrön får sås tidigast en vecka efter det att anmälan har gjorts.

Bestämmelserna i 3 och 4 mom. gäller inte testning eller odlingsvärdesförsök som avses i 6 § 1 mom. i utsädeslagen (600/2019).

9 §

Beviljande av tillstånd

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet kan bevilja tillstånd för tillverkning, import till Finland, export från Finland och hantering av narkotika.

Importtillstånd enligt 13 §, exporttillstånd enligt 14 § och hanteringstillstånd enligt 15 § får endast beviljas enskilda näringsidkare, juridiska personer, universitet och andra forskningsinstitut

1) för produktion av läkemedel och för andra medicinska syften, om aktören enligt 17 § 1 mom. i läkemedelslagen får importera läkemedel till Finland,

2) för tillverkning, import, export eller hantering av ämnen, preparat och testsystem som används för konstaterande av narkotika,

3) för vetenskaplig forskning och för forskning, kvalitetskontroll och produktutveckling i medicinskt syfte,

4) för industriell användning av sådan narkotika som avses i 3 § 1 mom. 5 punkten underpunkt e, om industriell användning av ämnet är tillåten med stöd av 3 b §.

Bestämmelser om tillverkningstillstånd finns i 12 §.

11 §

Villkor för beviljande av tillstånd

För att ett tillstånd som avses i 9 § 1 mom. ska beviljas krävs följande:

— — —

2) en enskild näringsidkare, de personer som hör till tillståndssökandens förvaltningsorgan och förvaltningsorganets verkställande direktör, bolagsmännen i ett öppet bolag och de ansvariga bolagsmännen i ett kommanditbolag samt personerna i ledande ställning i en enhet vid ett universitet eller ett annat forskningsinstitut har uppnått myndighetsålder och är kända för redbarhet och tillförlitlighet,

— — —

12 §

Tillverkningstillstånd

Tillverkningstillstånd för narkotika kan beviljas för högst ett kalenderår i sänder. Tillverkningstillstånd krävs inte för tillverkning av läkemedelspreparat som avses i läkemedelslagen. Tillverkningstillstånd för narkotika som inte används för medicinskt bruk får inte beviljas.

Trots 1 mom. kan

1) universitet och andra forskningsinstitut beviljas tillstånd att tillverka narkotika för vetenskaplig forskning, om institutet i fråga har ett giltigt hanteringstillstånd enligt 15 §,

2) enskilda näringsidkare, juridiska personer, universitet och andra forskningsinstitut beviljas tillstånd för tillverkning av narkotika, om ämnet i sin helhet används för tillverkning av ett i 23 § 1 mom. avsett testsystem för konstaterande av narkotika och tillståndssökanden har ett giltigt hanteringstillstånd enligt 15 §,

3) enskilda näringsidkare, juridiska personer, universitet och andra forskningsinstitut beviljas tillstånd för tillverkning av narkotika som avses i 3 § 1 mom. 5 punkten underpunkt e, om tillståndssökanden har ett i 15 § avsett hanteringstillstånd för industriell användning av ämnet.

Tillverkningstillstånd får inte beviljas för längre tid än hanteringstillståndet är i kraft.

Till tillverkningstillstånd kan det fogas villkor som gäller mängder, lagring, förvaring, transport, övervakning och förstöring av ämnena samt vid behov andra motsvarande omständigheter.

Närmare bestämmelser om detaljer i tillståndsvillkoren får utfärdas genom förordning av statsrådet.

15 §

Hanteringstillstånd

Hanteringstillstånd för narkotika beviljas för högst tre år i sänder.

— — —

15 a §

Anmälan om odling av hampa

I fråga om odling av hampa ska det till Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet göras en anmälan med följande uppgifter:

- 1) odlarens namn eller firma, kontaktuppgifter samt företags- och organisationsnummer,
- 2) specificerade lägesuppgifter för odlingen,
- 3) mängden utsäde per sort i kilogram; till anmälan ska fogas i 4 § 5 punkten i utsädeslagen avsedda garantibevis eller kopior av dem,
- 4) planerat såningsdatum,
- 5) avsedda användningsändamål för skörden,
- 6) kommunens landsbygdsnäringsmyndighet och polisinspektion till vilka en anmälan enligt 7 § 3 mom. 2 punkten underpunkt b görs samt dessa myndigheters kontaktuppgifter.

16 §

Krav på ansvarig person och dennes ställföreträdare

Ett verksamhetsställe som utövar tillståndspliktig verksamhet enligt denna lag ska ha en ansvarig person och ett tillräckligt antal ställföreträdare för denne. Dessa personer utses av tillståndshavaren. Den ansvariga personen och ställföreträdarna ska ha uppnått myndighetsålder och vara lämpliga för uppgiften. De ska också ha de befogenheter som uppgiften kräver och genom utbildning eller erfarenhet förvärvat tillräcklig yrkesskicklighet. Tillståndshavaren ska ge de ansvariga personerna och deras ställföreträdare ett skriftligt förordnande om deras uppgifter.

— — —

19 §

Utredning för tillståndsprövning

— — —

En aktör behöver i samband med tillståndsansökan inte lämna uppgifter som avses i 1 mom. 2 och 3 samt 5–7 punkten, om aktören

— — —

2) har lämnat uppgifterna till Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet i samband med en annan tillståndsansökan under det senaste året och Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet då har konstaterat att utredningen uppfyller villkoren, och om uppgifterna inte har ändrats sedan dess.

— — —

22 §

Läkemedelspreparat som behövs vid första hjälpen och vid krishantering

— — —

Import- och exporttillstånd enligt denna lag behövs inte för sådana läkemedelspreparat som internationella och finländska militäravdelningar och räddningsstyrkor med anknytning till internationellt samarbete för med sig in i och ut ur landet och som är avsedda att användas för första hjälpen inom den egna militäravdelningen eller räddningsstyrkan eller i särskilda fall för civil och militär krishantering. Militäravdelningen eller räddningsstyrkan ska utse en person som ansvarar för läkemedelspreparaten, och en anmälan om transport av preparaten ska göras till Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet.

23 §

Undantag från kraven på import- och exporttillstånd

Import- eller exporttillstånd enligt denna lag behövs inte för sådana i förteckning III i 1961 års allmänna narkotikakonvention nämnda läkemedelspreparat innehållande narkotika eller ämnen, preparat och testsystem innehållande narkotika som används vid konstaterande av narkotika, om de innehåller narkotika endast i ringa mängder eller narkotikan är i svårligen avskiljbar form, och risken för missbruk med tanke på ämnets omfattande medicinska användning kan anses som liten.

Import- eller exporttillstånd enligt denna lag behövs inte för kombinationspreparat som innehåller andra psykotropa ämnen än de som nämns i förteckning I i 1971 års konvention om psykotropa ämnen eller preparat som innehåller läkemedelssubstanser enligt 3 § 1 mom. 5 punkten underpunkt e, om de innehåller narkotika endast i ringa mängder eller narkotikan är i svårligen avskiljbar form, och risken för missbruk med tanke på ämnets omfattande medicinska användning kan anses som liten.

Import- eller exporttillstånd enligt denna lag behövs inte för i 3 § 1 mom. 5 punkten underpunkt e avsedda läkemedelspreparat som innehåller narkotika, om risken för missbruk med tanke på ämnets omfattande medicinska användning kan anses som liten. På sådana preparat tillämpas i övrigt samma krav och begränsningar som på preparat som innehåller ämnen som nämns i förteckning IV i 1971 års konvention.

Närmare bestämmelser om ämnen, preparat och testsystem som är befriade från tillståndsplikt får utfärdas genom förordning av statsrådet.

3 kap.

Ämnen och preparat som är befriade från tillståndsplikt och förbud

24 a §

Anmälningar och redovisning som gäller odling av hampa

Vid odling av hampa som avses i 7 § 3 mom. 2 punkten ska odlaren

- 1) utan dröjsmål anmäla väsentliga förändringar i sin verksamhet till Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet,
- 2) föra bok över den hampa som odlas samt bevara ett i 4 § 5 punkten i utsädeslagen avsett garantibevis, om det ursprungliga garantibeviset inte har lämnats till Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet,
- 3) årligen före utgången av januari lämna Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet en anmälan om den hampa som odlats, lagrats, använts och förstörts under föregående år,
- 4) bevara växtbeståndet i minst tio dagar från den dag då blomningen upphörde.

Det redovisningsmaterial som avses i 1 mom. 2 punkten ska bevaras minst sex år från utgången av det år då det upprättades. Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet har rätt att ta del av redovisningsmaterialet.

Närmare bestämmelser om den redovisnings- och anmälningskyldighet som anges i 1 mom. får utfärdas genom förordning av statsrådet.

24 b §

Undantag och begränsningar som gäller hampa och odling av hampa

De begränsningar enligt denna lag som gäller innehav och lagring tillämpas inte på sådan odling av hampa som är tillåten enligt 7 § 3 mom.

På hampa som odlats i enlighet med 7 § 3 mom. tillämpas inte de förbud mot export, transport, distribution, handel, hantering, innehav och användning som anges i 5 § 1 mom., om det är fråga om industriell användning.

Blomställningar av hampa får inte användas, lagras eller ges vidare.

30 §

Redovisningsskyldighet

Innehavare av tillstånd enligt denna lag och aktörer som avses i 15 § 2 mom. är skyldiga att föra bok över narkotika som de tillverkar, exporterar, importerar och hanterar. Med undantag för apotek, sjukhus och hälsovårdscentraler gäller redovisningsskyldigheten dock inte för personlig medicinering förskrivna läkemedel som betraktas som narkotika. Redovisningsmaterialet ska bevaras minst sex år från utgången av det år då det upprättades. Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet har rätt att trots sekretessbestämmelserna ta del av det redovisningsmaterial om narkotika som avses i detta moment. Livsmedelssäkerhetsverket och regionförvaltningsverken har rätt att få veterinärens narkotikaredovisning till påseende.

— — —

32 §

Övervakning av vissa läkemedel som betraktas som narkotika

Apoteken ska kontrollera och föra bok över expedieringen från apoteken av de ämnen och preparat som ingår i förteckningarna I, II och IV i 1961 års allmänna narkotikakonvention och i förteckningarna I–IV i 1971 års konvention om psykotropa ämnen samt av preparat som innehåller narkotika som avses i 3 § 1 mom. 5 punkten underpunkt e.

Bestämmelser om rätten för Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet att få sådana uppgifter om recept och expediering av recept som är nödvändiga för övervakning enligt denna lag finns i 15 § 1 mom. 2 punkten i lagen om elektroniska recept (61/2007).

Till den del det är fråga om läkemedel som betraktas som narkotika och för vilka uppgifter om övervakning inte registreras hos receptcentret, ska apoteket trots sekretessbestämmelserna på begäran lämna Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet nödvändiga uppgifter om övervakningen.

De övervaknings- och redovisningsuppgifter som avses i denna paragraf är sekretessbelagda.

45 §

Förebyggande, avslöjande och utredning av narkotikabrott

Genom skriftligt beslut av chefen för centralkriminalpolisen eller Tullens brottsbekämpningschef kan myndigheter som arbetar med att förebygga, avslöja och utreda narkotikabrott i enskilda fall beviljas tillstånd för tillverkning, import till Finland, export från Finland eller transitering av narkotika samt för odling av växter och svampar som avses i 7 §. Tillstånd kan beviljas endast för ändamål som är nödvändiga för förebyggande, avslöjande eller utredning av narkotikabrott.

Genom skriftligt beslut av en i 1 mom. avsedd chef kan narkotika som har beslagtogs eller förklarats förverkad till staten och i 44 § 2 mom. avsedda ämnen, anordningar eller tillbehör som har beslagtogs eller förklarats förverkade till staten överlämnas till en myndighet för användning för förebyggande, avslöjande och utredning av narkotikabrott och myndigheten beviljas tillstånd att inneha narkotika för detta ändamål.

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet ska kalenderårsvis underrättas om beslut som avses i denna paragraf.

47 §

Förseelse mot narkotikalagen

Den som uppsåtligt eller av oaktsamhet

— — —

8) inte iakttar bestämmelserna om märkning i artikel 7 i förordningen om handel med narkotikaprekursorer inom gemenskapen eller i artikel 5 i förordningen om handel med narkotikaprekursorer med tredjeländer,

9) inte iakttar bestämmelserna om kundförsäkran i artikel 5 i förordningen om handel med narkotikaprekursorer inom gemenskapen, eller

10) odlar hampa i strid med 7 § 3 eller 4 mom. eller försummar den anmälnings- eller redovisningsskyldighet som avses i 24 a §

ska, om inte strängare straff för gärningen föreskrivs någon annanstans i lag, för *förseelse mot narkotikalagen* dömas till böter.

— — —

49 §

Ändringssökande

Ett beslut som fattats med stöd av 18, 21 eller 46 § får överklagas genom besvär hos förvaltningsdomstolen.

I fråga om andra än i 1 mom. avsedda beslut som Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet har fattat med stöd av denna lag eller med stöd av förordningen om handel med narkotikaprekursorer inom gemenskapen eller förordningen om handel med narkotikaprekursorer med tredjeländer får omprövning begäras. Bestämmelser om begäran av omprövning finns i förvaltningslagen.

Bestämmelser om sökande av ändring i förvaltningsdomstol finns i lagen om rättegång i förvaltningsärenden (808/2019).

Ett beslut av Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet ska iakttas trots ändringssökande, om inte den myndighet där ändring söktes bestämmer något annat.

Denna lag träder i kraft den 20 .

Lag om ändring av 15 § i lagen om elektroniska recept

I enlighet med riksdagens beslut

ändras i lagen om elektroniska recept (61/2007) 15 § 1 mom. 2 punkten, sådan den lyder i lag 937/2019, som följer:

15 §

Utlämnande av uppgifter till myndigheter och för vetenskaplig forskning

Trots sekretessbestämmelserna och andra bestämmelser om användningen av uppgifterna får Folkpensionsanstalten i egenskap av gemensamt personuppgiftsansvarig för receptcentret, utöver vad som föreskrivs någon annanstans i lagstiftningen, från receptcentret på begäran

— — —

2) till Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet lämna ut det recept som förskrivits för ansökan om specialtillstånd enligt 21 f § i läkemedelslagen (395/1987), sådana uppgifter som behövs för vägledning i trygg och ändamålsenlig användning av läkemedel samt sådana uppgifter om recept och expediering av dem som är nödvändiga för övervakning enligt läkemedelslagen och narkotikalagen.

— — —

Denna lag träder i kraft den 20 .