



# STRATEGI 2022-2026

## Internationalt engagement



**Vi vil øge vores indflydelse i relevante internationale fora for at forbedre rammerne for udvikling, anvendelse og tilgængelighed af lægemidler og medicinsk udstyr**

**Vi vil styrke vores internationale samarbejder**

Lovgivningen om lægemidler og medicinsk udstyr er europæisk, og vi samarbejder i stor udstrækning med andre lande om godkendelse, kontrol, tilskud, markedsovervågning af bivirkninger med mere. Det er derfor afgørende, at vi fastholder det internationale engagement og samarbejde, så vi kan sikre en høj og ensartet myndighedsudøvelse i EU – og samtidig sikre dansk indflydelse på de regulatoriske rammer og videnskabelige standarder, der diskuteres og udvikles i EU og andre internationale fora som f.eks. IMDRF, WHO mv., og som har stor betydning for det danske life science økosystem og for patientsikkerheden.

På europæisk plan vil vi have fokus på vores aktiviteter i diverse komitéer, arbejdsgrupper og koordinationsgrupper i blandt andet Kommissionen, EMA, CAMD (Competent Authorities for Medical Devices) og HMA (Heads of Medicines Agencies), så vi kan følge og påvirke udviklingen af de regulatoriske rammer for lægemidler og medicinsk udstyr. Vi skal indtage en fremtrædende rolle i europæiske samarbejder inden for nye områder, opbygge et tættere nordisk samarbejde samt styrke og udvide vores bilaterale myndighedssamarbejder og aktiviteter på globalt plan for at sikre effektiv vidensdeling, samarbejde og dansk indflydelse.

Vi skal følge den globale udvikling i forhold til bæredygtighed og krav om nye miljø- og klimavenlige løsninger på sundhedsområdet. Vi skal aktivt engagere os i arbejdet for at mindske lægemidler og medicinsk udstyrs aftryk på miljøet og udvikling af mere fleksible rammer for en hurtigere omstilling af f.eks. lægemiddelproduktionen, så vi sammen med dansk life science tager ansvar for et mere bæredygtigt sundhedsvæsen.