

5. Opgaver og mål

Opgaver	Mål
Godkendelse af lægemidler	Det er Lægemiddelstyrelsens mål at sikre stor dansk indflydelse på beslutninger vedrørende nye lægemidler og størst mulig indflydelse på den fremtidige udvikling i det europæiske lægemiddelsamarbejde. Det er endvidere målet fortsat at behandle og afslutte et stort antal ansøgninger om udstedelse af markedsføringstilladelse efter den nationale procedure, den gensidige anerkendelsesprocedure og den centrale procedure. Dette skal ske inden for de sagsbehandlingstider, der er aftalt med Indenrigs- og Sundhedsministeriet eller fastlagt i det europæiske lægemiddelsamarbejde.
Kontrol og overvågning af lægemidler samt standardisering	Det er Lægemiddelstyrelsens mål, at lægemiddelkontrollen er effektiv, relevant og synlig samt at ressourcerne til laboratorieanalyser udnyttes effektivt ved fortsat udbygning af international arbejdsdeling
Bivirkningsovervågning	Det er Lægemiddelstyrelsens mål, at interessenter informeres rettidigt om lægemidlers bivirkninger og at de samme interessenter opfatter Lægemiddelstyrelsen som centrum for kommunikation om bivirkninger i Danmark.
Godkendelse af virksomheder	Det er Lægemiddelstyrelsens mål, at virksomheder godkendes så hurtigt, som det er fagligt forsvarligt.
Kontrol og overvågning af virksomheder	Det er Lægemiddelstyrelsens mål, at virksomheder, der fremstiller lægemidler, og virksomheder, der udfører GLP forsøg, inspiceres hvert 2. eller 3. år, mens virksomheder og butikker, der håndterer og sælger lægemidler, inspiceres mellem hvert 3. og 5. år. Fremstillere og distributører af aktive råvarer inspiceres efter behov. Blodbanker inspiceres minimum hvert 2. år.
Salg og distribution af lægemidler og andre sundhedsprodukter	Det er Lægemiddelstyrelsens mål at begrænse udbredelsen af ulovlige reklamer for lægemidler og andre sundhedsprodukter samt at apoteker og virksomheder med tilladelse til salg af håndkøbslægemidler altid følger de gældende regler for opbevaring, håndtering, udlevering m.v.
Kliniske forsøg	Det er Lægemiddelstyrelsens mål, at ansøgere om godkendelse af et klinisk forsøg fra begyndelsen oplever et højt serviceniveau og en kort sagsbehandlingstid.
Indsamling, distribution og nyttiggørelse af lægemiddeldata	Det er Lægemiddelstyrelsens mål at sikre tilstedeværelsen af et godt beslutningsgrundlag for administrative og politiske tiltag på lægemiddelområdet, at overvåge lægemiddelforbruget og fremme rationel farmakoterapi. Det er endvidere målet at medvirke til, at sundhedspersoner kan gennemføre mere rationelle ordinationer og udvikle en bedre ordinationspraksis, der kan fremme patientsikkerheden.
Sygesikringstilskud til lægemidler	Det er Lægemiddelstyrelsens mål at sikre den mest rationelle og hensigtsmæssige anvendelse af de penge, der bruges til sygesikringstilskud til lægemidler samt løbende at forenkle ansøgningsproceduren for tilskudsansøgninger.
Rationel farmakoterapi	Det er Lægemiddelstyrelsens mål at sikre befolkningen den mest rationelle udnyttelse af det forhåndenværende lægemiddelsortiment ud fra såvel virkningsmæssige som økonomiske synspunkter.