

- at sikre en hensigtsmæssig anvendelse af lægemidler såvel ud fra virkningsmæssige som økonomiske synspunkter.

Lægemedelstyrelsen varetager sammen med en række nævn, som er nedsat i henhold til lægemiddeloven m.v., primært administrationen af opgaver efter:

- L nr. 1180 af 12. december 2005 om lægemidler
- LB nr. 657 af 28. juli 1995 om apoteksvirksomhed med senere ændringer.
- L nr. 546 af 24. juni 2005, sundhedsloven.
- L nr. 1046 af 17. december 2002 om medicinsk udstyr med senere ændringer.

Lægemedelstyrelsen udfører desuden aktiviteter, der er udløbere af styrelsens ordinære virksomhed. Disse aktiviteter vil dog kun blive udstrakt til områder, hvor styrelsens faglige uafhængighed ikke skønnes at blive påvirket. Denne virksomhed forventes primært at omfatte rapporteuropagaver for EU's Lægemedelagentur, laboratorieanalyser, salg af lægemiddeldata, rådgivning m.v.

Yderligere oplysninger om Lægemedelstyrelsen findes på www.laegemiddelstyrelsen.dk

4. Særlige bevillingsbestemmelser

Regel der fraviges eller suppleres	Beskrivelse
BV 2.3.1	Lægemedelstyrelsen har adgang til at opkræve gebyrer med underdækning i relation til medicinsk udstyr.
BV 2.2.5	Lægemedelstyrelsen kan modtage og anvende donationer fra fonde, organisationer m.v. til at finansiere aktiviteter, der ligger indenfor styrelsens anvendelsesområde.

5. Opgaver og mål

Opgaver	Mål
Europæisk lægemiddel-samarbejde	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. Indflydelsen søges opnået på flere forskellige områder.
Godkendelse af lægemidler	Det er Lægemedelstyrelsens mål fortsat at behandle og afslutte et stort antal ansøgninger om udstedelse af markedsføringstilladelse efter den nationale procedure og den gensidige anerkendelsesprocedure. 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 Lægemedelstyrelsens mål, at lægemiddelkontrollen er effektiv, relevant og synlig samt at ressourcerne til laboratorieanalyser udnyttes bedre ved fortsat udbygning af international arbejdsdeling
Bivirkningsovervågning	Det er Lægemedelstyrelsens mål, at viden om bivirkninger stilles til rådighed for patienter, sundhedsfagligt personale, virksomheder og myndigheder nationalt og internationalt.
Godkendelse af virksomheder	Det er Lægemedelstyrelsens mål, at virksomheder godkendes så hurtigt, som det er fagligt forsvarligt.