



Folketingets Erhvervsudvalg

ERHVERVS MINISTEREN

2. maj 2024

Besvarelse af spørgsmål 224 alm. del stillet den 4. april efter ønske fra Erhvervsudvalget.

ERHVERVS MINISTERIET

Spørgsmål:

Vil ministeren kommentere materialet og præsentationen fra Medicoindustriens foretræde for udvalget den 4. april 2024 om den kommende strategi for life science, jf. ERU alm. del - bilag 170 og 172?

Slotsholmsgade 10-12
DK - 1216 København K

Tlf. 33 92 33 50
Fax. 33 12 37 78
CVR-nr. 10092485
EAN nr. 5798000026001
em@em.dk
www.em.dk

Svar:

Først og fremmest tak for muligheden for at kommentere materialet fra Medicoindustriens foretræde for udvalget. Life science-industrien er en af vores vigtigste styrkepositioner. Derfor er det også helt afgørende, at vi skaber de bedst mulige rammevilkår nationalt og internationalt for industrien.

I april 2023 bad regeringen Life Science Rådet om at komme med anbefalinger til en ny strategi for life science. Rådet består af en lang række offentlige og private aktører inden for life science, herunder bl.a. Medicoindustrien.

Life Science Rådet afleverede i december 2023 sine anbefalinger til regeringen. Rådet præsenterede i alt 12 anbefalinger, herunder bl.a. nedenstående som er i tråd med ovennævnte materiale:

- At innovation skal være en prioriteret kerneopgave i det danske sundhedsvæsen. Herunder er et konkret forslag om at videreudvikle arbejdet med en model for værdibaseret indkøb.
- En styrket dansk interessevaretagelse i EU for at understøtte Europa som en attraktiv life science-region via konkurrencedygtige regulatoriske rammevilkår og international markedsadgang.

Regeringen vil i forlængelse heraf i foråret 2024 præsentere en ny strategi for life science, som bl.a. skal understøtte en stærk konkurrenceevne og arbejde for gode rammevilkår både nationalt og internationalt.

I forhold til den begrænsede kapacitet hos bemyndigede organer inden for medicinsk udstyr, som Medicoindustrien nævner i bilag 170, pkt. 27, vil jeg fremhæve, at der netop er blevet godkendt et bemyndiget organ i Dan-

mark under MDR-forordningen, som er med til at øge den samlede kapacitet. Det sker som følge af *Aftale om genstart af dansk eksport* af 8. oktober 2020, hvor det blev besluttet at afsætte 15 mio. kr. til at understøtte etablering af et bemyndiget organ i Danmark gennem et udbud. I slutningen af samme år udpegede Erhvervsministeriet tyske TÜV SÜD som vinder af udbuddet. Den 6. april i år blev det bemyndigede organ designeret, hvilket betyder, at organet nu kan begynde certificeringsarbejdet, så innovativt medicinsk udstyr kan komme hurtigst muligt på markedet til gavn for patienter, sundhedsvæsenet og virksomhederne.

Det bemyndigede organ vil give lettere markedsadgang og have særligt fokus på innovativt medicinsk udstyr som fx software og udstyr inden for bl.a. monitorering, ultralyd og høreapparater til gavn for patienter, sundhedsvæsenet og medicovirksomheder.

Med venlig hilsen

Morten Bødskov