

- at medvirke til en både sundhedsmæssig og økonomisk hensigtsmæssig anvendelse af lægemidler,
- at prioritere løsningen af styrelsens opgaver med udgangspunkt i borgernes og samfundets behov,
- at fastholde og udbygge Lægemedelstyrelsens placering i det europæiske lægemiddelsamarbejde,
- fortsat at tilbyde både lægemiddelindustrien og den medicotekniske industri service af høj kvalitet,
- 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 mv., primært administrationen af opgaver efter:

- L nr. 1180 af 12. december 2005 om lægemidler med senere ændringer.
- 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 udtrakt til områder, hvor styrelsens faglige uafhængighed ikke skønnes at blive påvirket. Denne virksomhed forventes primært at omfatte rapporteuropgaver for EU's Lægemedelagentur, laboratorieanalyser, salg af lægemiddeldata, rådgivning mv.

Lægemedelstyrelsen administrerer følgende udgiftsbaserede hovedkonti: § 16.45.01. Apotekervæsenets udligningsordning, bidrag (*Lovbunden*), § 16.45.03. Apotekervæsenets udligningsordning, tilskud og erstatninger (*Lovbunden*) og §16.21.50. Tilskud til udvidet vejledning af astmapatienter (*Reservationsbev.*).

Yderligere oplysninger om Lægemedelstyrelsen findes på www.laegemedelstyrelsen.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
Arbejde for EMEA	Det er Lægemedelstyrelsens 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 at behandle og afslutte alle ansøgninger om udstedelse af markedsføringstilladelse efter den nationale procedure og den gensidige anerkendelsesprocedure. Dette skal ske inden for de sagsbehandlingstider, der er aftalt med Ministeriet for Sundhed og Forebyggelse eller fastlagt i det europæiske lægemiddelsamarbejde.