

## **Forslag til forordning om medicinsk udstyr gavner både patienter og medicobranchen**

**EU-kommissionens netop offentliggjorte forslag til forordning om medicinsk udstyr er en gevinst for både medicoindustrien og patienterne, som vil betyde sikrere produkter og hurtig adgang til nye teknologier.**

Nivå den 26. september 2012

Medicoindustrien er glade for Kommissionens forslag og mener, at der er god grund til at være tilfredse både på patienternes, sundhedssektorens og industriens vegne. Vi har endnu ikke læst forslaget igennem i alle detaljer, men i sin helhed ser det rigtigt godt ud. Især stramning af indberetningsprocedurerne, øget gennemsigtighed og større opsyn med bemyndigede organer har været kardinalpunkter for os gennem meget lang tid, og det er derfor meget tilfredsstillende, at de indgår som en del af forslagene.

Vi har længe efterspurgt strammere regler for medicinsk udstyr, men vi har samtidig ment, at det er nødvendigt at gøre det på den rigtige måde, så vi ikke besværliggør innovation på området og forlænger ventetiden for patienter på livsvigtige behandlingsmetoder. Kommissionens forslag tager i høj grad højde for begge dele. Det sikrer øget patientsikkerhed og forsinker ikke patientadgangen til livsvigtigt medicinsk udstyr unødvendigt.

”Kravet om produkternes sporbarhed og overvågning af bemyndigede organer, vil sikre et effektivt værn mod fejl på produkter eller fejl i produkternes brug, og den opstrammede indberetning og vidensformidling kan reducere omfanget af skader, hvis de opstår. Samtidig lægger forslagene op til et system som er administrativt afbalanceret og vil skabe bedre rammevilkår for industrien og sundhedssektoren” udtaler Peter Huntley, Direktør i Medicoindustrien

### **For mere info kontakt:**

Christian Fomsgaard Johansen, Kommunikationskonsulent, Medicoindustrien

Mail: [cfj@medicoindustrien.dk](mailto:cfj@medicoindustrien.dk)

Telefon: 26796205