

Socialdepartementet
Karin Johansson
103 33 STOCKHOLM

torsdagen den 6 december 2007

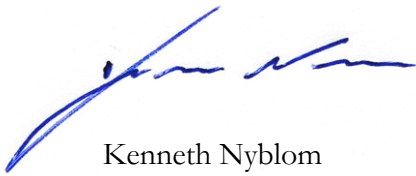
Koppla miljökrav till GMP

FGL har tagit del av LIF:s förslag (ställt till Socialdepartementet 19/9 -07) att ställa miljökrav på läkemedelstillverkning via Good Manufacturing Practice (GMP).

FGL stödjer detta förslag och uppmanar regeringen att arbeta för att denna förändring genomförs. Kraven vid läkemedelstillverkningen är mycket högt ställda och då är det både märkligt och otidsenligt att tillsynen endast reglerar vad som hamnar i tablettburken men inte alls beaktar utsläppens eventuella miljökonsekvenser. Tillverkningen av råvaror, tabletter och färdiga förpackningar kan hanteras av olika underleverantörer i olika länder. GMP-certifiering, som både är ett regelverk och en kvalitetsgaranti, gäller för hela produktionskedjan. Men som reglerna är utformade idag kan företag som tillverkar råvaror följa GMP och ändå släppa ut miljöfarliga ämnen. Detta borde regleras i GMP.

Även om detta är en internationell angelägenhet så måste frågan adresseras från något håll och med tanke på regeringens inställning till internationellt miljöengagemang anser FGL att detta torde vara en angelägen fråga för den svenska regeringen att driva.

Med vänliga hälsningar,



Kenneth Nyblom
VD