



Detailansicht des Regelungsvorhabens

Verordnung im Rahmen der EU General Pharmaceutical Legislative Revision

Stand vom 28.05.2024 15:10:52 bis 28.05.2024 15:28:13

Angegeben von:

g+h communication (R000282) am 28.05.2024

Beschreibung:

Im Fokus steht die Entwicklung von neuen, resistenzbrechenden Antibiotika für den Einsatz innerhalb der Humanmedizin sowie deren umsichtiger Umgang. Dazu will das DNAMR die deutsche Öffentlichkeit und Politik für das Thema sensibilisieren, gemeinsam an Lösungen arbeiten und Empfehlungen für Maßnahmen durch die Politik aussprechen. Ein wichtiges Anliegen ist die Entwicklung und Implementierung von Pull Mechanismen, um Unternehmen wieder zur Entwicklung und Produktion von neuen Antibiotika zu bewegen. Auf EU Ebene werden bereits Pull Mechanismen - Subskriptionsmodell und TEV - diskutiert. Das DNAMR möchte die Bundesregierung dazu bewegen, eines der Pullmechanismen zu implementieren.

Betroffene Interessenbereiche (4)

Gesundheitsförderung [alle RV hierzu]

Gesundheitsversorgung [alle RV hierzu]

Sonstiges im Bereich "Gesundheit" [alle RV hierzu]

Wissenschaft, Forschung und Technologie [alle RV hierzu]