

17.7.2017

STM/2807/2017
STM078:00/2017

EMA Suomeen - hankkeen ohjausryhmä

Asettaminen

Sosiaali- ja terveysministeriö on tänään asettanut EMA Suomeen -hankkeelle ohjausryhmän.

Toimikausi

17.7.2017–30.11.2017.

Tausta

Lontoossa sijaitseva Euroopan lääkevirasto (European Medicines Agency, EMA) vastaa eurooppalaisten lääkevalmisteiden myyntilupahakemusten tieteellisestä arvioinnista ja koordinoi jäsenmaiden välistä lääkevalvonnan yhteistyötä. Iso-Britannian EU-eron myötä noin 900 työntekijää työllistävän viraston toimipaikka siirtyy pois Lontoosta. Komissio on julkaissut kriteeristön uudeksi sijaintipaikaksi tarjoutuneiden ehdokkaiden arvioimiseksi ja hakemukset pyydetään 31.7.2017 mennessä. Eurooppa-neuvosto tekee päätöksen EMAn uudesta sijoittumispaikasta marraskuun lopussa.

Lääketeollisuus investoi Euroopassa vuosittain yli 30 mrd. euroa tutkimukseen ja innovaatiotoimintaan. Suomen osuus tästä on vain noin 200 milj. euroa vuodessa. Suomalainen tutkimusosaaminen mahdollistaisi merkittävästi suuremman investointitason. Vaikka Suomen asema investointikohteena onkin kohentunut terveysalan tutkimus- ja innovaatiotoiminnan kasvustrategian toimeenpanon myötä, lupaavasta kehityksestä huolimatta Suomen tunnettuus on vähäinen ja suomalainen osaaminen sisältää käyttämätöntä potentiaalia.

EMA-hakemuksella Suomen osaamista voidaan markkinoida tehokkaasti. EMA:n sijoittamista seuraa EU päätöksentekijöiden lisäksi tarkkaan myös edellä mainituista tutkimusinvestoinneista päättävät toimijat. Suomen maakuvan vahvistaminen lisää Suomessa toimivien lääke- ja terveysalan yritysten mahdollisuuksia houkutella investointeja suomalaiseen tutkimus- ja innovaatiotoimintaan. EMA-hankkeella edesautetaan kansantaloudellisesti merkittävän liiketoiminnan kasvua Suomessa.

Suomen lääkealan osaaminen on erityisen vahvaa tulevaisuuden kannalta keskeisillä aloilla ja Fimea on Euroopan laajuisesti arvostettu viranomainen, jolla on vahva rooli myös EMA:n toiminnassa. Suomella voisi olla Euroopan laajuisesti merkittävä rooli lähitulevaisuuden tärkeissä lääkehoitoihin liittyvissä kysymyksissä ja haasteista sekä uusien toimintatapojen luomisessa.

Suomen erityisosaamisen lisäksi hankkeessa on tärkeää tuoda esille asioita, joissa Suomi erottuu edukseen muista hyvistä hakijoista. Tärkeää on myös tuoda esille Suomen vahvuuksia sijaintipaikan valintakriteeristöön kuuluvissa asioissa.

Hanketta viedään eteenpäin vahvalla sidosryhmäyhteistyöllä ja myös sidosryhmien vaikuttamiskanavia hyödyntäen. Hankkeelle nimetään asiamies ja kampanjalähettiläs. Asiamiehellä ja kampanjalähettiläällä on käytännön työssään tukena hankkeelle

nimetyt sosiaali- ja terveysministeriön asiantuntijat sekä eri sidosryhmistä ja asiantuntijoista tarvittaessa muodostettavia ad hoc- alatyöryhmiä, joiden kokoonpano voi vaihdella tarpeen mukaan.

Tavoite

Hankkeella tavoitellaan seuraavia yhteiskunnallisia hyötyjä:

- Hankkeen ensisijainen tavoite on saada EMA Suomeen. Sen myötä Suomeen saadaan työpaikkoja ja vahvistetaan kansallista osaamispääomaa.
- Toissijaisesti uskottava kampanja auttaa suomalaista elinkeinoelämää lisäämällä kansainvälisen lääketieteellisuuden kiinnostusta Suomesta toimintaympäristönä ja luo positiivista Suomi-kuvaa. Suomalainen lääkealan osaaminen tulee näkyvämmäksi, mikä houkuttelee investointeja myös suomalaiseen tutkimukseen ja innovaatiotoimintaan ja tukee terveysalan tutkimus- ja innovaatiotoiminnan kasvustrategian toteutumista.
- Lisäksi suomalaisen osaamisen näkyväksi tekeminen tukee Fimean mahdollisuuksia kansainvälisten lääkeyritysten toimeksiantojen saamisessa ja Brexitin myötä tapahtuvassa EMA:n koordinoimien valvontatehtävien uusjaossa.

Tehtävä

EMA Suomeen -hankkeen ohjausryhmän tehtävänä on tukea asiamiestä ja kampanjalähettilästä hankkeen suunnittelussa ja toimeenpanossa sekä edistää hanketta omien sidosryhmiensä kautta.

Organisointi

Puheenjohtaja:

Kirsi Varhila, osastopäällikkö, sosiaali- ja terveysministeriö

Varapuheenjohtaja:

Liisa-Maria Voipio-Pulkki, johtaja, sosiaali- ja terveysministeriö

Sihteerit:

Sari Vuorinen, ylitarkastaja, sosiaali- ja terveysministeriö

Ulla Närhi, neuvotteleva virkamies, sosiaali- ja terveysministeriö

Jäsenet:

Sinikka Rajaniemi, ylijohdaja, Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Ilona Lundström, ylijohdaja, työ- ja elinkeinoministeriö

Marja-Leena Rinkineva, elinkeinojohtaja, Helsingin kaupunki

Johannes Leppo, lainsäädäntöneuvos, Valtioneuvoston kanslia

Martti Salmi, finanssineuvos, valtionvarainministeriö

Risto Renkonen, dekaani, Helsingin yliopisto

Taneli Lahti, johtaja, EK Bryssel

Liisa Talonpoika, osastopäällikkö, ulkoasiainministeriö

Asiantuntijajäsenet:

Mikko Alkio, asianajaja, EMA Suomeen -hankkeen asiamies, Avance Attorneys Ltd

Päivi Kerkola, Lääketeollisuus ry:n hallituksen puheenjohtaja, Pfizer Oy

Reijo Salonen, lääkekehitys- ja tutkimusjohtaja, Orion Oyj

Jukka Malm, varapääjohtaja, Euroopan kemikaalivirasto ECHA

Antti Viitanen, Lääketeollisuus ry:n hallituksen 1. varapuheenjohtaja, Novartis Oy

Työryhmän kokoonpano täyttää naisten ja miesten tasa-arvosta annetun lain (609/1986) 4 a §:ssä asetetut vaatimukset.

Kustannukset ja rahoitus

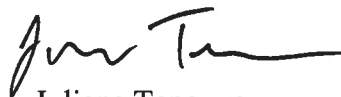
Työryhmän tulee työskennellä virka-aikana ilman erilliskorvausta. Menot rahoitetaan valtion talousarvion momentilta 33.01.01, seurantakoodi: 55050232, STO:n erillisryhmät numero: 5 500 500 900.

Sosiaali- ja terveysministeri



Pirkko Mattila

Lakimies



Juliana Tenovuo

JAKELU

päätöksessä mainitut

TIEDOKSI

Perhe- ja peruspalveluministeri Annika Saarikko

erityisavustaja Niina Perälä

erityisavustaja Kari Synberg

erityisavustaja Hanna-Maija Kause

erityisavustaja Riikka Pirkkalainen

kansliapäällikkö Päivi Sillanaukee

STM/STO

STM/HSO

STM/HTO

STM/VAO

STM/kirjaamo