



# Remissvar:

---

Stockholm 2026-05-28

Till: [kn.remissvar@regeringskansliet.se](mailto:kn.remissvar@regeringskansliet.se); [ellen.tornqvist@regeringskansliet.se](mailto:ellen.tornqvist@regeringskansliet.se)

## *Industrial Accelerator Act, COM (2026/956)*

Dnr: KN2026/00781

Läkemedelsindustriföreningen (Lif) har genom remiss den 9 april 2026 beretts tillfälle att lämna synpunkter på *Industrial Accelerator Act, COM (2026/956)*.

### Allmänna synpunkter

Läkemedelsindustriföreningen (Lif) välkomnar ambitionen att stärka EU:s konkurrenskraft, öka motståndskraften i strategiska värdekedjor samt påskynda omställningen till en ekonomi med låga koldioxidutsläpp genom kommissionens förslag till en Industrial Accelerator Act. Lif delar i stora delar den bakomliggande problembilden men ser att flera av de föreslagna åtgärderna riskerar att få negativa konsekvenser för investeringsklimatet, företagets konkurrenskraft och den inre marknadens funktion, för en globalt integrerad och forskningsintensiv sektor som läkemedelsindustrin.

### Principen om europeisk preferens

När det gäller den föreslagna principen om europeisk preferens bedömer Lif att denna i huvudsak är problematisk. Läkemedelsindustrin är beroende av komplexa och globalt integrerade värdekedjor, där tillgång till insatsvaror såsom aktiva substanser, råmaterial och avancerad utrustning är avgörande. Krav på EU-ursprung riskerar att leda till ökade kostnader, minskad flexibilitet i leverantörsväl samt mindre effektiva värdekedjor där regelstyrning ersätter kvalitet och effektivitet som styrande principer. Sammantaget innebär detta en risk för att EU blir mindre attraktivt för investeringar i såväl produktion som forskning och utveckling. Om en sådan princip ändå införs är det av stor vikt att den begränsas i omfattning, förenklas avsevärt och utformas i enlighet med EU:s internationella åtaganden, samt att centrala begrepp såsom ursprungsdefinitioner och tillämpningsområde tydliggörs. Risken är annars stor att detta går helt emot ambitionen om regelförenkling.

### Krav på koldioxidinnehåll

Lif ser mer positivt på krav kopplade till lågt koldioxidinnehåll, eftersom dessa kan bidra till att stärka efterfrågan på klimatvänliga produkter och förbättra förutsägbarheten för investeringar i hållbar produktion. Samtidigt är det avgörande att dessa krav utformas på ett ändamålsenligt sätt. Definitionen av vad som utgör "lågt koldioxidinnehåll" är i dagsläget otydlig, vilket skapar osäkerhet för investeringsbeslut. Läkemedelsproduktion är dessutom ofta energiintensiv och föremål för omfattande regulatoriska krav. Det begränsar möjligheterna att snabbt anpassa tillverkningsprocesser. Om kravnivåerna sätts fel finns en risk för att tillgången till läkemedel



eller att produktion flyttas utanför EU. Kraven måste därför vara proportionerliga, teknikneutrala och utformade så att de inte undergräver europeisk konkurrenskraft.

### **Villkor för utländska investeringar**

Vad gäller förslaget att införa ytterligare villkor för utländska investeringar ser Lif betydande risker. Läkemedelssektorn är i hög grad beroende av internationellt kapital och EU befinner sig i hård global konkurrens om investeringar inom forskning, kliniska prövningar och produktion. Ytterligare restriktioner riskerar att minska inflödet av direktinvesteringar och riskkapital, försvåra etableringen av nya verksamheter samt ytterligare försvaga EU:s position som innovationsregion. Förslaget riskerar även att bidra till ett mer komplext och fragmenterat regelverk i kombination med befintliga granskningsmekanismer. Lif anser därför att denna del av förslaget inte bör genomföras.

### **Effektivisera och öka förutsägbarheten i tillståndsprocesser**

Lif välkomnar ambitionen att effektivisera och öka förutsägbarheten i tillståndsprocesser, vilket är centralt för industrins investeringsbeslut. Snabbare och transparenta tillståndsprocesser bidrar till att påskynda etablering av produktionsanläggningar, underlätta kapacitetsutbyggnad och minska ledtider för investeringar. För att föreslagna förbättringar ska få fullt genomslag är det viktigt att säkerställa att annan relevant EU-lagstiftning, exempelvis inom miljö- och vattenområdet, inte fortsatt utgör betydande hinder, samt att implementeringen blir effektiv och enhetlig i medlemsstaterna.

### **Särskilda industrizoner**

Förslaget om särskilda industrizoner för accelererad produktion bör hanteras med försiktighet. För life science-sektorn, som är starkt beroende av etablerade kunskaps- och innovationskluster, finns en risk att sådana zoner snedvrider konkurrensen mellan medlemsstater och leder till suboptimala lokaliseringsbeslut. Åtgärden bör tillämpas restriktivt och vara frivillig för medlemsstaterna.

Lif står till förfogande för fortsatt dialog om hur förslaget kan utvecklas för att på ett effektivt sätt säkerställa goda förutsättningar för en konkurrenskraftig europeisk läkemedelssektor.

Med vänliga hälsningar

Sofia Wallström  
Generalsekreterare