

DER ARZNEIMITTELBRIEF

Überläufer: EMA-Chef geht zur Industrie

AMB 2011, 45, 32b

Überläufer: EMA-Chef geht zur Industrie

Die europäische Behörde EMA lässt viele Medikamente zu, die auch in Deutschland verkauft werden. Der bisherige Direktor der Behörde wechselte jetzt direkt in die Chefetagen der Pharmaindustrie.

Zehn Jahre leitete Thomas Lönngren die EMA in London. Als Ende 2010 seine Amtszeit endete, hatte er alles vorbereitet, um am nächsten Tag ein Beratungsunternehmen für exakt solche Firmen zu eröffnen, die er vorher kontrolliert hatte. Doch damit nicht genug: Innerhalb von Wochen wurde er Mitglied in Beiräten der Pharmahersteller Novo Nordisk und Lundbeck sowie „Senior Advisor“ für Investitionen im Gesundheitssektor der US-Bank Goldman Sachs (1). Der Coup aber ist ein Aufsichtsratsposten bei CBio, der den Aktienkurs der Biotech-Firma um 29% hochkatapultierte. Das ist ganz im Sinne von Lönngren, denn Teil des Deals sind Aktienoptionen auf eine Mio. CBio-Anteile zum Nennwert von einem US\$ (2).

Eigentlich sollte ein solcher Seitenwechsel in der EU gar nicht mehr möglich sein. Denn als Folge einiger Skandale müssen EU-Mitarbeiter nach ihrem Weggang ihre Vorgesetzten zwei Jahre lang über alle beruflichen Aktivitäten informieren. Gibt es dabei Interessenkonflikte, kann die EU durchaus Tätigkeiten untersagen. Dass das Aufsichtsgremium der EMA die Aktivitäten Lönngrens genehmigte, ist ein Skandal. Fünf internationale Organisationen protestierten deshalb beim zuständigen EU-Gesundheitskommissar John Dalli und forderten eine Überprüfung der Aktivitäten des Ex-Kontrolleurs (3). Am 17.3.2011 hat die EMA auf Grund der ISDB-Aktivitäten Einschränkungen verfügt, denen Herr Lönngren in seiner Arbeit für die Pharmaindustrie unterliegt. An der Tatsache der Zusammenarbeit mit der Gegenseite unmittelbar nach dem Ausscheiden aus dem Amt ändert das wenig.

Dies ist ein Nachdruck aus unserer Tochterzeitschrift Gute Pillen – Schlechte Pillen März 2011. Das Informationsblatt bringt unabhängige Bewertungen von Arzneimitteln und anderen Behandlungsmöglichkeiten sowie Hintergrundinformationen für Gesunde und Kranke (4). Eine

geeignete Wartezimmerlektüre.

Literatur

1. Formindep 2011: www.formindep.org/spip.php?article453 (Zugriff 24.3.2011).
[Link zur Quelle](#)
2. www.biotechnologynews.net/storyview.asp?storyid=2381287 (Zugriff 24.3.2011).
[Link zur Quelle](#)
3. ALTER-EU, BEUC, EPHA, HAI-Europe, ISDB: Open letter to EU Commissioner John Dalli 24.2.2011: [Link zur Quelle](#)
4. www.gutepillen-schlechtepillen.de [Link zur Quelle](#)

Schlagworte zum Artikel:

[EMA, Europäische Arzneimittel-Agentur, Lönngren, Pharmaindustrie,](#)

Verlässliche Daten zu Arzneimitteln

DER ARZNEIMITTELBRIEF informiert seit 1967 Ärzte, Medizinstudenten, Apotheker und Angehörige anderer Heilberufe über Nutzen und Risiken von Arzneimitteln.

DER ARZNEIMITTELBRIEF erscheint als unabhängige Zeitschrift ohne Werbeanzeigen der Pharmaindustrie. Er wird ausschließlich durch seine Leserinnen und Leser, d. h. durch die Abonnenten, finanziert. Wir bitten Sie deshalb um Verständnis, dass wir aktuelle Artikel nur auszugsweise veröffentlichen können.

**DER ARZNEIMITTELBRIEF
als Mitherausgeber**

Gute Pillen – Schlechte Pillen

- unabhängige Gesundheitsinformationen für interessierte Laien
- Werbefrei und ohne Einfluss der Pharmaindustrie
- neutrale Berichte über Vor- und Nachteile von Therapien
- wissenschaftlich fundiert

**Zuverlässige Fakten finden
zum Studentenpreis**



DER ARZNEIMITTELBRIEF

ist Mitglied in der



Werden Sie Abonnent!

- 12 Ausgaben pro Jahr
- Onlinezugang zum Archiv mit über 3000 Artikeln
- 36 CME Punkte pro Jahr für Ihr Konto bei der Ärztekammer

*EMA, Chef der European Medicines Agency Thomas Lönngren geht zur Industrie *Europäische Arzneimittel-Agentur, Chef Thomas Lönngren geht zur Industrie *Lönngren, Chef der EMA Thomas Lönngren geht zur Industrie *Pharmaindustrie, Chef der EMA Thomas Lönngren geht zur Industrie