

Redegjørelse for aktsomhetsvurderingene

Norsk medisinsk syklotronsenter AS
Juni 2026

Om åpenhetsloven

Åpenhetsloven skal fremme virksomheters respekt for grunnleggende menneskerettigheter og anstendige arbeidsforhold i forbindelse med produksjon og leveranse av produkter og tjenester, samt sikre allmennheten tilgang til informasjon om hvordan virksomheter håndterer negative konsekvenser for menneskerettigheter og anstendige arbeidsforhold.

Generell informasjon om Norsk Medisinsk Syklotronsenter (NMS)

Norsk medisinsk syklotronsenter AS (NMS) ble etablert 1. desember 2003. Selskapets formål er produksjon og utvikling av radiotracere til klinisk og forskningsrettet bruk og/eller tilrådgivningsstillelse av PET-skannere, samt annen virksomhet i tilknytning til dette.

NMS eies 70 % av Oslo universitetssykehus HF (OUS), 20 % av Universitetet i Oslo (UIO) og 10 % av Akershus universitetssykehus HF (Ahus).

NMS' produksjonslokaler, Syklotronsenteret, er lokalisert på Rikshospitalet og omfatter blant annet en syklotron, laboratorier for produksjon av radiofarmaka og kvalitetskontroll, samt forskning og utvikling. I tillegg leier NMS kontorlokaler av Oslo Cancer Cluster Innovasjonspark på Montebello samt OITL (Oslo Imaging and Therapy Lab) på Institutt for Medisinske Basalfag ved UiO på Gaustad. Sistnevnte selger flere tjenester, dette omfatter blant annet prekliniske studier for kvantifisering av biokjemiske prosesser, måling av effekt av eksperimentelle terapeutiske produkter samt utvikling og vurdering av nye kandidat-molekyler for imaging og terapi.

NMS legger vekt på kvalitet, sikkerhet, sporbarhet og stabile leveranser. Selskapet arbeider med produkter og tjenester der kvalitetssikring, regulatoriske krav, HMS og sikker håndtering av radioaktive og farmasøytiske produkter er sentralt. HMS og sikkerhet er særlig relevant i virksomheten, både fordi selskapet håndterer radioaktive materialer og farmasøytiske produkter, og fordi produksjon, laboratoriearbeid, teknisk drift og håndtering av avansert utstyr krever fagmessig utførelse og god etterlevelse av gjeldende krav.

Hvordan vi arbeider med åpenhetsloven

NMS arbeider for å drive virksomheten på en ansvarlig og transparent måte, hvor grunnleggende menneskerettigheter og anstendige arbeidsforhold inngår som en naturlig del av virksomhetsstyring, innkjøp og leverandøroppfølging. Arbeidet med åpenhetsloven er knyttet til selskapets eksisterende arbeid med kvalitet, HMS og ansvarlig drift.

Arbeidet omfatter både egen virksomhet og leverandørkjeden. Dette inkluderer forhold knyttet til ansatte, produksjon, forskning og utvikling, teknisk drift, kvalitetssikring, logistikk og distribusjon, samt innkjøp av produkter, komponenter og tjenester fra leverandører og produsenter. Selskapet gjennomfører risikobaserte aktsomhetsvurderinger i tråd med åpenhetsloven og OECDs retningslinjer for ansvarlig næringsliv.

Selskapet prioriterer særlig oppfølging av leverandører og forretningsforbindelser som er viktige for virksomheten, enten fordi de står for vesentlige leveranser, gjentatte innkjøp eller leveranser innen områder hvor det kan foreligge forhøyet risiko. Dette gjelder særlig leverandører og forretningsforbindelser som har stått for leveranser eller innkjøp over NOK 100 000 det siste året. Ved vurdering av risiko legges det blant annet vekt på bransje, geografisk tilknytning, type produkt eller tjeneste, leverandørens rolle i verdikjeden og leverandørens egne systemer for etikk, HMS, arbeidsforhold og ansvarlig drift. Selskapet er særlig oppmerksom på risiko i tidlige ledd av leverandørkjeden, herunder produksjon og levering av laboratorieutstyr, elektroniske komponenter, kjemikalier og andre innsatsfaktorer, hvor det kan være mer begrenset innsyn i arbeidsforhold, HMS og sporbarhet.

Vurderingene bygger på offentlig tilgjengelig informasjon, dokumentasjon fra leverandører, dialog med aktuelle samarbeidspartnere og selskapets kjennskap til bransje, produkter og leverandørmarked. Aktsomhetsvurderingene er en løpende og risikobasert prosess som danner grunnlag for videre oppfølging, dialog og eventuelle tiltak, tilpasset selskapets virksomhet, risikoprofil og mulighet til å påvirke forholdene i leverandørkjeden og egne arbeidsoperasjoner.

Arbeidet med åpenhetsloven er organisert i følgende arbeidsfaser:

Tilrettelegging

- Etablere omfang for arbeidet med åpenhetsloven og aktsomhetsvurderingene
- Involvere deltakere i arbeidet med åpenhetsloven og aktsomhetsvurderinger
- Identifisere og analysere interessenter til arbeidet med åpenhetsloven

Aktsomhetsvurderinger

- Forankre arbeidet med åpenhetsloven
 - Kartlegge faktiske og mulige negative konsekvenser for menneskerettigheter og anstendige arbeidsforhold
 - Iverksette tiltak for faktiske forhold og vesentlig risiko
 - Kontrollere og dokumentere effekt av tiltak
 - Kommunisere med interessenter
-

- Gjenoprette og erstatte ved faktisk skade på menneskerettigheter og anstendige arbeidsforhold

Redegjørelse




- Årlig redegjørelse av resultater fra aktsomhetsvurderingene (innen 30. juni hvert år)

Svare på spørsmål

- Sikre at alle kan komme i kontakt med oss og stille spørsmål til oss om hvordan vi arbeider med åpenhetsloven og resultater fra våre aktsomhetsvurderinger
-

Resultat fra vårt arbeid med aktsomhetsvurderinger

Vi vurderer risiko for negative konsekvenser for menneskerettigheter og anstendige arbeidsforhold ut fra sannsynlighet og konsekvens.

	Sannsynlighet	Konsekvenser
 Lav	Sannsynligheten vurderes som lav. Arbeidsområdet eller leverandøren har etablerte rutiner, dokumenterte systemer og høy grad av etterlevelse. Det er lite sannsynlig at negative forhold oppstår.	Eventuelle hendelser forventes å ha begrenset omfang og kan håndteres raskt uten alvorlige følger for arbeidstakere, miljø eller virksomhet.
 Middels	Sannsynligheten vurderes som moderat. Det foreligger enkelte risikofaktorer eller manglende dokumentasjon. Risikoen er håndterbar, men krever oppfølging og dialog for å forebygge uønskede forhold.	Konsekvenser kan ha merkbar betydning for arbeidstakere eller miljø, og krever tiltak for å redusere risiko og hindre gjentakelse.
 Høy	Sannsynligheten vurderes som høy. Det mangler dokumenterte rutiner, eller bransjen/regionen har kjent høy risikoprofil.	Hendelser kan få alvorlige følger for helse, sikkerhet, miljø eller menneskerettigheter, og krever umiddelbare tiltak og tett oppfølging.

Vi har ikke avdekket faktiske brudd på grunnleggende menneskerettigheter eller anstendige arbeidsforhold i foregående periode. Arbeidet har likevel identifisert et område med mulig risiko for brudd i vår leverandørkjede:

Innkjøp og leverandører

- **Innkjøp av kjemikaler og teknisk utstyr fra produsenter og grossister**

Sannsynlighet ●, Konsekvens ●

Hva er vi usikre på?

Selskapet kjøper inn kjemikaler, laboratorieutstyr, teknisk utstyr, elektroniske produkter og tilhørende innsatsfaktorer fra leverandører. Dette er utstyr til bruk i produksjon og forskning.

Selskapet samarbeider hovedsakelig med etablerte leverandører i Norge og Europa. Samtidig er selskapet kjent med at deler av produksjonen internasjonalt kan være forbundet med risiko knyttet til arbeidsforhold, HMS, bruk av underleverandører og begrenset innsyn i tidlige ledd av leverandørkjeden. Selskapet har også en leverandør i Kina, hvor risikoen for manglende transparens og svakere oppfølging av arbeidsforhold generelt vurderes som høyere.

Eksempler på risiko kan være mangelfulle HMS-forhold i produksjonsmiljøer, høyt arbeidspress, lave lønninger eller begrenset transparens knyttet til opprinnelsen av elektroniske komponenter, metaller og øvrige innsatsfaktorer.

Denne risikoforståelsen danner grunnlag for videre prioritering og oppfølging i selskapets arbeid med

aktsomhetsvurderinger, herunder dialog med leverandører og vurdering av ansvarlig leverandøroppfølging og transparens i leverandørkjeden.

Hvorfor har risikoen fått denne vurderingen?

Sannsynligheten vurderes som middels, ettersom deler av produksjons- og grossistledet kan være forbundet med risiko knyttet til arbeidsforhold, bruk av underleverandører og begrenset transparens i leverandørkjeden.

Konsekvensen vurderes som middels, da eventuelle brudd på anstendige arbeidsforhold eller HMS-standarder kan påvirke arbeidstakere direkte hos produsenter, underleverandører eller i tidlige ledd av leverandørkjeden.

Samlet sett vurderes risikoen som håndterbar gjennom bevisst valg av leverandører, dialog og økt fokus på ansvarlig leverandøroppfølging og transparens i leverandørkjeden.

- **Innkjøp av transport-, logistikk- og lufttransporttjenester fra transport- og logistikkleverandører**

Sannsynlighet ● , Konsekvens ●

Hva er vi usikre på?

Selskapet kjøper inn transport-, logistikk- og lufttransporttjenester fra leverandører innen landtransport, logistikk og lufttransport. Dette omfatter blant annet transport av medisinske produkter til kunder. NMS samarbeider hovedsakelig med etablerte leverandører i Norge. Samtidig er selskapet kjent med at deler av transport- og logistikkbransjen kan være forbundet med risiko knyttet til arbeidsforhold, bruk av innleid arbeidskraft, arbeidspress, lange arbeidsdager og begrenset innsyn i underleverandørkjeder.

Eksempler på risiko kan være mangelfull oppfølging av arbeidstid og arbeidsforhold, høyt arbeidspress, svak transparens i underleverandørkjeder eller mangelfull oppfølging av HMS-forhold hos underleverandører og transportører.

Denne risikoforståelsen danner grunnlag for videre prioritering og oppfølging i selskapets arbeid med aktsomhetsvurderinger, herunder dialog med leverandører og vurdering av ansvarlig leverandøroppfølging og transparens i leverandørkjeden.

Hvorfor har risikoen fått denne vurderingen?

Sannsynligheten vurderes som middels, ettersom deler av transport- og logistikkbransjen kan være forbundet med risiko knyttet til arbeidsforhold, arbeidspress og bruk av underleverandører.

Konsekvensen vurderes som middels, da eventuelle brudd på anstendige arbeidsforhold eller HMS-standarder kan påvirke arbeidstakere direkte hos transportører eller underleverandører.

Samlet sett vurderes risikoen som håndterbar gjennom bevisst valg av leverandører, dialog og økt fokus på ansvarlig leverandøroppfølging og transparens i leverandørkjeden.

Tiltak for å håndtere risiko (innkjøp og leverandører)

- **Valg av leverandører og revisjon**

Dersom det er varer som inngår i produksjonen, er det strenge krav og prosesser rundt valg av leverandør i selskapet. Alle leverandører må fylle ut et skjema som inneholder en rekke spørsmål som vil inngå i avgjørelsen for hvilken leverandør vi beslutter samarbeid med. Kvalitetsavdelingen (QA) må godkjenne valg av leverandør basert på en rekke kriterier.

I tillegg gjøres en initiell og regelmessig revisjon av våre kritiske leverandører (som inngår i vareproduksjon), noe som inkluderer fysiske besøk av leverandører. For kritiske leverandører i både Norge og utland gjennomføres dette vanligvis hvert 3. - 5. år, basert på en risikovurdering. Dette innebærer at selskapet har en betydelig tettere oppfølging av leverandører enn normen.

NMS må som tilvirker av legemidler følge retningslinjer for god tilvirkningspraksis (GMP) som krever kartlegging og oppfølging av leverandører. Selskapet blir jevnlig revidert av Direktoratet for medisinske produkter, tidligere Statens Legemiddelverk. Under revisjonen reviderer dem om selskapet etterlever de strenge kravene rundt leverandørgodkjenninger og leveransekjede.

- **Utsendelse av spørreundersøkelse**

For leverandører hvor det foreligger begrenset eller mangelfull dokumentasjon gjennom åpne kilder, leverandørens egne rapporteringer eller tidligere innhentet informasjon, gjennomføres det særskilte spørreundersøkelser. Formålet er å hente inn tilleggsinformasjon om hvordan leverandøren faktisk arbeider med anstendige arbeidsforhold, grunnleggende menneskerettigheter og HMS i praksis. Undersøkelsen dekker temaområder som arbeidstid, lønns- og kontraktsforhold, fagorganisering, likebehandling, opplæring, HMS-organisering og bruk av eventuelle underleverandører. Informasjonen som mottas gjennom undersøkelsen gir et mer helhetlig beslutningsgrunnlag i situasjoner hvor øvrig dokumentasjon er begrenset. Resultatene benyttes aktivt i videre risikovurderinger, prioriteringer og oppfølgingsaktiviteter overfor den enkelte leverandør.

- **Overvåking av tiltak hos våre største leverandører**

For alle vesentlige leverandører gjennomføres det innledningsvis informasjonsinnhenting fra åpne og offentlig tilgjengelige kilder, inkludert selskapenes egne rapporter, bærekraftsrapporter, etiske retningslinjer, offentlige registre, tredjeparts vurderinger og annen relevant ekstern dokumentasjon. Denne innhenting gir et første grunnlag for å vurdere hvordan leverandørene arbeider med ansvarlig forretningspraksis, menneskerettigheter og anstendige arbeidsforhold.

Videre foretas det regelmessige og systematiske gjennomganger av mottatt dokumentasjon fra de mest sentrale leverandørene. Dette omfatter blant annet leverandørens egne aktsomhetsvurderinger, interne retningslinjer, HMS-systemer og øvrig policy- og styringsdokumentasjon. Gjennom dette arbeidet skapes det inngående innsikt i hvordan leverandørene identifiserer, forebygger og håndterer risiko for brudd på menneskerettigheter, arbeidsvilkår og helse, miljø og sikkerhet i egen virksomhet og videre i verdikjeden.

Denne kontinuerlige overvåkingen gir et bedre bilde av hvordan tiltak faktisk er implementert og etterleveres i praksis, og gjør det mulig å identifisere eventuelle svakheter, avvik eller forbedringsbehov i leverandørens arbeid med ansvarlig forretningsdrift.

Kontakt oss dersom du har spørsmål om vårt arbeid med åpenhetsloven, eller ønsker å varsle oss om mulige brudd på anstendige arbeidsforhold og menneskerettigheter.

Vi oppfordrer ansatte og andre til å varsle om faktiske eller mulige brudd på anstendige arbeidsforhold og grunnleggende menneskerettigheter. Dersom du ønsker å varsle om mulige brudd kan du gjøre dette her: firmapost@syklotronsenteret.no

Denne redegjørelsen er vedtatt av styret i Norsk medisinsk syklotronsenter AS.
