

Aktsomhets- vurdering 2025

B. Braun Medical AS, 2026

Denne redegjørelsen beskriver B. Braun Medical AS aktsomhetsvurdering for rapporteringsåret 2025, utarbeidet i samsvar med kravene i åpenhetsloven.

Formålet er å gi et reelt og etterprøvbart innsyn i hvordan virksomheten arbeider med å identifisere, forebygge og håndtere risiko for faktiske og potensielle negative konsekvenser for grunnleggende menneskerettigheter og anstendige arbeidsforhold, både i egen virksomhet og i den delen av verdikjeden hvor virksomheten har en direkte eller indirekte påvirkning.

Som norsk datterselskap i et globalt konsern opererer B. Braun Medical AS primært som et salgs- og distribusjonsledd. Dette innebærer at den direkte påvirkningsmuligheten på produksjonsforhold er begrenset. Samtidig har virksomheten et selvstendig ansvar for å identifisere og følge opp relevante risikoer samt (potensielle) brudd gjennom tilgjengelige virkemidler, herunder leverandøroppfølging, kontraktskrav, dialog og interne kontrollsystemer. Redegjørelsen reflekterer denne rollen, og skiller tydelig mellom forhold som håndteres lokalt og forhold som følges opp på konsernnivå.

Aktsomhetsarbeidet tar utgangspunkt i internasjonalt anerkjente rammeverk, herunder OECDs retningslinjer for ansvarlig næringsliv og den anbefalte aktsomhetsprosessen (due diligence). I praksis innebærer dette at arbeidet er forankret i virksomhetens styringssystemer og ledelse, at risiko kartlegges og vurderes systematisk basert på alvorlighetsgrad og sannsynlighet, at tiltak iverksettes der det anses nødvendig, og at effekten av disse tiltakene følges opp over tid. Videre innebærer det at vurderinger, beslutninger tiltak og oppfølging dokumenteres fortløpende, slik at arbeidet kan etterprøves både internt og eksternt.

Redegjørelsen er utformet med sikte på å gi et mest mulig realistisk bilde av virksomhetens faktiske vurderinger og prioriteringer. Der regelverk, standarder og metodiske rammeverk omtales, bygger fremstillingen på gjeldende krav og anerkjent praksis.

Beskrivelsene av virksomhetens aktiviteter, risikovurderinger og tiltak er basert på intern dokumentasjon, tilgjengelige systemdata og erfaringer fra den operative driften i virksomheten. Der det foreligger begrensninger i datagrunnlag eller innsikt, er dette synliggjort i redegjørelsen.

Forord

B. Braun Medical AS legger i 2025 frem en aktsomhetsvurdering som reflekterer et systemforankret arbeid med ansvarlighet i verdikjeden. Som leverandør av medisinsk utstyr til det norske helsevesenet opererer selskapet i et regulert og samfunnskritisk marked, der krav til kvalitet, etterlevelse, og sporbarhet er tett knyttet til pasientsikkerhet, tillit og langsiktig samfunnsansvar.

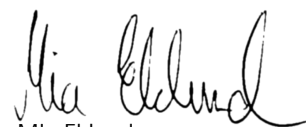
Aktsomhetsarbeidet er integrert i den ordinære virksomhetsstyringen og gjennomføres som en del av den løpende driften, ikke som et separat rapporteringsarbeid. Oppfølging og aktsomhetsansvar er forankret i ledelsen og involverer relevante funksjoner i virksomheten, herunder kvalitet og compliance, logistikk, kundeservice og andre deler av organisasjonen med operativ innsikt. Dette bidrar til at risikovurderinger og prioriteringer i større grad bygger på faktiske erfaringer og identifiserte forhold i virksomheten, og ikke utelukkende på overordnede retningslinjer eller standardiserte kartleggingsdata.

Aktsomhetsvurdering bygger på en samlet metodikk som kombinerer lovkrav, anerkjente internasjonale rammeverk og konserninterne prosedyrer. Arbeidet viser at virksomheten har etablert relevante rutiner for kartlegging, vurdering og oppfølging av risiko. Samtidig er det identifisert at deler av den globale upstream-verdikjeden fortsatt innebærer strukturell risiko, særlig knyttet til arbeidsforhold, råvareutvinning og miljøpåvirkning. Dette er risikoområder som i begrenset grad kan påvirkes direkte av den norske virksomheten, men som følges opp gjennom tilgjengelige mekanismer og i samarbeid med konsernet.

Redegjørelsen er utformet med sikte på å gi et realistisk og etterprøvbart bilde av virksomhetens arbeid med aktsomhetsvurderinger. Den benyttes som grunnlag for ekstern kommunikasjon, herunder i offentlige anskaffelser, revisjoner og dialog med kunder og andre interessenter, og som styringsgrunnlag for videre utvikling av arbeidet i virksomheten.



Roman Kübler,
B. Braun Medical AS
Chairman of the Board



Mia Eklund,
Managing Director
B. Braun Medical AS
Member of the Board

Lær mer

[B. Brauns globale hjemmeside](#)

Kontaktinformasjon

Kontakt

Spørsmål knyttet til B. Braun Medical AS' aktsomhetsvurdering rettes til:

Mia Eklund,
Daglig leder,
B. Braun Medical AS, Norge.
E-post: mia.eklund@bbraun.com

Andre henvendelser

For å rapportere alle risikoer relatert til menneskerettigheter eller miljø og brudd på våre prinsipper beskyttelse av miljø- og menneskerettigheter, vennligst kontakt oss via de oppførte kanalene:

Telefon: +47 333 51 800
E-post: kundeservice.no@bbraun.com

Lokal Compliance Coordinator

Daniella Lundin
E-post: daniella.lundin@bbraun.com

B. Brauns varslingsystem

Se også informasjon relatert til B. Braun Groups klagesystem, inkludert vårt varslingsystem.
[Klikk her for å lære mer.](#)

2.0 Organisasjon og virksomhetsområde

B. Braun Medical AS er et heleid datterselskap av B. Braun SE og leverer medisinsk utstyr og forbruksmateriell til det norske markedet. Produktspektret omfatter blant annet løsninger innen kirurgi, infusjon, dialyse og tilhørende terapiområder. Den norske virksomheten har 38 ansatte og leverer et bredt sortiment til både spesialist- og primærhelsetjenesten.

Virksomheten opererer i et regulert og samfunnskritisk marked, og er underlagt krav fra norsk lovgivning, europeiske regulatoriske rammer og konserninterne styringsystemer. I tillegg stiller offentlige helseforetak og andre kunder omfattende krav til kvalitet, dokumentasjon og sporbarhet. Disse kravene påvirker hvordan virksomheten arbeider med risikovurdering og oppfølging i praksis, blant annet gjennom etablerte prosesser for avvikshåndtering, dokumentasjon og kontinuerlig forbedring.

Som norsk salgsselskap har B. Braun Medical AS ikke egen produksjon, men inngår i en global verdikjede hvor hoveddelen av produksjonen skjer i regi av B. Braun-konsernet. Konsernet produserer over 95 prosent av sitt produktsortiment i egne fabrikker, noe som gir et godt kontrollgrunnlag for produksjonsprosesser og arbeidsforhold. Samtidig innebærer bruk av globale leverandørkjeder for råvarer og komponenter - spesielt innen plast og elektronikk – at det foreligger iboende risiko i deler av upstream-leddet.

Denne risikoen er i hovedsak knyttet til forhold utenfor den norske virksomhetens direkte kontroll, men er relevant for aktsomhetsarbeidet fordi den påvirker det samlede risikobildet i verdikjeden. Vurdering og oppfølging av disse forholdene skjer derfor gjennom konsernets systemer og krav, i kombinasjon med den norske virksomhetens egne vurderinger og oppfølging der det er mulig.

Distribusjon til det norske markedet skjer via sentrallager i Danmark, med videre transport til kunder i Norge. Logistikk og transport utgjør et område hvor B. Braun Medical AS har større påvirkningsmulighet, og inngår derfor som et konkret fokusområde i aktsomhetsarbeidet. I 2025 er deler av transporten flyttet fra vei til tog og elektriske kjøretøy gjennom samarbeid med logistikkpartnere. Det er også arbeidet med tiltak knyttet til emballasje og volumoptimalisering, med mål om å redusere miljøpåvirkning.

Samlet sett innebærer dette at virksomhetens risikobilde spenner fra direkte påvirkbare forhold i egen drift og logistikk, til indirekte påvirkbare forhold i globale leverandørkjeder. Dette danner grunnlaget for prioriteringer i det videre aktsomhetsarbeidet.

3.0 Styringsmodell og forankring

Aktsomhetsarbeidet i B. Braun Medical AS er forankret i ledelsen og inngår som en integrert del av den ordinære virksomhetsstyringen. Arbeidet med menneskerettigheter og anstendige arbeidsforhold håndteres ikke som et isolert rapporteringskrav, men som en del av etablerte prosesser knyttet til kvalitet, compliance, leverandøroppfølging, avvikshåndtering og kontinuerlig forbedring.

Oppfølging av aktsomhetsarbeidet skjer gjennom faste strukturer og etablerte arbeidsprosesser, der ansvar er tydelig plassert i organisasjonen og knyttet til funksjoner med operativ innsikt i virksomheten.

Roller og ansvar (lokalt):

Ansvar og oppfølging er fordelt mellom sentrale funksjoner i virksomheten:

Daglig leder har overordnet ansvar for at virksomheten etterlever gjeldende regelverk, og for at aktsomhetsarbeidet er forankret, prioritert og fulgt opp.

QA/Compliance-funksjonen koordinerer aktsomhetsarbeidet, sikrer nødvendig dokumentasjon og følger opp at etablerte rutiner og prosesser fungerer som forutsatt. Funksjonen har også en sentral rolle i vurdering av risiko og i oppfølging av avvik og forbedringstiltak.

Innkjøp og Supply Chain Management (SCM) følger opp leverandører der dette er relevant for den norske virksomheten, herunder krav til dokumentasjon og oppfølging av identifiserte avvik eller forbedringsområder.

Logistikkfunksjonen følger opp transportpartnere, leveranse kvalitet og avvik (for eksempel skader og forsinkelser), samt forhold knyttet til miljøpåvirkning i transport og distribusjon.

Kundeservice fungerer som førstelinje for kundeforhold og klager, og bidrar med informasjon om gjentakende problemstillinger som kan indikere risiko i verdikjeden, eksempelvis knyttet til leveranser, dokumentasjon eller produktinformasjon. Denne fordelingen av ansvar bidrar til at risikovurderinger og oppfølging i størst mulig grad baseres på faktiske erfaringer og identifiserte forhold i den operative driften.

Styrende rammer og systemer

Aktsomhetsarbeidet i B. Braun Medical AS er forankret i etablerte retningslinjer og styringssystemer på både konsern- og virksomhetsnivå. Arbeidet bygger på konsernets Code of Conduct, erklæring om menneskerettigheter, ESG Standards for Suppliers og konsernets compliance styringssystem. Disse rammene angir krav til etterlevelse i egen virksomhet og i leverandørkjeden.

I tillegg er arbeidet integrert i virksomhetens egne styringssystemer, herunder kvalitets- og miljøstyring, relevante ISO standarder og Miljøfyrtårn sertifisering. Systemene brukes til dokumentasjon, avvikshåndtering og oppfølging av tiltak, og gir et etterprøvbart grunnlag for vurderingene.

Lær mer

[Les mer om Miljøsertifiseringen her](#)

[B. Braun Annual Report og bærekraftsrapportering](#)

Oppfølging av risiko og tiltak skjer gjennom faste prosesser i virksomheten, herunder ledermøter, compliance gjennomganger, interne revisjoner og oppfølging av utvalgte leverandører og samarbeidspartnere. Gjennom disse prosessene vurderes risikobildet løpende, og identifiserte forhold følges opp.

Aktsomhetsvurderingen inngår i ledelsessystemets årshjul, og status rapporteres internt samt til konsernorganisasjonen der det er relevant. Arbeidet gjennomføres dermed som en del av den ordinære virksomhetsstyringen, og ikke som et separat rapporteringskrav.

Henvendelser knyttet til åpenhetsloven og virksomhetens arbeid med aktsomhetsvurderinger kan rettes til compliance.no@bbraun.com. Henvendelser behandles i tråd med kravene i åpenhetsloven § 6 og virksomhetens etablerte rutiner for informasjonsforespørsler.

Lær mer

[B. Braun Human Rights](#)

[B. Braun Statement Human Rights](#)

[ESG Standard for Suppliers](#)

[B. Braun Compliance](#)

4.0 Metodisk tilnærming til Aktsomhetsvurdering (due diligence)

Aktsomhetsvurderingene i B. Braun Medical AS gjennomføres etter en risikobasert metodikk. Arbeidet tar utgangspunkt i internasjonalt anerkjente rammeverk for ansvarlig næringsliv, herunder OECDs retningslinjer, og er tilpasset virksomhetens organisasjon, leverandørstruktur og risikobilde.

Metodikken bygger på en strukturert og løpende prosess som omfatter forankring av arbeidet i virksomheten, samt kartlegging og vurdering av risiko basert på tilgjengelig informasjon og konserninterne analyser. Der det er relevant, følges identifisert risiko opp gjennom tiltak for å forebygge eller begrense negativ påvirkning, samt oppfølging, kommunikasjon og dokumentasjon av arbeidet.

Arbeidet for rapporteringsåret 2025 bygger på en kombinasjon av konserninterne prosesser og lokale vurderinger. Leverandørrisiko vurderes med utgangspunkt i konsernets etablerte tilnærming til leverandørkartlegging og klassifisering, hvor vurderingene blant annet baseres på land- og bransjerisiko, material- og produktkategorier, samt historikk fra tidligere oppfølging.

Digitale verktøy benyttes som støtte for å strukturere datagrunnlaget og identifisere leverandører med forhøyet risiko. I konsernet inngår blant annet kontinuerlig risikoscreening og varslingsmonitorering via Prewave, samt konkrete ESG-vurderinger gjennom tredjepartsplattformer som EcoVadis og IntegrityNext (INX).

De endelige vurderingene og prioriteringene for B. Braun Medical AS gjøres basert på en samlet vurdering av tilgjengelig informasjon, inkludert konserndata, lokale erfaringer og virksomhetens påvirkningsmulighet. Prioritering av vesentlig risiko skjer med utgangspunkt i prinsipper som vektlegger både alvorlighetsgrad og sannsynlighet, samt virksomhetens tilknytning til og mulighet til å påvirke forholdet.

Der det er relevant, benyttes også elementer fra dobbel vesentlighet som støtte i vurderingene (for eksempel ved vurdering av miljø- og ressursrelaterte forhold i verdikjeden), i tråd med konsernets utvikling av bærekraftsrapportering og vesentlighetsanalyser. Dobbelt vesentlighet inngår imidlertid ikke som styrende metode for aktsomhetsvurderingene, men benyttes som et supplerende analysegrunnlag.

Metodikken omfatter dermed både forhold i leverandørkjeden (upstream), egen virksomhet og relevante forhold knyttet til distribusjon og bruk av produktene (downstream), i den grad virksomheten kan knyttes til negativ påvirkning gjennom produkter, tjenester eller forretningsforbindelser. Der det identifiseres vesentlig risiko, prioriteres videre oppfølging gjennom dialog med leverandør, krav til forbedring og eventuelle eskaleringsprosesser i tråd med konsernets etablerte praksis for leverandør oppfølging.

Vurderingene dokumenteres fortløpende og inngår i virksomhetens styringssystemer som grunnlag for oppfølging, tiltak og videre forbedringsarbeid. Dette legger til rette for etterprøvbare internt og eksternt, og for at arbeidet kan oppdateres ved endringer i risikobildet. Metodikken er basert på tilgjengelig data og informasjon på rapporteringstidspunktet, og det kan foreligge begrensninger knyttet til innsikt i enkelte deler av verdikjeden, særlig globale upstream-leveranser. Der det foreligger begrensninger i datagrunnlag, benyttes konservative vurderinger basert på land-, bransje- og produktrelatert risiko.

5.0 Risikoanalyse

5.1 Overordnet risikobilde

B. Braun Medical AS har gjennom sin aktsomhetsvurdering for 2025 vurdert risiko knyttet til egen virksomhet, leverandørkjeden og forhold etter levering. Vurderingene er basert på en kombinasjon av konsernets risikokartlegging, inkludert land- og bransjerisiko, samt virksomhetens egne erfaringer og observasjoner fra den operative driften.

Det samlede risikobildet viser at risikoen for negative konsekvenser for grunnleggende menneskerettigheter og anstendige arbeidsforhold generelt er relativt lav i virksomhetens egne, direkte kontrollerbare ledd. Dette omfatter særlig interne forhold i Norge, samt produksjonsmiljøer som er underlagt etablerte styringssystemer og regulatoriske krav i konsernet.

De mest vesentlige risikoene er knyttet til de tidlige leddene av verdikjeden, særlig råvarer og komponenter som inngår i medisinsk utstyr. Disse inngår i globale forsyningskjeder, hvor deler av produksjonen kan være lokalisert i områder med høyere risiko knyttet til arbeidsforhold, myndighetsoppfølging og miljøpåvirkning.

Dette overordnede risikobildet danner grunnlaget for identifisering og prioritering av vesentlige risikoområder.

5.2 Vesentlige risikoområder

Basert på vurderinger av alvorlighetsgrad, sannsynlighet og virksomhetens påvirkningsmulighet, er følgende risikoområder vurdert som vesentlig for rapporteringsåret 2025.

5.2.1. Arbeidsvilkår i høyrisikoleverandørland

Råvarer og komponenter som inngår i medisinsk utstyr, herunder plastbaserte materialer, kjemiske innsatsfaktorer og elektroniske komponenter, inngår i globale verdikjeder. Gjennom konsernets risikokartlegging er deler av disse verdikjedene identifisert som eksponert for forhøyet risiko for brudd på grunnleggende arbeidstakerrettigheter.

Dette kan blant annet omfatte forhold til arbeidstid, lønnsnivå, helse, miljø og sikkerhet (HMS) samt organisasjonsfrihet.

Selv om leverandører er underlagt konserninterne krav og systematisk oppfølging, vurderes risikoen som strukturell. Den kan derfor ikke elimineres fullstendig, men håndteres gjennom løpende prioritering, risikobasert leverandøroppfølging og forbedringstiltak.

5.2.2 Miljøbelastning knyttet til materialbruk

Virksomheten leverer et bredt sortiment av medisinsk utstyr, hvor en betydelig andel består av plast- og polymerbaserte materialer, samt produkter med kjemiske og elektroniske komponenter.

Produksjon og bruk av slike materialer medfører risiko knyttet til ressursbruk, klimagassutslipp, avfallsgenerering og begrenset sirkularitet.

Risikoen er særlig knyttet til upstream-ledd i verdikjeden, hvor påvirkningsmuligheten er indirekte, men til stede gjennom krav til leverandører, produktvalg og emballaseløsninger.

5.0 Risikoanalyse

5.2.3 Transport og emballasje

Distribusjon av medisinsk utstyr innebærer risiko knyttet til miljøpåvirkning og ressursbruk. Transport bidrar til klimagassutslipp og emballasje utgjør en vesentlig del av produktenes samlede avfallsstrøm.

Risikoen vurderes som vesentlig både av hensyn til miljøpåvirkning og av effektiv ressursbruk. Transport og emballasje er derfor identifisert som prioriterte områder for videre tiltak i virksomhetens aktsomhetsarbeid.

5.2.4 Downstream-påvirkning i helsetjenesten

Bruk av medisinsk engangsutstyr i helsetjenesten genererer betydelige avfallsmengder. Hvordan produktene brukes og håndteres påvirker både miljøeffekt og ressursutnyttelse.

Selv om virksomheten ikke har direkte kontroll over sluttbruk, kan virksomheten bidra til risikoreduksjon gjennom produktinformasjon, veiledning og dialog med kunder og samarbeidspartnere.

5.3 Kobling mellom risikoområder, tiltak og oppfølging

Arbeidsvilkår i leverandørkjeden: Følges opp gjennom konsernbasert leverandørkartlegging, ESG vurderinger og dialog med leverandører i identifiserte risikokategorier.

Materialbruk og miljø: Følges opp gjennom produktvalg, emballasjetiltak og samarbeid med leverandører om forbedringer.

Transport og logistikk: Følges opp gjennom endringer i transportmiks, leverandøroppfølging og datagrunnlag for utslippsreduksjon.

Downstream påvirkning: Følges opp gjennom informasjon, veiledning og dialog med kunder og samarbeidspartnere.

6.0 Tiltak og oppfølging i 2025

Dette kapittelet beskriver tiltak som er gjennomført i 2025 for å følge opp identifiserte risikoområder og videreutvikle virksomhetens aktsomhetsarbeid. Tiltakene er prioritert basert på risikoens alvorlighetsgrad, sannsynlighet og virksomhetens påvirkningsmulighet, og følges opp gjennom systematisk dokumentasjon.

6.1 Leverandørstyring

I 2025 har B. Braun Medical AS prioritert leverandør oppfølging innen risikokategorier der behovet for dokumentasjon, kontroll og dialog vurderes som størst. Oppfølgingen har omfattet innhenting og vurdering av leverandørinformasjon, gjennomgang av dokumentasjon og dialog med leverandører der det er identifisert avvik eller forbedringspotensial.

Der dokumentasjon ikke har vært tilstrekkelig til å vurdere risiko er dette fulgt opp med konkrete tilbakemeldinger og forventninger til forbedring. Videre oppfølging er avklart, og saker er ved behov eskalert i tråd med etablerte rutiner.

Oppfølgingen har hatt fokus på forbedring og risikoreduksjon, ikke kun formell etterlevelse.

6.2 Varsling, klager og avvik

Virksomheten benytter flere kanaler for å fange opp bekymringer og risikosignaler, herunder selskapets Speak Up/Integrity Line, kundeservice, leverandør dialog og etablerte avvikssystemer. Saker registreres og vurderes med hensyn til alvorlighetsgrad, og videre håndtering besluttet basert på sakens karakter og potensielle konsekvenser.

I 2025 har det vært et særskilt fokus på tidlig identifisering av alvorlige og gjentakende problemstillinger, samt på systematisk dokumentasjon av vurderinger og beslutninger. Dette legger grunnlag for læring og kontinuerlig forbedring.

6.3 Logistikk, transport og emballasje

Transport og logistikk er et prioritert område med hensyn til både leveranse kvalitet og miljøpåvirkning. I 2025 har virksomheten styrket datagrunnlaget knyttet til transport, herunder transportmiks, leveranse kvalitet (for eksempel OTIF), registrerte avvik og emballaseløsninger.

Transportpartnere følges opp gjennom avvikshåndtering, dialog og kontraktmessige rammer. Erfaringer fra oppfølgingen brukes til å identifisere tiltak for å styrke leveranse stabilitet og for å redusere miljøpåvirkning der virksomheten har påvirkningsmulighet.

6.4 Opplæring og intern kontroll

For å sikre at etablerte rutiner fungerer i praksis, er det nødvendig med tydelige ansvarsforhold og tilstrekkelig kompetanse i organisasjonen. I 2025 er det gjennomført opplæring innen blant annet etiske retningslinjer, compliancekrav og håndtering av varsling og avvik.

Gjennomføring av opplæring følges opp i virksomhetens systemer, og behov vurderes løpende basert på identifiserte risikoer og erfaringer fra drift. Dette bidrar til å sikre at intern kontroll fungerer som forutsatt og at aktsomhetsarbeidet er forankret i den daglige virksomheten.

7.0 Resultater fra 2025

Det er ikke identifisert forhold som er vurdert som bekreftede brudd på grunnleggende menneskerettigheter. Samtidig er det identifisert strukturell risiko og enkelte forbedringsområder knyttet til datagrunnlag og leverandøroppfølging, som følges opp gjennom etablerte prosesser.

Resultatene fra aktsomhetsarbeidet i 2025 viser en videreutvikling av virksomhetens metodikk, datagrunnlag og oppfølging av identifiserte risikoområder.

Arbeidet har bidratt til økt systematikk i vurdering av leverandørrisiko, blant annet gjennom forbedret tilgang til dokumentasjon og mer strukturert bruk av tilgjengelige data i risikovurderingene. Samtidig er indirekte påvirkning i verdikjeden i større grad inkludert i analysene, særlig knyttet til materialbruk, transport og miljøpåvirkning. Det er videre identifisert enkelte risikosignaler og forbedringsområder, herunder behov for ytterligere dokumentasjon fra leverandører i utvalgte risikokategorier og styrking av sporbarhet i deler av leverandørkjeden. Disse forholdene følges opp gjennom dialog med leverandører og prioriterte oppfølgingstiltak.

Oppfølging av transport og logistikk har bidratt til forbedringer i transportmiks, herunder økt bruk av tog og elektriske kjøretøy der dette er tilgjengelig.

Samlet sett har arbeidet i 2025 bidratt til et mer strukturert og etterprøvbart grunnlag for videre prioritering av tiltak og oppfølging av identifiserte risikoområder.

8.0 Prioriteringer for 2026

Arbeidet med aktsomhetsvurderinger videreføres i 2026 med særskilt fokus på utvikling av metodikk, datagrunnlag og oppfølging av identifiserte risikoområder.

Virksomheten vil særlig prioritere utvidelse og systematisering av leverandørvurderinger, herunder økt bruk av tilgjengelige data og verktøy for risikokartlegging.

Det vil også være fokus på oppfølging av identifiserte miljørelaterte risikoområder, særlig knyttet til materialbruk, sirkularitet og transport. Arbeidet omfatter blant annet tiltak for å redusere utslipp der virksomheten har påvirkningsmulighet.

I tillegg vil virksomheten videreutvikle rutiner for dokumentasjon og sporbarhet, med mål om å styrke grunnlaget for etterprøvbare vurderinger og mer målrettet oppfølging av identifiserte risikoområder.

9.0 Konklusjon

Aktsomhetsvurderingen for 2025 viser at B. Braun Medical AS har et etablert og systematisk arbeid for å identifisere og følge opp risiko knyttet til grunnleggende menneskerettigheter og anstendige arbeidsforhold. Vurderingen omfatter egen virksomhet, leverandørkjeden og relevante downstream forhold.

Det samlede risikobildet viser at risikoen er relativt lav i virksomhetens egne, direkte kontrollerbare ledd. Samtidig er det identifisert strukturell risiko i de tidlige leddene av den globale leverandørkjeden, særlig knyttet til råvarer og komponenter. Disse forholdene krever løpende oppfølging og prioritering.

Tiltakene som er gjennomført i 2025 har styrket grunnlaget for dokumentasjon og oppfølging av risiko, herunder mer systematisk leverandøroppfølging og tydeligere intern forankring.

På dette grunnlaget vurderer B. Braun Medical AS at virksomheten har et etterprøvbart og robust utgangspunkt for videre arbeid.

Arbeidet videreføres i 2026 i tråd med identifiserte risikoområder og økte krav til dokumentasjon og effekt av tiltak.