

LMI Kliniske studier og veien videre

30. mars 2017

Sted

Auditoriet
Essendropsgate 3,
Majorstuen



Tid og varighet

Kl 09:00-15:30



Møteleder

Monica Larsen,
Seniorrådgiver
LMI



PROGRAM

09.00 – 09.20	Velkommen – kort status for Norge og oppdragsforskning Karita Bekkemellem, Adm. direktør i LMI
Implementering av den nye EU forordningen i Norge	
09.20 – 10.00	Implementeringen av EU forordning nr. 536/2014 om klinisk utprøving av legemidler til mennesker i Norge Øyvind Grønlie Olsen, Seniorrådgiver, NEM/REK SLV, TBC
10.00 – 10.20	Pause
10.20 – 10.40	Hvilke utfordringer og muligheter vil EU-forordningen medføre for industrien? Randi Riise, Director QA i Link Medical
10.40 – 11.00	Hvilke utfordringer og muligheter vil EU-forordningen medføre for akademien? Martha Colban, Avdelingsleder Klinisk forskningsstøtte, Oslo Universitetssykehus
11.00 – 12.00	Lunsj
Look to Denmark – hvordan tilrettelegge for økt offentlig-privat forskningssamarbeid	
12.00 – 12.40	NEXT – National Experimental Therapy Partnership Danmark som foretrukket land for tidlig fase kliniske studier Britta Smegaard, Project Director NEXT En inngang – enkel tilgang til å gjennomføre klinisk studier Kristian Teglkamp, Center for Forskning og Innovation (Region Hovedstaden)
12.40 – 13.00	Hva kan Norge lære av Danmark – fra et sykehus perspektiv? Erlend Smeland, Direktør forskning, innovasjon og utdanning OUS
13.00 – 13.20	Hva kan Norge lære av Danmark – fra et industriperspektiv? Charlotte Qwist, Nordic Head GEMO, Novartis Onkologi
13.20 – 13.50	Hva skal til for at Norge kan øke sin attraktivitet for klinisk oppdragsforskning, og er det spesifikke politiske tiltak som må til? refleksjoner fra politikere refleksjoner fra politikere
13.50 – 14.10	Pause
Bruk av real world data i design av kliniske studier Persontilpasset utvikling av klinisk studie design	
14.10 – 14.30	Hvordan påvirkes utviklingen av studiedesign på bakgrunn av Persontilpasset medisin SLV, Jan Petter Akselsen, Avdeling for legemiddelutredning
14.30 – 14.50	En studie fra virkeligheten - Salford Lung Study Lena Nyberg, Medical Advisor, GSK
14.50 – 15.10	Bruk og behov av Real World Evidence - et pilot prosjekt mellom legemiddelindustrien og Kreftregisteret Hege Edvardsen, Medical Manager, Abbvie
15.10 – 15.30	Avslutning/oppsummering