

-MEDICINE-



KLINISKE STUDIER

Hvordan ivareta GDPR krav i kliniske studier i Norge?

12.00 - 12.10

Velkommen

v/Katrine Bryne, Seniorrådgiver LMI

12.10 - 12.40

En introduksjon til viktig informasjon om forskning og GDPR

v/Camilla Nervik, fagdirektør i Datatilsynet

12.40 - 13.10

Særnorske problemstillinger knyttet til behandling av personopplysninger i forbindelse med kliniske studier

v/Anette Justad, advokat i advokatfirma BÅHR

13.10 - 13.40

Roller og ansvar for godkjenning av kliniske studier i sykehus – med fokus på personvern og informasjonssikkerhet

v/Peder Heyerdahl Utne, Avdelingsleder, Avdeling for administrative forskerstøtte, OUS

13.40 - 14.00

PAUSE

14.00 - 14.45

Hvordan sikre at avtaleverket er i tråd med GDPR

Utlevering av personopplysninger og biologisk materiale til tredjeland

v/Margrethe Lunde, Spesialrådgiver/advokat Avdeling for Forskningsadministrasjon OUS og Siri Kolle, Vice President Clinical, Inven2

14.45-15.15

Hvordan sikrer legemiddelindustrien at GDPR krav ivaretas i kliniske studier?

v/Tina Dorthe Nielsen, Head Data Privacy Nordics, Novartis og Erik Helstad, Senior Legal Counsel i Bayer

15.15-16.00

Spørsmål og avslutning