

Diplomkurs:

Kliniske legemiddelstudier - for monitorer

24. -27. OKTOBER

LMI's auditorium,
Essendropsgate 3, 0368 Oslo

Sammen med den danske legemiddelindustriforeningens kursorganisasjon Atrium arrangerer LMI et diplomkurs over fire dager. Kurset er for alle som jobber som monitorer av kliniske studier (Clinical Research Associate, CRA), og for de som ønsker å jobbe som dette.

PROGRAM

DAG 1 - 24. OKTOBER

- 08:30 - 09:00 **Frokost og mingling**
-
- 09:00 - 09:15 **Peptalk og icebreaking**
v/kursleder Anne Margrethe Hausken Nordberg, LMI
-
- 09:15 - 10:00 **Introduksjon til klinisk legemiddelforskning** MS Teams møte
v/Camille Birgitte Claudius, Senior Medical Director, Nordics,
Head of Medical Affairs, Astellas Pharma A/S
-
- 10:00 - 10:30 **ICH-GCP del 1**
v/Martha Colban, Fagansvarlig GCP og QA, Avd forskningsstøtte for kliniske studier (CTU),
Oslo universitetssykehus HF
-
- 10:30 - 10:45 **Pause m/frukt og kaffe/te**
-
- 10:45 - 12:00 **ICH-GCP del 2**
v/Martha Colban
-
- 12:00 - 13:00 **Lunsj - avsluttes med kort luftetur i Frognerparken for de som ønsker** MS Teams møte
-
- 13:00 - 14:05 **Essensielle dokumenter og relaterte prosedyrer**
v/Birgitte Horst, Auditor, GCP-koordinator, Cand. Scient. San, GCP-Enheden, Århus
-
- 14:05 - 14:20 **Pause med forfriskninger**
-
- 14:20 - 15:20 **Legemiddelverkets rolle ved vurdering og oppfølging av klinisk utprøving av legemidler**
v/Ingvild Løberg Tangen, seniorrådgiver, Statens legemiddelverk
-
- 15:20 - 15:30 **Pause**
-
- 15:30 - 16:00 **Pasienten i kliniske studier**
v/Anita Eik Roald, egen pasienterfaring, daglig leder Blærekreftforeningen

DAG 2 - 25. OKTOBER

08:30 - 09:00	Kaffe/te og forfriskninger	
09:00 - 09:30	Informasjon om eksamen og oppsummering dag 1 v/kursleder	
09:30 - 10:30	Safety rapportering v/Heidi Filtenborg, Senior Specialist, QPPV Office, Lundbeck A/S	MS Teams møte
10:30 - 10:45	Pause m/frukt og kaffe/te	
10:45 - 11:30	Safety rapportering inkludert gruppearbeid v/Heidi Filtenborg	MS Teams møte
11:30 - 12:00	Hva skjer på sykehuset under en klinisk studie v/Ellen Johnsen, spesialrådgiver, Regional forskningsstøtte, Oslo universitetssykehus	
12:00 - 13:00	Lunsj - avsluttes med kort luftetur i Frognerparken for de som ønsker	
13:00 - 13:30	Kliniske forsøksdata - innsamling v/Eva Gjerlevsen Harreskov, Project Data Manager, Novo Nordisk A/S	MS Teams møte
13:30 - 14:30	Etikkomiteenes rolle v/Elin Westerheim, REK Klinisk utprøving av legemidler og medisinsk utstyr (REK KULMU) ved Regional komité for medisinsk og helsefaglig forskningsetikk (REK)	
14:30 - 14:45	Pause med forfriskninger	
14:45 - 15:15	Forskningsetiske vurderinger ved kliniske studier m/gruppearbeid v/Elin Westerheim (REK KULMU)	
15:15 - 15:25	Pause	
15:25 - 16:00	Formalisering og interngodkjenning av studier i sykehus (personvern, IKT-sikkerhet og avtaler) v/Silje Vetteland Melås, Juridisk rådgiver, Forskningsstøtte, Oslo universitetssykehus	

DAG 3 - 26. OKTOBER

08:30 - 09:00	Kaffe/te og forfriskninger	
09:00 - 09:10	Oppsummering dag 2 v/kursleder	
09:10 - 10:10	Håndtering av medisiner i kliniske forsøk inkludert gruppearbeid v/Tina Elvestrand, provisorfarmasøyt, koordinator, Avdeling for kliniske utprøvinger, Sykehusapotekene Oslo	
10:10 - 11:00	Site audit and inspections v/Lene Eskildsen, Head of Quality Assurance, Vicore Pharma AB	MS Teams møte
11:00 - 12:00	Lunsj	

DAG 3 - FORTS.

12:00 – 12:50	Risk-Based Quality Management v/Malene Hansen, Risk-Based Quality Management Specialist, Novo Nordisk A/S	MS Teams møte
12:50 – 13:35	Hvem er våre partnere på offentlig side i de ulike fasene av en studie v/Frode Bjerkely, Clinical Research Manager, MSD Norge	
14:00 – 15:00	SATS Colosseum - allsidig gruppetime eksklusivt for oss	
15:20 – 15:35	Forfriskninger	
15:35 – 17:30	Monitorering og samarbeid med site inkludert gruppearbeid v/Tora Fjelstad Leinaas, Clinical project manager (CPM) og Kjersti-Ann Kjellstrøm, Sr CRA, begge Link Medical	
18:00	Middag	

DAG 4 - 27. OKTOBER

08:30 – 09:00	Kaffe/te og forfriskninger	
09:00 – 09:15	Oppsummering dag 3 v/kursleder	
09:15 – 10:00	Desentraliserte kliniske studier v/Øyvind Fensgård, Clinical Research Medical Advisor, Novartis Norge AS	
10:00 – 10:45	Medisinsk teknisk utstyr og eTech - innsamling av klinisk dokumentasjon og studier for medisinsk utstyr v/Bent-Håkon Lauritzen, koordinator Nordic Proof, Norway Health Tech	
10:45 – 11:00	Pause m/frukt og kaffe/te	
11:00 – 11:30	Hvordan løfte Norge ifht kliniske studier v/Lars Eikvar, Avdelingsdirektør, Enhet for forskning og diagnostikk, Avdeling for medisin og helsefag, Helse Sør-Øst RHF	
11:30 – 12:00	Oppsummering av kurs og veien videre v/kursleder og en av fjorårets kursdeltakere: Berfin Gence, CRA, IQVIA	
12:00 – 13:00	Lunsj og vel hjem	

EKSAMEN

15. NOVEMBER