

Program

Registrering og kaffe fra 08.30 Sted: Gustav Vigeland 1, NHO

09.00-09.05

Velkommen

v/Linn Camilla Svenningsen, Head of Regulatory Sciences, Pfizer Norge og leder av LMIs faggruppe for regulatory og pharmacovigilance

09.05-09.25

EU Pharma Legislation Revision fra EFPIAs perspektiv

v/Pär Tellner, Director, Regulatory, Drug development and Manufacturing, EFPIA

09.25-09.35

EU Pharma Legislation Revision fra LMIs perspektiv

v/Leif Rune Skymoen, Administrerende direktør, LMI

09.35-09.45

EU Pharma Legislation Revision fra Legemiddelverkets perspektiv

v/Audun Hågå, Direktør, Statens legemiddelverk

09.45-10.05

Paneldiskusjon EU Pharma Legislation Revision

v/Pär Tellner, Leif Rune Skymoen og Audun Hågå

10.05-10.10

Oppsummering EU Pharma Legislation Revision

v/Linn Camilla Svenningsen, Head of Regulatory Sciences, Pfizer Norge og leder av LMIs faggruppe for regulatory og pharmacovigilance

10.10-10.30

PAUSE

10.30-10.50

Ibruktaking av IDMP hos Legemiddelverket - Status for SAFEST, DELE, NLS

v/Bjørg Overby, Seniorrådgiver, Statens legemiddelverk, Cathrine Bergøy, Rådgiver, Statens legemiddelverk

10.50-11.10

EMA-HMA-EC ePI initiative: piloting and next steps

v/Elizabeth Scanlan, ePI set-up Project Manager, EMA



11.10-11.30

Digitale pakningsvedlegg - Status i Norge, Norden og EU/EØS

v/Dag Jordbru, Områdedirektør, Statens legemiddelverk

11.30-11.45

Nordisk ePIL-prosjekt sammen med Gravitate-Health

v/Bente Jansen, Redaktør, Felleskatalogen AS

11.45-12.45

LUNSJ

12.45-13.00

3D-printing av legemidler - en løsning for små pasientgrupper? (film)

v/Sverre Arne Sande, Professor, Farmasøytisk institutt, UiO, Ingunn Tho, Professor, Farmasøytisk institutt, UiO

13.00-13.10

Legemidler til barn - Hva gjør LMI?

v/Anne Margrethe Hausken Nordberg, Fagrådgiver, LMI

13.10-13.40

Utfordringer med legemidler til barn, og eksempler på hvordan vi løser dem

v/Arna Teigen Risdal, Klinisk farmasøyt, Sjukehusapoteka VEST HF

13.40-14.00

Hvordan øke tilgangen til de legemidlene vi trenger?

v/Øyvind Holte, Seniorrådgiver, Statens legemiddelverk

14.00-14.20

PAUSE

14.20-14.50

Kunstig intelligens i helsevesenet - hvordan påvirkes klinikken, forskningen og helsepersonell av de nye Al-verktøyene?

v/Ishita Barua, lege, Al-forsker og forfatter

14.50-15.00

Avslutning v/Linn Camilla Svenningsen

Head of Regulatory Sciences, Pfizer Norge og leder av LMIs faggruppe for regulatory og pharmacovigilance