



Torsdag 08.11.12
i Folkets hus, Youngs gate 11

Sesjon for Industri og regelverk

Sesjonsleder Rolf Hustvedt, Forening av IndustriFarmasøyter i Norge (FIFN)

0900-1230	Fellesprogram
1230-1400	LUNSJ
1400-1405	START
1405-1420	Introduksjon: Biosimilars – hvem, hva, hvor <i>Elen Høeg, MSD (Norge) AS</i>
1420-1505	Hva kjennetegner biologiske legemidler <i>Jo Klaveness, professor, UiO</i>
1505-1520	PAUSE
1520-1540	Dokumentasjon og godkjenning av biosimilars <i>Venke Skibeli, forsker, Statens legemiddelverk og Gunn Kisen, seniorrådgiver, Statens legemiddelverk</i>
1540-1600	Legemiddelovervåking av biologiske legemidler <i>Pernille Harg, seniorrådgiver, Statens legemiddelverk</i>
1600-1615	PAUSE
1615-1635	Biologiske legemidler - et framskritt i behandlingen av inflammatorisk tarmsykdom <i>Jørgen Jahnsen, overlege, Oslo Universitetssykehus, Ullevål</i>
1635-1655	Diskusjon - oppsummering
1655-1700	AVSLUTNING

PROGRAM PR 29.10.12 med forbehold om endringer