



*Nasjonal konferanse «Juss møter medisin»
Fremmer eller hemmer jussen moderne medisin?
Juridiske muligheter og utfordringer ved tilbud om persontilpasset medisin og kunstig
intelligens i medisinsk utredning og behandling.*

5. september – Dag 1		
Bolk 1: Status quo for persontilpasset medisin i Norge		
09:30 – 10:00	Registrering & kaffe	
10:00 – 10:10	Velkommen Konferansier Vibeke Binz Vallevik	Lars Eikvar, Helse Sør – Øst RHF & Ole K. Fauchald, Universitetet i Oslo
10:10 – 10:20	Musikkinnslag	Chorus Mixtus
10:20 – 10:40	Fra Lagabøte til kunstig intelligens	Jørn Øyrehagen Sunde, Universitetet i Oslo
10:40 – 11:05	Hva er persontilpasset medisin og hvordan bør det implementeres	Hege Russnes, NorPreM/Oslo universitetssykehus HF
11:05 – 11:35	Fra myndighetenes ståsted – legger gjeldende rett til rette for digitalisering og bredding av persontilpasset medisin?	Kari Steig, Helse- og omsorgsdepartementet
11:35 – 12:05	Pause	
12:05 – 12:30	Juridisk refleksjon: Hva er utfordringene med jussen i forbindelse med moderne medisin – hvor rustet er vi?	Anne Kjersti Befring, Universitetet i Oslo
12:30 – 12:50	Spørsmål fra salen	Moderator; Hege Russnes
13:00 – 14:00	Lunsj	
Bolk 2: Lik rett til moderne medisinske metoder – er norsk helsesektor skodd for denne etappen?		
14:00 – 14:15	Funksjonsfordeling og lik tilgang til behandling - erfaring fra kreftbehandling	Bjørnar Gilje, Stavanger universitetssykehus HF
14:15 – 14:30	Tilgang til kliniske studier – program for barn og kreftbehandling	Monica Cheng Munthe-Kaas, Oslo universitetssykehus HF
14:30 – 14:50	Barns rett til utprøvende behandling – hva er sikker rett og hva er uavklarte spørsmål?	Trude Haugli, Universitetet i Tromsø
14:50 – 15:10	Pause	
15:10 – 15:25	Redegjørelse for reglene som gjelder kliniske behandlingsstudier i utlandet	Karoline Øvergaard, Oslo universitetssykehus HF
15:30 – 15:45	Behov og muligheter for norske pasienter og behandlingsstudier i utlandet	Jon Amund Kyte, Oslo universitetssykehus HF
15:45 – 16:00	ERN – nettverk, tilgang til klinisk behandling	Kristin Ørstavik, Oslo universitetssykehus HF
16:00 – 16:15	Hvordan oppnå lik tilgang til nye metoder og hindre diskriminering	Vibeke Blaker Strand, Universitetet i Oslo
16:15 – 16:30	Harmonerer dagens system med de rettigheter barn og andre med sjeldne sykdommer har?	Anne Kjersti Befring, Universitetet i Oslo
16:35 – 17:15	40 min Spørsmål og debatt	Moderator; Hege Russnes
18:00 –	Felles middag	Unike selskapslokaler i Oslo - Eckbo Selskapslokaler AS



6.september – Dag 2

08:30 – 09:00	Registrering & kaffe	
Bolk 3: Inn i genetikken verden – nye metoder og bruk av genomdata		
09:00 – 09:10	Velkommen	<i>Vibeke Binz Vallevik, Universitetet i Oslo</i>
09:10 – 09:25	Genterapi og celleterapi CAR – T medisinsk perspektiv	<i>Marianne Brodtkorb, Oslo universitetssykehus HF</i>
09:25 – 09:40	Regulatoriske utfordringer ved genredigering og nye biomedisinske metoder	<i>Rune Kjekken, Direktoratet for medisinske produkter</i>
09:40 – 09:55	Status nasjonalt genomsenter	<i>Heidi Furuheim, Helse Sør – Øst RHF</i>
10:00 – 10:15	Juridisk utredning av genomsenteret	<i>Ragnhild Holst & Kathrine Olsgard, Helsedirektoratet</i>
10:15 – 10:30	Spørsmål fra salen	<i>Moderator; Hege Russnes</i>
10:30 – 10:50	Pause	
10:50 – 11:10	DigiOne - prosjektet	<i>Elin Naderi, Oslo universitetssykehuset HF</i>
11:10 – 11:25	Personvernreglene – en barriere for medisinsk behandling og forskning?	<i>Even G. Anderssen, St. Olav hospital HF</i>
11:25 – 11:45	Er digital risiko, teknologiutviklingen og lovverket i utakt?	<i>Bente Hoff, Nasjonal sikkerhetsmyndighet</i>
11:45 – 12:00	Spørsmål fra salen	<i>Moderator; Hege Russnes</i>
12:00 – 13:00	Lunsj	
Bolk 4: Persontilpasset medisin, medisinsk utstyr og kunstig intelligens		
13:00 – 13:20	Roller og ansvar ved bruk av KI i sykehus	<i>Oda Bakken, Oslo universitetssykehus HF</i>
13:20 – 13:35	Samvirket mellom MDR og KI forordningen. Betydningen for helseforetak	<i>Lars Andre Strøm Arnesen, Universitet i Oslo</i>
13:35 – 13:50	Kan syntetiske data være løsningen for å utvikle kunstig intelligens i helsetjenesten?	<i>Vibeke Binz Vallevik, Universitetet i Oslo</i>
13:50 – 14:00	Spørsmål fra salen	<i>Moderator; Hege Russnes</i>
14:00 – 14:20	Pause	
14:20 – 14:30	Utfordringer med in house-produksjon og CE-merking fra klinisk side	<i>Mohsen Shadidi, Oslo universitetssykehus HF</i>
14:30 – 14:45	IVDR – konsekvenser og muligheter	<i>Gunnar Houge, Haukeland universitetssykehus HF</i>
14:45 – 15:00	Betraktninger fra Direktoratet for medisinske produkter Vår rolle, rammebetingelser og nytt fra EU	<i>Petter A. Strømme, Direktoratet for medisinske produkter</i>
15:00 – 15:15	Juridiske rammer for funksjonelle undersøkelser innen sjeldne sykdommer	<i>Benedicte Paus, REK medlem Helse Sør - Øst</i>
15:15 – 15:30	Fremmer eller hemmer patentrettigheter innovasjon og implementering av nye metoder?	<i>Harald Irgens - Jensen, Universitetet i Oslo</i>
15:30 – 16:00	Refleksjon over konferansen	<i>Arvid Heiberg, Oslo universitetssykehus HF Inger - Johanne Sand, Universitetet i Oslo</i>