



# Norsk forening for farmakoepidemiologi (DURG Norge)

29. januar 2013

Kjære kollega,

Godt nytt år!

Det nye styret i Norsk forening for farmakoepidemiologi har hatt sitt første styremøte og vil gjerne informere medlemmene om følgende saker:

## **- Vår møtet 2013 blir onsdag 24. april ved Institutt for farmasi ved universitetet i Tromsø**

I 2011 hadde vi hadde et særdeles vellykket vårmøte i Bergen. Det var første gang foreningen hadde vårmøte utenfor Oslo. I år vil vårmøtet for første gang avholdes i Tromsø.

Programmet er under planlegging. Det ligger an til et fyldig program fra de aktive miljøene ved Institutt for farmasi og Institutt for samfunnsmedisin ved Universitetet i Tromsø. Foreløpig kan vi nevne følgende tema: confounding i mammografievaluering, antibiotikaforbruk i Norge, bruk av selektive serotonin reopptakshemmere (SSRI) i «Kvinner og kreft studien», bruk av multidose som datagrunnlag for forskning på legemiddelbruk blant eldre og måloppnåelse ved legemiddelbehandling av hjerte-/karpasienter.

Vi inviterer også medlemmene til å melde på foredrag under sesjon for frie foredrag. Send en epost til Randi Selmer ([randi.selmer@fhi.no](mailto:randi.selmer@fhi.no)) innen 15. mars hvis du vil bidra med en presentasjon.

Vi vil legge ut oppdatert informasjon på våre hjemmesider etter hvert som programmet blir klart.

Generalforsamlingen vil bli avholdt umiddelbart etter at den faglige delen er avsluttet.

## **- Andre kurs/konferanser**

ISPE <http://www.pharmacoepi.org/>: Neste ISPE-møte er i Montreal, Canada 25-28. august. Abstraktfrist 15. februar. Mid-Year symposium i München 11-12. april

McGill Pharmacoepidemiology Summer Programme: 4 kurs i farmakoepidemiologi mai-juni: <http://www.mcgill.ca/epi-biostat-occh/summer/coursestimetables>

Konferanse pharmacovigilance Pisa 1.-4. oktober: <http://isop2013pisa.org/>

Utrecht University Summer School: kurs i farmakoepidemiologi 24.-28.juni: <http://www.utrechtsummerschool.nl/index.php?type=courses&code=M8>

London School of Hygiene & Tropical Medicine: kurs I Farmakoepidemiologi 16.-19.september:  
<http://www.lshtm.ac.uk/study/cpd/spp.html>

### **Hva har våre medlemmer publisert i den siste tiden?**

Styret vil gjerne gjenta oppfordringen vår om å melde fra til oss om avsluttede doktorgrader eller publikasjoner innen feltet farmakoepidemiologi. Vi kan informere om dette på hjemmesiden vår. Informasjon kan sendes til [Oystein.Karlstad@fhi.no](mailto:Oystein.Karlstad@fhi.no)

Kjenner dere til møter eller konferanser eller andre nyheter av interesse for våre medlemmer, gi oss et tips slik at vi kan legge ut informasjon på hjemmesiden.

Er det ellers noe du som medlem ønsker at foreningen vår skal jobbe med, så send oss en e-post ([Randi.Selmer@fhi.no](mailto:Randi.Selmer@fhi.no))

### **Kontingent 2013**

På forrige årsmøte ble årskontingenten satt til 200 kr. *Betalingsfrist: 15. mars 2013*  
Se vedlagte faktura.

### **- Gratulerer med «Det Giftige Kors» til vår tidligere leder Ingebjørg Buajordet,**

Foreningen vil gjerne gratulere forrige leder av foreningen Ingebjørg Buajordet med tildeling av Ordenen Det giftige kors, Crux venenifera, tildelt ved farmasidagene i 2012. Dette er den høyeste utmerkelse innen norsk farmasi og tildeles for fremragende innsats.

- Hvorfor fikk du denne utmerkelsen Ingebjørg?

- I tildelingen ble det lagt vekt på at jeg har jobbet innen norsk legemiddelforvaltning i 35 år, at jeg har vært med å bygge opp det bivirkningssystemet vi har i Norge i dag, at jeg er den første farmasøyten som tok doktorgrad innen farmakoepidemiologi, at jeg har vært formann i Norsk forening for farmakoepidemiologi og for internasjonal innsats med mange års deltakelse i europeisk samarbeid innen legemiddelovervåking.

-Hva jobber du med til daglig?

-På Legemiddelverket har jeg en stilling som fagdirektør ved Seksjon for legemiddelovervåking. Seksjonen er en del av Avdeling for legemiddelutredning. Hovedoppgaven min for tiden er at jeg er norsk representant i Pharmacovigilance Risk Assessment Committee (PRAC), som er den nyeste komiteen innen europeisk legemiddelforvaltning. Komiteen vurderer holdepunktene for nye bivirkningssignaler, gir anbefalinger om nødvendige tiltak for å redusere risiko og gir anbefalinger om nødvendige studier som må gjøres for å få mer kunnskap om viktige, men uklare sikkerhetsspørsmål. Mange av disse studiene er såkalte PASS studier (Post-authorisation Safety Studies), hvorav de fleste hører til i kategorien farmakoepidemiologiske studier, bl.a. er det mange studier over legemiddelforbruk og andre registerstudier. PRAC har fire dagers møter 11 ganger i året hos European Medicines Agency i London.

Når jeg ikke er i møter i London, gjør jeg bl.a. utredninger av nye bivirkningsdata som legemiddelprodusentene sender inn. Norge har utrederansvar for 13 substanser på vegne av resten av EU. Jeg har ansvar for noen av disse og jeg kvalitetssikrer utredninger som kollegaene mine gjør.

-Vi er stolte av deg Ingebjørg. Vi ønsker deg lykke til videre og ser frem til å høre mer fra deg i foreningen.

Med vennlig hilsen  
Randi Selmer  
leder