

## Biografier for oplægsholdere

Per Spindler	Director, BioPeople
Biografi	Per Spindler, DVM, Executive MBA, MSc (Applied Toxicology), ERT, Fellow DIA, is Director of Biopeople, Denmark's Life Science Cluster at University of Copenhagen. Per has professional international experience in safety sciences, regulatory sciences and affairs, project management, R&D and leadership in medicinal products, health & life sciences. He has gained this experience in, for instance, Novo Nordisk, H. Lundbeck, the scientific committees of the European Medicines Agency and ICH. Currently, Per heads Denmark's Life Science Cluster, Biopeople, which was the first Life Science cluster in Europe to be awarded the Gold Label of the European Cluster Management Excellence in recognition of excellent management performance. Per is a member of the Scientific Advisory Board of the Copenhagen Centre for Regulatory Science (CORS), the Executive Committee of IMI EUPATI, and Chair of the European Cluster Excellence Expert Group (CEEG) of the European Secretariat for Cluster Analysis (ESCA), among other organisations.
Zoë Gray	Director, INVOLVE
Biografi	Zoë Gray is currently the director of Involve. Prior to joining INVOLVE, Zoë led the social enterprise and educational charity Learning Links as Chief Executive, starting in December 2008, developing it from a small, localized venture to a substantial enterprise with a regional remit. Before joining Learning Links, she set up and headed a new regional European funding scheme under the South East England Development Agency.
Oplæg	INVOLVE: 21 years at the helm of public and patient involvement
Beskrivelse	INVOLVE (part of England's National Institute for Health Research) is acknowledged as a leader internationally for its work in driving and setting the standard for public and patient involvement in health and social care research over the past 21 years. This presentation will set out the case for public involvement in research, drawing from INVOLVE and the NIHR's learning about the key considerations in establishing patient and public involvement, and highlighting what works and the opportunities which lie ahead.
Steffen Thirstrup	Director, NDA Advisory Services Ltd
Biografi	Steffen Thirstrup is a medical doctor and a board-certified specialist in clinical pharmacology and therapeutics. He holds a PhD in pharmacology and has a background in clinical internal medicine with special emphasis on adult respiratory medicine. Additionally, Steffen has been appointed assistant professor in pharmacotherapy at the Faculty of Health Sciences, University of Copenhagen. From 2004 - 2009, Steffen worked at the Danish Medicines Agency, followed by a short period as head of Danish Institute for Rational Pharmacotherapy. In 2011, Steffen rejoined the licensing division at the Danish Health and Medicines Authority, acting as Head of Division for Medicines Assessment and Clinical Trials. In March 2013, Steffen joined the pharmaceutical consultancy company NDA Group as a full-time medical advisor on NDA's regulatory advisory board. Steffen has authored more than 30 scientific papers, guidelines and textbook chapters, and is co-editor of the 5 <sup>th</sup> edition of Basal og Klinisk Farmakologi.

**Oplæg** Patient involvement: When, Why and Who?

**Beskrivelse** Patients are increasingly being involved in all stages of drug development and regulatory approval. It is surprising that this has only happened over the last couple of decade, since patients are the ultimate recipients of new medicines. In my presentation, I will address why I see patient involvement as crucial for proper drug development and at what stages in this process patients can and should be involved. Moreover, I will address whom to involve and how regulatory agencies are currently handling this.

**Jens Heisterberg** VP Regulatory Intelligence, Novo Nordisk A/S

**Biografi** Jens Heisterberg is currently heading Regulatory Intelligence at Novo Nordisk. From 2010 - 2016, he was Chief Medical Officer at the Danish Medicines Agency. He was also a member of the Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) at the European Medicines Agency. From 2002-2011 and 2013-2016, he worked part-time at the University of Copenhagen as an external lecturer. Prior to his affiliation with the Danish Medicines Agency, Jens worked with clinical drug development in the pharmaceutical industry for more than 10 years. Jens qualified as a medical doctor from the University of Copenhagen in 1990 and as a clinical pharmacologist in 2002.

**Oplæg** Patient Involvement in Drug Development and Licensing: Benefits, Challenges and Pitfalls.

**Beskrivelse** This presentation will address involvement of patients in drug development and particularly the drug licensing process. The perspective will be that of a European ex-regulator and the focus will be on experience in the EMA and the centralised procedure. How has patient involvement in drug licensing evolved over time in Europe? Where and when is patient engagement meaningful from a regulator's perspective? What are the benefits? Are there any problems, challenges or pitfalls?

**Morten Freil** Direktør, Danske Patienter

**Biografi** Morten Freil er Direktør for Danske Patienter, som er en paraplyorganisation for danske patientforeninger. Morten er desuden direktør for Videnscenter for Brugerinddragelse i sundhedsvæsenet (ViBIS), som er et videnscenter under Danske Patienter. Morten er uddannet sundhedsøkonom og har tidligere været chef for Enheden for Evaluering og Brugerinddragelse i Region Hovedstaden. Han er blandt andet medlem af Medicinrådet og bestyrelsesmedlem i Dansk Selskab for Kvalitet i Sundhedssektoren.

**Oplæg** Patientinvolvering i forskning – potentiale og udfordringer

**Beskrivelse** Morten vil tale om, hvorfor det er vigtigt, at patienter inddrages i forskning; hvorfor og hvordan patienter skal uddannes til opgaven, og hvilke rammer og vilkår, der er for inddragelsen af patienter, herunder myndighedernes og medicinalindustriens rolle. Morten vil præsentere en kritisk vinkel på sammenblanding af industri- og patientinteresser, repræsentanternes legitimitet mv.

Sofie Gro Søndergaard		Patientsinvolveringsekspert, LEO Pharma A/S	
Biografi	Sofie Gro Søndergaard, Patientinvolveringsekspert hos LEO Pharma A/S. Sofie er uddannet antropolog i 2011 og har tidligere bl.a. arbejdet med usability tests i udvikling af digitale løsninger for Nokia samt foretaget kvalitative og kvantitative markedsanalyser for LLO. Siden 2015 har hun beskæftiget sig med patientinddragelse inden for dermatologi i LEO Pharmas Device-udviklingsafdeling. Som en del af LEO Pharmas patientcentriske strategi "Helping Sarah" har Sofie til ansvar at sikre, at alle tidlige udviklingsprojekter baseres på underbyggede brugerbehov, og hun er torvholder i processen med at omsætte patientdata til kravspecifikationer og løsningsrum.		
Oplæg	Fra patent til patient		
Beskrivelse	Sofie vil præsentere LEO Pharmas 2020 patientcentriske udviklingsstrategi, 'Helping Sarah' og sætte fokus på, hvordan, og særligt hvorfor, LEO Pharma involverer brugerne i udviklingen af fremtidens dermatologiske produkter. Med afsæt i egne erfaringer vil Sofie ligeledes give eksempler på, hvordan brugerinddragelse kan aflive de forkerte projekter og skærpe de rigtige. Præsentationen lægger således op til en debat om, hvornår i udviklingsprocessen og på hvilken måde det giver mening at involvere brugerne.		
Lena Ehmsen Lachenmeier		Director of Medical Marketing, Coloplast A/S	
Biografi	Lena Ehmsen Lachenmeier er uddannet cand.merc. i Økonomisk Markedsføring og har en e-MBA fra Reading Business School. Hun har arbejdet med produkt- og markedsudvikling, siden hun begyndte sin karriere i Coloplast i 1999. De seneste 5 år har hun arbejdet med relationsmarketing samt udvikling af uddannelses- og træningsprogrammer for brugere og sundhedsfagligt personale globalt med det formål at øge tilgængeligheden og kvaliteten af behandlingsstandarder for mennesker, der har kronisk behov for hjælpemidler til stomi og kontinenspleje.		
Oplæg	Understanding users' lives in full		
Beskrivelse	I Coloplast er det fundamentalt, at vi kender vores forbrugere, at vi forstår og har omsorg for dem. Det er baseret på den forståelse, at vi kan designe produkter, der gør en forskel. I vores forskning og marketingteams har vi eksempelvis "bruger-venner", som stimulerer "co-creation", og ydermere gennemfører vi antropologiske undersøgelser for at få reel indsigt i forbrugernes behov. Det er denne indsigt, som ligger til grund for, at vi med vores samarbejdspartnere kan kæmpe for at øge standarden af behandling globalt.		

<b>Camilla Krogh Lauritzen</b>	Head of Patient Relations, Novo Nordisk A/S
Biografi	Camilla Krogh Lauritzen har mere end 15 års erfaring i at understøtte globale forskningssamarbejder, patientrepræsentanter, patientorganisationer såvel som Fortune 100-placerede medicinalvirksomheder i at nå essentielle forretningsmål gennem strategiske partnerskaber og relaterede win-win-initiativer. Hun har opbygget Patient Relations-funktionen i Novo Nordisk, hvor hun har været ansat siden 2013 efter at have opbygget Patient Relations-funktionen i to andre lægemiddelvirksomheder – Abbott og AbbVie. Camilla har mastergrader i Molekylær Biologi (MSc), Corporate Communication (MCC) og Business Administration (MMBA).
Oplæg	Et blik på patientinvolvering i medicinsk forskning og udvikling i Novo Nordisk.
Beskrivelse	Der gives et indblik i, hvordan patientinvolvering praktiseres i lægemiddelvirksomheder. Hvordan foregår det? Hvem er deltager i arbejdet? Hvilke faktorer er kritiske for succes?
<b>Sine Jensen</b>	Seniorrådgiver, Forbrugerrådet Tænk
Biografi	Sine Jensen er uddannet cand.mag. i historie og pædagogik og har i 15 år arbejdet med sundheds- og socialpolitik fra et brugerperspektiv. Hun er forbrugernes repræsentant i sundhedsvæsnets klage- og erstatningssystemer samt i Lægemiddelnævnet, Rådet for Lægemiddelovervågning, Rådgivende udvalg for IRF og Udvalg for Medicinsk Udstyr. Derudover deltager hun også i standardiseringsudvalg for sundheds-it og underviser på Københavns Universitet i brugerinddragelse og brugerdreven innovation.
<b>Bente Buus</b>	Medstifter, FAIM (Foreningen for Autoimmune Sygdomme)
Biografi	Bente Buus har været aktiv i foreningsarbejde i snart 25 år. Hun har tidligere været landsformand for Colitis-Crohn Foreningen og er nu medstifter af ny forening, der vil arbejde for alle andre foreninger og dermed patienter med en autoimmun diagnose.
Oplæg	Patientinvolvering: erfaringer fra autoimmune sygdomme
Beskrivelse	Bentes oplæg tager udgangspunkt i 25 års patientforeningsarbejde inden for autoimmune sygdomme. Dette har tydeliggjort, at et forskningsforløb kan reduceres i både tid og udgifter ved at patienter inddrages allerede ved planlægningen af et forskningsprojekt.
<b>Jette Bay</b>	Scleroseforeningen, Udvalgsformand Sundhed og Handicap Næstformand, Patientinddragelsesudvalget Region H
Biografi	Jette Bay er uddannet tandlæge og pensioneret klinikchef. I mange år har hun arbejdet som frivillig med patientsikkerhed, patientinddragelse, PRO, rehabilitering og behandling af MS.
Oplæg	Til gavn – eller bliver patienterne bare gidsler?
Beskrivelse	Baggrunden for Jette Bays oplæg er, at Jette i flere år har været involveret i forskning på flere niveauer som patientrepræsentant.

**Lotte Klim**      Formand, EUPATI

**Biografi**      Lotte Klim er formand for EUPATI Danmark, der tilbyder patientuddannelse og arbejder for øget samarbejde mellem patienter, forskere, udviklere og myndigheder. EUPATI består af patientforeninger, virksomheder, NGO'er og universiteter. Lotte repræsenterer patientforeningen Type1, hvor hun er næstformand. Lotte har en BA i folkesundhedsvidenskab, hvor hun fokuserede på samarbejdet mellem danske patientforeninger og lægemiddelvirksomheder. Hun har siden 2014 været medlem af Patientinddragelsesudvalget, Region Hovedstaden og samarbejder med Enhed for Evaluering og Brugerinddragelse. I 2017 tiltrådte Lotte Lægemiddelstyrelsens Råd for Lægemiddelovervågning.

**Oplæg**      Patientinvolvering – hvad skal dét gøre godt for?

**Beskrivelse**      Lotte vil præsentere EUPATI og fortælle om formålet med patientinvolvering i forskning og lægemiddeludvikling. Patient-samarbejde kræver ikke blot ny viden og kompetencer, men også en generel kulturændring hos både patienter, forskere, virksomheder og myndigheder. Oplægget vil adressere disse forudsætninger, udfordringer og muligheder i form af erfaringer og eksempler.

**Mogens Hørder**      Professor, Syddansk Universitet

**Biografi**      De seneste 10-15 år har Mogens Hørder arbejdet systematisk med viden om patienters aktive medvirken ved planlægning, gennemførelse og implementering af sundhedsforskning. Han er oprindeligt uddannet læge, har en medicinsk doktorgrad og har i mange år været centralt involveret i dansk sundheds- og forskningspolitik.

**Oplæg**      Udviklingstendenser og status for patientinvolvering i Forskning i Danmark.

**Beskrivelse**      I oplægget vil Mogens opsamle aktuel – især international – viden om patienters aktive medvirken ved sundhedsforskning. Han vil sætte denne viden i relation til et aktuelt, nationalt videndelingsprojekt, han for tiden leder. Projektet belyser aktuel status for etablering af patient- og pårørendeinddragelse i forskning ved danske forskningsfinansierende organisationer og udvalgte forskningsmiljøer.

**Grete Brorholt**      Seniorprojektleder, KORA

**Biografi**      Grete er specialist inden for brugerinddragelse og brugerdreven innovation i sundhedsvæsenet. Hun interesserer sig især for patienters og pårørendes kontakt med sundhedsvæsenet enten ansigt til ansigt eller elektronisk f.eks. via sundhedsplatformen. Derudover interesserer hun sig for patienter og personales ressourcer og oplevelse af kvalitet i dette møde. Ligeledes interesserer hun sig for lederes og medarbejderes muligheder for at indgå produktivt i dette møde. Grete er uddannet antropolog fra Københavns Universitet og opnåede sin Ph.d.-grad i 2012 på Aarhus Universitet.