



Produktinformasjon – til beste for brukeren

12. mai 2015

Agenda

13:00-13:10	Velkommen - v/Anna Kristin Rolstad Avdelingsdirektør, Regulatorisk avdeling
13:10-13:55	User test/lesbarhetstest av pakningsvedlegg: Forberedelse og gjennomføring av lesbarhetstest. Presentasjon av resultater. – Odrun Havnerås, Seniorrådgiver, Seksjon for koordinering av utredningsoppdrag
13:55-14:30	OTC og virkestoffrapporter – erfaringer så langt – Seline Gustavsen, Seksjonssjef, Medisinsk seksjon
14.30-14:50	Benstrekk
14:50-15:40	Pakningsvedlegget – pasientens behov og myndighetenes krav. – Nina Malvik, Forsker, og Line Mari Nordstrand, Forsker, Seksjon for produktinformasjon
15:40- 15:50	Oppsummering og vel hjem

eAF blir obligatorisk (electronic Application Form)

- For preparater i CP
Fra 1. juli 2015
- For nasjonale, MRP og DCP preparater
Fra 1. januar 2016

Legemiddelverket skal flytte innen 1. januar 2017

- Vi flytter til Strømsveien 96 på Helsfyr

