

COVID-19 OG DE DANSKE LIFE SCIENCE VIRKSOMHEDER

Konsekvenser og erfaringer

WEBINAR ORGANISERET AF DALILA

27. maj 2020 – 15:00-16:30

PROGRAM

15:00-15:05 INTRODUKTION

v/Gitte Lykke Knudsen, Vice President, Head of Legal, Genmab A/S

15:05-15:35 ERHVERVSMINISTERIETS LIFE SCIENCE ENHED I COVID-19 KRISEN

- STATUS OG ERFARINGER

v/kontorchef Carsten Kjær Joensen, chef for Erhvervsministeriets Life Science enhed

Status på arbejdet i Erhvervsministeriets life science enhed

- Overblik over COVID-19 hjælpepakkerne i forhold til life science virksomheder
- Fokusområder – på baggrund af det vi har lært indtil nu af COVID-19 krisen
 - Værnemidler – Skal vi tænke nyt ift. forsyningsikkerhed og produktion?
 - Sundhedsdata – Hvad kan vi lære af tilgangen til brug af sundhedsdata under COVID-19 krisen?
 - Kliniske forsøg – Hvordan forbliver Danmark et attraktivt sted for kliniske forsøg?

15:35-15:45 Q&A

Faciliteret af Gitte Lykke Knudsen, Vice President, Head of Legal, Genmab A/S

15:45-16:15 CASE STUDY: NOVO NORDISK

- ERFARINGER FRA COVID-19 KRISEN

v/advokat Kristine Aachmann Bethe, Director, Pharma Law, Novo Nordisk

- Udfordringer og tiltag som følge af COVID-19
 - Donationer og andre samfundsinitiativer
 - Værdikæden:
 - Kliniske forsøg
 - Videnskabelig kommunikation og markedsføring globalt
 - Supply chain

16:15-16:25 Q&A

Faciliteret af Gitte Lykke Knudsen, Vice President, Head of Legal, Genmab A/S

16:25-16:30 AFSLUTNING

v/Gitte Lykke Knudsen, Vice President, Head of Legal, Genmab A/S