

## Nyheder fra Dansk Reumatologisk Selskab

Kære DRS-medlem

### Policy-paper vedrørende biosimilære skift

Bestyrelsen har nedsat en arbejdsgruppe der har udarbejdet et policy-paper omhandlende anbefalinger ved biosimilært skift. Dokumentet er vedhæftet dette nyhedsbrev.

### Ny NBV for Reumatoid artrit

NBV'en for RA sendes i høring her i efteråret. RA-NBV'en præsenteres også ved et medlemsmøde torsdag den 30/11 2017 kl. 13.00-15.30. Mødet afholdes i København – nærmere info følger senere.

### Konferencer og møder

**Dansk Reumatologisk Selskabs årsmøde** afholdes 19.-21. april 2018 på Hotel Comwell, Middelfart.

I løbet af september åbnes for tilmelding – der sendes særudgave af nyhedsbrevet ud med link til tilmelding. Torsdag eftermiddag vil der være parallel-sessioner med MR-kursus og ”skulder-kursus” – med fokus på både klinisk undersøgelse og ultralyd – disse sessioner er med begrænset deltagerantal, så ønsker man plads på disse skal man være hurtig ude.

Ved tilmelding inden 1. marts 2018 – (enkeltværelse hvis ikke andet angivet)

YR medlem 750 kr. ved overnatning i delt share-værelse

YL medlem 1500 kr.

DRS medlem 1500 kr.

Ikke DRS medlem 5000 kr.

DRS medlem uden overnatning 1000 kr.

Deltagelse fredag-lørdag 1000 kr.

Ved tilmelding efter 1. marts 2018 tillægges 1000 kr. til prisen

**DANBIO** afholder heldagskursus fredag den 19. januar 2018 kl. 10-16 på Hotel Park Inn i København (ved metrostationen Femøren). Der vil bl.a. være oplæg om de nye JAK-inhibitorer samt hands-on med fokus på flex-søgningen i DANBIO. Læs mere [her](#)

**Dansk Reumatologisk Selskab** arrangerer sammen med **Dansk Nefrologisk Selskab**

et videnskabeligt møde i Odense 5. oktober 2017 kl 12-18.

Emnerne bliver *lupus nefritis* og *arthritis urica*.

Fine internationale foredragsholdere bidrager. Programmet for mødet er nu opdateret på hjemmesiden og du kan læse mere [her](#)

**DIMS** afholder den 27/10 2017 kursus om triatlon. Læs mere [her](#)

### Patientvejledninger

De patientvejledninger, der tidligere lå på DANBIOs hjemmeside, kan nu findes på Dansk Reumatologisk Selskabs hjemmeside. Klik på ”vejledninger” under ”hurtige genveje”. Eller følg dette [link](#)

## **YR og DRS opfordrer alle reumatologer og kommende reumatologer under 40 år (aldersgrænsen) at melde sig ind i EMEUNET**

EMEUNET står for Emerging EULAR Network og er en sammenslutning af yngre reumatologer i Europa med interesse for undervisning og forskning. Følg nedenstående link eller søg på "EMEUNET" og klik på fanebladet "Members".

[http://emeunet.eular.org/members\\_registration.cfm](http://emeunet.eular.org/members_registration.cfm)

Det tager 2 min og er gratis. Ved registrering tilmelder man sig automatisk EMEUNETs nyhedsmail med highlights fra de største reumatologiske tidsskrifter og konferencer samt tilbud om internationale kurser/undervisning og meet-ups til de internationale konferencer.

## **Biosimilære behandlinger – lægemiddelstyrelsen er interesseret i oplysninger om manglende effekt**

*Af Oliver Hendricks & Kim Hørslev Petersen*

Skift til biosimilære præparater er realiseret ift. både infliximab og etanercept behandlingen. Ift. Remsima switch har skiftet hos langt de fleste patienter været uproblematisk og behandlingen er fortsat en succes. (*Glintborg B. et al. Ann Rheum Dis. 2017 Aug;76(8):1426-1431*). Der er dog en patientgruppe, som oplever hhv. bivirkninger og manglende effekt. Efter switch fra Enbrel til Benepali afgør denne gruppe 9 % i en første opgørelse efter 5 måneders behandling. (Glintborg B, et al., EULAR 2017, Poster FRI0190).

Lægemiddelstyrelsen udbeder indberetninger om betydelig aftagende effekt, selvom der ikke er tale om en bivirkning (jf. definitionen af en bivirkning) og læger ikke har en pligt til at foretage indberetning om betydelig aftagende effekt til Lægemiddelstyrelsen. Lægemiddelstyrelsen er interesseret i at modtage oplysninger om betydelig aftagende effekt/manglende effekt, hvis der er en mistanke om, at det kan skyldes kvalitetsproblemer med lægemidlet (herunder evt. batchrelaterede kvalitetsproblemer). Oplysningerne kan dermed indgå i overvågning af kvaliteten af lægemidlet. Indberettende læge bedes oplyse om lægemidlets batchnummer, således at lægemiddelstyrelsen har mulighed for at undersøge, om der evt. kan være tale om batchrelaterede kvalitetsproblemer.

## **Stillingsopslag**

**Styrelsen for Patientsikkerhed; Visitation og Sagkyndige søger sagkyndige speciallæger i reumatologi.**

Interesserer du dig for patientsikkerhed, klagesager og vil du være med til at skabe læring? Trives du med afvekslende og udfordrende opgaver. Vil du være en del af et sundhedsfagligt team, hvor du skal komme med dine faglige vurderinger i vores klagesager og herved være med til at fastlægge normen for almindelig anerkendt faglig standard inden for dit fag. Så er du måske vores nye kollega i "Visitation og Sagkyndige".

Du finder hele jobopslaget vores hjemmeside <https://stps.dk/da/om-os/ledige-stillinger/> Du er velkommen til at høre mere om jobbet ved at ringe til oversygeplejerske Trine Riis på telefon: 7222 9055 eller skriv på mail:

[trri@patientombuddet.dk](mailto:trri@patientombuddet.dk) eller til kontorchef og overlæge Torben Hørslev på telefon: 7222 9050 eller skriv på mail: [torh@patientombuddet.dk](mailto:torh@patientombuddet.dk).

Ansøgningsfrist: torsdag den 18. september 2017.

Husk at vi gerne hører fra jer, hvis I har emner der skal annonceres i nyhedsbrevet – det kan være Ph.d.-forsvar, undervisningstilbud eller andet. Deadline for indsendelse af emner til nyhedsbrevet er den 20. i måneden før. Indlæg kan sendes til Linda Edslev [lie@dadr.dk](mailto:lie@dadr.dk) og der vil herefter blive taget stilling til om indlægget er egnet til nyhedsbrevet.

Med venlig hilsen

Dansk Reumatologisk Selskab



