

Kerstin Westermark hyllad för sitt arbete med sÄrläkemedel

Den 29 februari 2012, på "Rare Disease Day", tilldelades Kerstin Westermark en utmärkelse för sina insatser inom COMP och sitt arbete för patienter med sällsynta sjukdomar. Priset delades ut vid en stor galamiddag som anordnades av EURORDIS, en internationell paraplyorganisation för patientorganisationer.

EURORDIS är en patientdriven internationell paraplyorganisation som representerar fler än 500 sällsynta sjukdomar och patientorganisationer i nära 50 länder.

I år, på "Rare Disease Day" den 29 februari, anordnade EURORDIS för första gången en stor galamiddag i Bryssel då flera priser delades ut till personer som gjort särskilda insatser för patienter med sällsynta sjukdomar. Kerstin Westermark var en av dem.

– Jag fick den stora äran att tilldelas "EURORDIS European Rare Disease Achievement Award 2012" för mitt arbete med patienter med sällsynta sjukdomar, ett område som jag arbetade inom under min tid på Akademiska sjukhusets enhet för endokrinologi och metabola sjukdomar och som fortsatt att intressera mig mycket.

När Kerstin var kliniskt verksam på Uppsala Akademiska sjukhus startade hon upp ett nationellt centrum för patienter med den sällsynta Wilsons sjukdom, och de senaste åren har hennes engagemang framförallt visat sig i arbetet inom COMP (Committee for Orphan Medicinal Products) där hon sedan 2006 är ordförande.

Ny förordning

– en grindöppnare för sÄrläkemedel

År 2000 fick vi en förordning för sÄrläkemedel (orphan drugs) som tillkom för att stimulera läkemedelsföretagen att utveckla läkemedel för patienter med ovanliga sjukdomstillstånd.

I samband med detta bildades COMP som bland annat har till uppgift att bedöma klassificering av sÄrläkemedel, utforma riktlinjer, vara rådgivande till kommissionen i policyfrågor och svara för internationellt samarbete med patientgrupper, forskare/hälso-sjukvård och regulatoriska myndigheter utanför EU.

– Den nya förordningen blev en grindöppnare för den här typen av läkemedel. Från att ha haft en handfull läkemedel för sällsynta sjukdomar har vi nu nära 70 godkända sÄrläkemedel på marknaden och vi har klassificerat nära 1000 substanser som potentiella produkter, berättar Kerstin.

Film som beskriver COMP

EMA har påbörjat ett projekt med att lägga ut korta filmer som beskriver kommittéerna för att ge en publikvänlig bild av vad myndigheten gör.

– Vi i COMP var först ut och EMA bidrog till firandet av Rare Disease Day genom att publicera filmen just den dagen.



Kerstin Westermark. (Foto: Märten Forrest.)