

Meine Daten gehören mir: Transparenz und Datenschutz in der klinischen Forschung



ABLAUF VORMITTAG

1. Vormittagsitzung: Regulatorisches

Moderation: M. Gierend / P. Heger

09.00 - 09.10	Begrüßung	D. Chase
09.10 - 09.35	EU und ICH: Überblick über den aktuellen Stand	B. Sickmüller
09.35 - 10.00	Die klinische Arzneimittelprüfung: Von VHP zur EU Verordnung	H. Krafft
10.00 - 10.25	Mehr Schutz des Menschen bei der klinischen Prüfung? Neue EU Verordnung zur klinischen Arzneimittelprüfung und neue Deklaration von Helsinki	S. Graf von Kielmansegg
10.25 - 10.40	Diskussion	
10.40 - 11.00	Kaffeepause	

2. Vormittagsitzung: Good Quality Practices

Moderation: D. Chase / Y. Rollinger

11.00 - 11.25	Co-sponsors, multiple CROs, satellite sites: Wer hat da noch den Überblick?	G. Schwarz
11.25 - 11.50	Investigator Initiated Trials und GCP: Neuralgische Punkte	H. Heise
11.50 - 12.15	Alles Prüfpräparate oder was? AMP, ATMP, IMP, NIMP	A. Hönel
12.15 - 12.30	Diskussion	
12.30 - 13.45	Mittagessen	



ABLAUF NACHMITTAG

1. Nachmittagsitzung: Transparenz und Datenschutz

Moderation: S. Gerbl-Rieger / C. Gleiter

13.45 - 14.10	Patienteneinwilligung in besonderen Studiensituationen	B. Sträter
14.10 - 14.35	Aktuelle Entwicklungen zur Transparenz bei klinischen Prüfungen	T. Ruppert
14.35 - 15.00	Clinical Trial Transparency: Implementierung und Patientenkommunikation	H.-M. Rohde
15.00 - 15.15	Diskussion	
15.15 - 15.40	Kaffeepause	

2. Nachmittagsitzung: Der Patient im Mittelpunkt

Moderation: B. Bergtholdt / L. Beckmann

15.40 - 16.05	Personalisierte Medizin - mit »Big Data« zu »Better Health«?	H. Domdey
16.05 - 16.30	Hauptsache ich werde gesund: Klinische Forschung aus Sicht einer Patientenvertreterin	H. Staudter
16.30 - 16.55	Nichtinterventionelle Studien (NIS) in Deutschland: Ein Nutzen für den Patienten?	T. Sudhop
16.55 - 17.10	Diskussion	
17.10 - 17.15	Auf Wiedersehen	D. Chase