

36. JAHRESKONGRESS PHARMAZEUTISCHE MEDIZIN — ONLINE

The regulatory world – challenged by the real world?

Montag, 12. Oktober 2020

10.20 Uhr Begrüßung
Florinda Mihaescu, Bundesvorsitzende DGPharMed e.V.

10.30 UHR SYMPOSIUM 1 TRENDS IN CLINICAL TRIALS

Vorsitz: Dr. Ralf Bilke, Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG

10.30 Uhr Complex trial designs – Benefit or just a brilliant idea?
Dr. Ralf Bilke, Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG

11.00 Uhr Biomarker / CDx-basierte Entwicklungen in klinischen Prüfungen
Dr. Jörg Engelbergs, Paul-Ehrlich-Institut

11.30 Uhr GCP news
Dr. Ingrid Klingmann, European Forum for Good Clinical Practice (EFGCP)

12.00 Uhr Mittagspause

13.30 UHR PANELDISKUSSION REAL WORLD EVIDENCE

Moderation: Dr. Jens Peters, Bundesverband der Pharmazeutischen Industrie e.V.

Es diskutieren:

- David Haery, Patvocates
- Friedhelm Leverkus, Pfizer Deutschland GmbH
- Dr. Jens Peters, Bundesverband der Pharmazeutischen Industrie e.V.
- Yvonne Schmidt, Gemeinsamer Bundesausschuss
- PD Dr. Thomas Sudhop, Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

14.30 Uhr Pause

15.00 UHR SYMPOSIUM 2 IMMUNOONCOLOGY

Vorsitz: Dr. Michael Merger, Boehringer Ingelheim International GmbH

15.00 Uhr Klinische Entwicklung in der Immun-Onkologie (IO) – Aktuelle Trends
Dr. Michael Merger, Boehringer Ingelheim International GmbH

15.30 Uhr Besonderheiten der klinischen Entwicklung in der IO: Studiendesigns, Endpunkte, Kombinationsstrategien
Dr. Daniel Waterkamp, F. Hoffmann-La Roche AG

16.00 Uhr Regulatorische Aspekte und Herausforderungen
Dr. Hilke Zander, Paul-Ehrlich-Institut

16.30 Uhr Klinische Erfahrungen mit IO Therapeutika
Prof. Dr. Christian Grohé, Klinik für Pneumologie, Evangelische Lungenklinik Berlin

16.45 Uhr Veranstaltungsende

VERANSTALTER

PRIME Consulting GmbH

Paulusstraße 1, 40237 Düsseldorf

Tel.: 0211 49767-20

info@primecon.eu

www.primecon.eu

**im Auftrag der
Deutschen Gesellschaft für
Pharmazeutische Medizin e.V.**

Geschäftsstelle: Paulusstraße 1, 40237 Düsseldorf

Tel.: 0211 49767-20

info@dgpharmed.de | www.dgpharmed.de



Zielsetzung

Vermittlung von aktuellem Wissen zur klinischen Entwicklung, Pharmakovigilanz und regulatorischem Umfeld zu Arzneimitteln und Medizinprodukten.

Zielgruppe

Alle Funktionen, die an der klinischen Entwicklung, Pharmakovigilanz, Zulassung etc. von Arzneimitteln und Medizinprodukten beteiligt sind.

Zertifizierung

Diese Fortbildungsveranstaltung wird entsprechend den Richtlinien und einheitlichen Bewertungskriterien der Ärztekammern bei der zuständigen Landesärztekammer zertifiziert.

Programmkomitee

Prof. Dr. Thomas Bethke, Dr. Jan Heun, Dr. Birka Lehmann, Dr. Carsten Wieser

dgpharmed-jahreskongress.de