



40. JAHRESKONGRESS PHARMAZEUTISCHE MEDIZIN

18.–19. April 2024, Hilton Hotel Mainz



PROGRAMM DONNERSTAG, 18. APRIL

9.00 Uhr	<p>Begrüßung Dr. Peter Schüler, Vorsitzender DGPharMed e.V.</p> <p>Grusswort Schweizer Gesellschaft SGPM Dr. Brigitte Franke-Bray FFPM GFMD Specialist in Pharmaceutical Medicine FMH</p> <p>Grusswort der GQMA e.V. Silke Kern, Clinical Project Manager/ Consultant Clinical Research</p> <p>Einführung in das Programm Dr. Klaus Beinhauer, Designer und stell- vertretender Vorsitzender DGPharMed e.V.</p>	11.45 Uhr	<p>PODIUMSDISKUSSION Bekommen wir den Turnaround hin – und wenn ja warum?</p> <ul style="list-style-type: none"> · Martin Krauss, BVMA e.V. · Prof. Christoph Schindler, Vorstandsvorsitzender der KKS · Dr. Kristin Forssmann, Meditrial GmbH, DGPharMed Meet Up Berlin-Brandenburg · PD Dr. Thomas Sudhop, Leiter Klinische Prüfung und Informationstechnik BfARM · Dr. Torsten Ruppert, Verband Forschender Arzneimittelhersteller e.V.
09.25 Uhr	<p>KEY NOTE LECTURE Aktuelle und geplante Entwicklung im Bereich der Klinischen Prüfung PD Dr. Thomas Sudhop, Leiter Klinische Prüfung und Informationstechnik BfARM</p>	12.30 Uhr	<p>Poster Ausstellung und Führung Chair: Dr. Norbert Clemens, Honorary Member DGPharMed e.V.</p>
10.00 Uhr	<p>EU CTR/CTIS – Experiences After Two Years Go-Live: Sponsor and CRO Perspective Chair: Dr. Klaus Beinhauer, Designer und stellvertretender Vorsitzender DGPharMed e.V.</p> <ul style="list-style-type: none"> · Dr. Iris Romero Matuschek, Senior Managerin Regulatory Affairs, Country Consultant EU CTR – ICON · Dr. Ulrike Vollmer, CTIS Master Trainerin, Bayer AG 	13.00 Uhr	Mittagspause in der Industrie-Ausstellung
10.45 Uhr	Kaffeepause in der Industrie-Ausstellung	14.00 Uhr	<p>ROUND TABLE SESSIONS Bitte wählen Sie zwei Themenbereiche und vermerken diese in der Kongressanmeldung</p> <p>1. Optimierung von Prüfzentren: Der Blick von außen Eingangsstatement: Alexander van der Mey, Healex, DGPharMed Fachbereich Klinische Prüfungen Moderation: Dr. Manuela Bamberger, IGES Institut GmbH, Sprecherin DGPharMed Fachbereich Klinische Prüfungen</p> <p>2. ICH E6(R3) – Lessons learned aus R2 Impulsvortrag: Dr. Andreas Beust, GCP-Service International Ltd. & Co. KGA Moderation: Dr. Andreas Eisenmenger, Deutsches Krebsforschungszentrum (DKFZ), DGPharMed Fachbereich Klinische Prüfungen</p> <p>3. Erfolgreiche Durchführung von NIS in Deutschland Impulsvortrag: Dr. Christian Müller, Bayer Vital GmbH Moderation: Prof. Dr. Jens Peters, BPI, DGPharMed Vorstandsmitglied Ressort Fortbildungen, Mitglied im DGPharMed Fachbereich Klinische Prüfungen</p>
11.15 Uhr	<p>Pro & Contra Forum: ICHE6(R3) – Ein Schritt Voran? Chair: Dr. Andreas Eisenmenger, Deutsches Krebsforschungszentrum (DKFZ), DGPharMed Fachbereich Klinische Forschung</p> <p>Pro: Dr. Regina Pfefferle, QA Managerin, Caidya</p> <p>Contra: Dr. Andreas Beust, CEO, GCP-Service International Ltd. & Co. KGA</p> <p>Abschließende Podiumsdiskussion</p>		



PROGRAMM DONNERSTAG, 18. APRIL

	4. Inspektionen von IIT's Impulsvortrag: Lars Brenn, GCP Inspector, Landesamt für Gesundheit und Soziales (LAGuS) Moderation: Dr. Grit Andersen, DGPharMed Meet Up Leiterin, Profil Institut für Stoffwechselforschung GmbH, DGPharMed Vorstandsmitglied Ressort Schriftführung und Meet Ups, DGPharMed Meet Up Nordrhein	16.15 Uhr	Close Out Tag 1 Dr. Peter Schüller & Dr. Klaus Beinhauer, DGPharMed e.V.
		16.30 Uhr	Mitgliederversammlung
		18.30 Uhr	Gemeinsame Abendveranstaltung im Foyer des Veranstaltungsbereiches, mit Livemusik von Rick Cheyenne: „Best of letzte 40 Jahre“
15.30 Uhr	Zusammenfassung aller Round Tables im Plenum		

PROGRAMM FREITAG, 19. APRIL 2024

9.00 Uhr	Begrüßung Dr. Klaus Beinhauer & Dr. Peter Schüller, DGPharMed e.V.	11.45 Uhr	WAS BEDEUTET PATIENT CENTRICITY IN DER TÄGLICHEN PRAXIS Chair: Michael Hübschen, Merck Healthcare Germany, DGPharMed Fachbereich Klinische Prüfungen
09.10 Uhr	MEDICAL DEVICES / DIGAS – DEUTSCHLAND ALS WELTMARKTFÜHRER? Chair: Dr. Agnes Musiol, pheel GmbH/ Sacura GmbH, DGPharMed Fachbereich Digital Health		Wie ist der Stand aus Sicht der Patienten Karin Arndt, Vorstandsmitglied Deutsche Sarkom Stiftung, Patientenvertreterin Sarkome, Dresden
	Erfahrungen der letzten drei Jahre aus der Hersteller Perspektive Philip Heimann, CEO & Co-Founder, ViViRa Health Lab		Vorteile von den dezentralen Studien aus Patienten-Perspektive Nicole Bohrmann, Director Decentralized Operations & Iwona Tongbhoyai, Chief Client Solutions Officer, emovis by FutureMeds
	DiGAs in der Hausarztpraxis – Ergebnisse einer Befragungsstudie zu Einstellungen und Nutzungserfahrungen von Allgemeinmediziner*innen Dr. Julian Wangler, Universitätsmedizin Mainz		Was bedeutet Patient Centricity in der täglichen Praxis Daniela Schemmer, Buveba e.V.
	Die MDR – wie damit umgehen Jonas Albert, fbeta GmbH	12.45 Uhr	Poster Ausstellung und Führung
		13.15 Uhr	Mittagspause in der Industrie-Ausstellung
		14.15 Uhr	Mustervertragsklauseln in klinischen Prüfungen Dr. Frank Wissing, MFT Medizinischer Fakultätentag
10.00 Uhr	EINZELVORTRAG Chair: Doris Wiegel, FGK Clinical Research GmbH, DGPharMed Meet Up Bayern	14.40 Uhr	Herausforderungen für die Ethikkommissionen in Deutschland Prof. Dr. Georg Schmidt, Vorsitzender Arbeitskreis Medizinischer Ethikkommissionen
	Anwendung von KI in der pharmazeutischen Medizin Prof. Dr. Timo Schinköthe, Geschäftsführer, Gründer CANKADO GmbH Ottobrunn, Mitglied des Forschungszentrums „Smart Digital Health (FZ SMADH)“ an der Universität der Bundeswehr München	15.00 Uhr	PODIUMSDISKUSSION Horizon Scanning: Was ist – was kommt? Chair/Moderation: Dr. Juliane Hellhammer, daacro GmbH & Co. KG, DGPharMed Meet Up Südwest
10.30 Uhr	KEY NOTE LECTURE Was bedeutet EU HTA für die Klinische Forschung Dr. Thomas Kaiser, Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen (IQWiG)		<ul style="list-style-type: none">· Prof. Christoph Schindler, Vorstandsvorsitzender der KKS· Dr. Frank Wissing, MFT Medizinischer Fakultätentag· Dr. Thomas Kaiser, IQWiG· Prof. Dr. Georg Schmidt, Arbeitskreis Ethikkommissionen
11.15 Uhr	Kaffeepause in der Industrie-Ausstellung		
		15.45 Uhr	Ausblick und Close Out Dr. Klaus Beinhauer & Dr. Peter Schüller, DGPharMed e.V.
		16.00 Uhr	Ende der Veranstaltung





40. JAHRESKONGRESS PHARMAZEUTISCHE MEDIZIN

18.–19. April 2024, Hilton Hotel Mainz



ORGANISATORISCHES

Veranstalter

PRIME Consulting GmbH
Paulusstraße 1, 40237 Düsseldorf
Tel.: 0211 49767-20 | www.primecon.eu

PRIMECON

Programmkomitee

Dr Klaus Beinhauer

im Auftrag der DGPharMed e.V.

Geschäftsstelle: Paulusstraße 1, 40237 Düsseldorf
Tel.: 0211 49767-20 | www.dgpharmed.de



Teilnahmegebühren Preise zzgl. MwSt.

TAGESPREIS

Mitglieder Early Bird*	440,00
Nicht-Mitglieder Early Bird*	570,00
Mitglieder Regular	525,00
Nicht-Mitglieder Regular	650,00

BEIDE KONGRESSTAGE

Mitglieder Early Bird*	540,00
Nicht-Mitglieder Early Bird*	690,00
Mitglieder Regular	640,00
Nicht-Mitglieder Regular	790,00

*Frühbucherkonditionen gültig bei Anmeldung bis 7. März 2024.

Verantwortlich im Sinne des Veranstaltungsrechts: PRIME Consulting GmbH. Bei Stornierung ohne Stellung eines Ersatzteilnehmers wird bis jeweils vier Wochen vor Beginn der Veranstaltung eine Bearbeitungsgebühr von 60,- € erhoben. Bis acht Tage vor dem Veranstaltungstermin wird die halbe und ab einer Woche vor dem Veranstaltungstermin die volle Teilnahmegebühr fällig. Stornierung ist nur schriftlich an die unter „Anmeldung“ angegebene Anschrift möglich. Es gilt das Datum des Brief- oder Faxeingangs beim Empfänger. Die Teilnahmegebühr schließt Tagungsunterlagen, Kaffeepausen und Verpflegung ein und ist unmittelbar nach Rechnungserhalt zahlbar. Hinweis: Bei Absage durch den Veranstalter wird die gezahlte Gebühr voll erstattet, weitere Ansprüche sind ausgeschlossen. Änderungen bleiben vorbehalten.

Zimmerbuchungen

bitte unter dem Stichwort „DGPharMed“ bei PRIME Consulting GmbH | Katrin Wolters | wolters@primecon.eu

Tagungsort

Hilton Hotel Mainz
Rheinstraße 68, 55116 Mainz

Zertifizierung

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

NEU: Poster-Session zu allen Bereichen der Pharmazeutischen Medizin

Abstracts zu allen Themen von Pharmazeutika oder Medizinprodukten (Methodik, Regularien, Pharmacovigilanz, Innovationen) mit bis zu 500 Worten als Freitext bis zum 15. März 2024 einreichen an: info@DGPharMed.de. Betreff: Poster 2024

Alle angenommenen Abstracts werden in den Postersessions als Kurzvorträge vorgestellt; die Erstellung eines klassischen „Posters“ ist nicht notwendig. Der Erstautor angenommener Poster erhält ermäßigten Zugang zum Kongress zum Preis von 440€.

