

41. JAHRESKONGRESS PHARMAZEUTISCHE MEDIZIN

Wie steht es um den Fortschritt der medizinischen
Forschungslandschaft in Deutschland?

27.-28. März 2025, Titanic Chaussee Berlin

PROGRAMM DONNERSTAG, 27. MÄRZ 2025

9.00 Uhr	Begrüßung Dr. Peter Schöler, Vorsitzender & Präsident, DGPharMed e.V.		
	Einführung in das Programm Dr. Klaus Beinhauer, Beisitzer Kongresse und President Elect, DGPharMed e.V.		
9.10 Uhr	KEY NOTE LECTURE Initiative Studienstandort Deutschland ISD F&E Dr. Matthias Meergans, Geschäftsführer Forschung und Entwicklung, Verband Forschender Arzneimittelhersteller e.V.	11.00 Uhr	Einsatz von KI im Risikomanagement klinischer Studien: Zukunftssicherung der klinischen Forschung unter ICH E6 (R3) Dr. Andreas Berk, Chief Operating Officer, InnovationTriologie GmbH & Co. KG; Helge Bonaventura, Director Innovation Manage- ment, InnovationTriologie GmbH & Co. KG
9.40 Uhr	Status der Umsetzung des Medizinforschungs-Gesetzes Dr. Thorsten Ruppert, Senior Referent, Ver- band Forschender Arzneimittelhersteller e.V.	11.15 Uhr	Kaffeepause in der Industrie-Ausstellung
9.50 Uhr	SYMPOSIUM KI IN DER PHARMAZEUTISCHEN INDUSTRIE Chair: Prof. Dr. sc. hum. Folker Spitzenberger, Regulatory Affairs für Medizinprodukte, TH Lübeck & Leiter FB Regulatory Affairs DGPharMed	12.00 Uhr	Vorstellung des neuen Fachbereichs „Medical Affairs“ der DGPharMed Dr. Gerd Möller, Fachbereichsleiter Medical Affairs, DGPharMed e.V.; Dr. Martin Gerwe, Executive Director Medical Affairs DACH - ADVANZ PHARMA; Monika Häring, Medical Affairs Lead DACH – Reckitt
	KI-Anwendungen entlang der F&E Wert- schöpfungskette Dr. Ivonne Mitar, Managerin Evolving Thera- pies, Forschung & Entwicklung, Verband Forschender Arzneimittelhersteller e.V.		PODIUMSDISKUSSION Wo stehen wir? Chair: Michael Hübschen, Medical Director Neurology & Immunology bei Merck Healthcare Germany
	KI: Wie erkenne ich eine sinnvolle Anwendung? Dipl. Ing. Manfred Rothemund, Product Owner X-Creation Sustainability, T-Systems		<ul style="list-style-type: none">· Dr. Matthias Meergans, Geschäftsführer Forschung und Entwicklung, Verband Forschender Arzneimittelhersteller e.V.· Dr. Frank Thieme, Head of Clinical Develop- ment, ICON Genetics GmbH· Dr. Gerd Möller, Fachbereichsleiter Medical Affairs, DGPharMed e.V.· Dr. Thorsten Ruppert, Senior Referent, Ver- band Forschender Arzneimittelhersteller e.V.· Prof. Dr. sc. hum. Folker Spitzenberger, Technische Hochschule Lübeck/Leiter FB Regulatory Affairs für Medizinprodukte· Dr. Agnes Musiol, pheal GmbH/ Sacura GmbH, DGPharMed Fachbereich Digital Health
	Möglichkeiten und Herausforderungen von Künstlicher Intelligenz in klinischen Studien Dr. Frank Thieme, Head of Clinical Develop- ment, ICON Genetics GmbH		



41. JAHRESKONGRESS PHARMAZEUTISCHE MEDIZIN

Wie steht es um den Fortschritt der medizinischen
Forschungslandschaft in Deutschland?

PROGRAMM DONNERSTAG, 27. MÄRZ 2025

12.30 Uhr	Poster Ausstellung und Führung	15.30 Uhr	DIGA/MEDIZIN-PRODUKTE Chair: Dr. Agnes Musiol, pheel GmbH / Sacura GmbH, DGPharMed Fachbereich Digital Health
12.30 Uhr	Young Professionals: Mentor-Mentee Kick-Off		
13.00 Uhr	Mittagspause in der Industrie-Ausstellung		Fortschritte bei der EU Harmonisierung von DIGA's Jonas Albert, Managing Consultant, fbeta GmbH
14.00 Uhr	ROUNDTABLE SESSIONS Bitte wählen Sie zwei Themenbereiche und vermerken diese in der Kongressanmeldung		Wie kontinuierliches Monitoring das Gesundheitswesen verändert Dr. Agnes Musiol, pheel GmbH / Sacura GmbH, DGPharMed Fachbereich Digital Health
	1. Was macht ein gutes Prüfzentrum aus? Alexander van der Mey, CEO, Healex GmbH; Lars Brenn, GCP Inspector, Landesamt für Gesundheit und Soziales (LAGus); Daniela Karl, 1. Vorsitzende BUVEBA e.V.)	16.10 Uhr	Close Out Tag 1 Dr. Peter Schüller, Vorsitzender & Präsident, DGPharMed e.V.; Dr. Klaus Beinbauer, Beisitzer Kongresse und President Elect, DGPharMed e.V.
	2. Wie sichere ich einen effektiven Feasibility Prozess der Studie Eva Maria Dicks, Co-Founder, Clinleap; Samira John, Co-Founder, Clinleap; Sven Oechsner, Köln	16.15 Uhr	Kaffeepause in der Industrie-Ausstellung
	3. Die Zukunft von Medical Affairs in der Pharma-Industrie: Trends und Herausforderungen für die nächste Dekade Dr. Gerd Möller, Fachbereichsleiter Medical Affairs, DGPharMed e.V.; Dr. Martin Gerwe; Monika Häring	16.30 Uhr	Mitgliederversammlung
	4. Sind Nahrungsergänzungsmittel die besseren pflanzlichen Arzneimittel? Impulsvortrag & Diskussion Moderation: Dr. Nicole Armbrüster, Pharma Deutschland & Dr. Meike Criswell, BPI Impulsvortrag: Dr. Meinolf Wonnemann, Repha & Nadine von Morandell, Euraxi Pharma	18.30 Uhr	Gemeinsame Abendveranstaltung



41. JAHRESKONGRESS PHARMAZEUTISCHE MEDIZIN

Wie steht es um den Fortschritt der medizinischen Forschungslandschaft in Deutschland?

PROGRAMM FREITAG, 28. MÄRZ 2025

8.00 Uhr	EARLY BIRD SESSION INKL. FRÜHSTÜCKSSNACK Innovationen in der nichtklinischen und frühklinischen Entwicklung von Arzneimitteln und Medizinprodukten Prof. Dr. sc. hum. Folker Spitzenberger, Technische Hochschule Lübeck/Leiter FB Regulatory Affairs für Medizinprodukte; Dr. Raphaela Schnurbus, Senior Director Business Development, Premier Research Group Srl 1. Der Weg zur Klinik: Künstliche Intelligenz und Anwendungsprinzipien im Bereich Computermodellierung und Simulation inklusive digitaler Zwilling 2. Regulatorische Herausforderungen und Lösungskonzepte zur Bewertung der Glaubwürdigkeit von in silico-Methoden	11.15 Uhr	Kaffeepause in der Industrie-Ausstellung
		11.45 Uhr	SYMPOSIUM MEDICAL AFFAIRS Die Entwicklung von Medical Affairs in der Pharma-Industrie: Aktuelle Bedeutung und Zukunftsperspektiven Dr. Gerd Möller, Fachbereichsleiter Medical Affairs, DGPharMed e.V.
		12.30 Uhr	Poster Ausstellung und Führung
		12.30 Uhr	Young Professionals: Mentor-Mentee Kick-Off
		13.00 Uhr	Mittagspause in der Industrie-Ausstellung
		14.00 Uhr	SYMPOSIUM Chair: Dr. med. Simone Breilkopf, Vorstand DGPharMed e.V. EU HTA – Erste Schritte im neuen Verfahren Dr. Regina Skavron, Bereichsleitung Methodik und Koordination der europäischen Nutzenbewertung von Arzneimitteln/Ressort Arzneimittelbewertung IQWIG
9.00 Uhr	Begrüßung Dr. Klaus Beinhauer, Beisitzer Kongresse und President Elect, DGPharMed e.V.		
9.05 Uhr	SYMPOSIUM KLINISCHE FORSCHUNG Chair: Doris Wiegel, Director Operational Affairs, FGK Clinical Research GmbH Leiterin Meet Ups Bayern, DGPharMed e.V. 1. ICH GCP E6 R3 – Worin bestehen die wesentlichen Neuerungen gegenüber R2? Gabriele Schwarz, Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte BfArM, Vertreterin der EU member states in der ICH E6(R3) Expert Working Group 2. Risikobewertung aus Sicht der Versicherer Jutta Brandes, Syndikusanwältin/Executive Underwriter of Liability Global Risk , HDI Global SE 3. Ausbildungsinitiative Studienkoordination Daniela Karl, 1. Vorsitzende BUVEBA e.V. 4. Voice of the Patients Kevin Hoffmann, Kämpferherzen Treffen, MS Patient Patientenexperte		Update & Trend bei Registern (EHDS/DARWIN EU) Dr. Anna Niemeyer, TMF AG
		15.00 Uhr	PODIUMSDISKUSSION Forschungslandschaft in Deutschland: Ein 360 Grad Blick Chair: Juliane Hellhammer, daacro GmbH & Co.KG, Meet-Up Leiterin SüdWest DGPharMed e.V. · PD Dr. Sudhop, Leiter Information Technology & Clinical Trials, BfArM · Dr. Regina Skavron , Bereichsleitung Methodik und Koordination der europäischen Nutzenbewertung von Arzneimitteln, Ressort Arzneimittelbewertung IQWIG · Dr. Gabriele Schwarz, Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte BfArM, Vertreterin der EU member states in der ICH E6(R3) Expert Working Group · Jutta Brandes, Syndikusanwältin/Executive Underwriter of Liability Global Risk , HDI Global SE · Daniela Karl, 1. Vorsitzende BUVEBA e.V. · Kevin Hoffmann, Gründer Kämpferherzen Treffen, MS Patient Patientenexperte
10.15 Uhr	KEY NOTE Situation der klinischen Studien in Deutschland nach der Einführung des MFG aus der Sicht des BfArM PD Dr. Thomas Sudhop, Leiter Information Technology & Clinical Trials, BfArM Anschließend Diskussion		
		15.45 Uhr	Ausblick und Close Out Dr. Peter Schüller, Vorsitzender & Präsident, DGPharMed e.V.; Dr. Klaus Beinhauer, Beisitzer Kongresse und President Elect, DGPharMed e.V.
10.45 Uhr	KEY NOTE LECTURE Ausblick und Herausforderungen im Gesundheitswesen Martina Stamm-Fibich, MdB, Gesundheitsausschuss des Bundestages	16.00 Uhr	Ende der Veranstaltung



41. JAHRESKONGRESS PHARMAZEUTISCHE MEDIZIN

Wie steht es um den Fortschritt der medizinischen Forschungslandschaft in Deutschland?

27.-28. März 2025, Titanic Chaussee Berlin



ORGANISATORISCHES

Veranstalter

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

PRIMECON

Programmkomitee

Dr. Klaus Beinhauer, Besitzer Kongresse und President Elect

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 3. Februar 2025

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

Titanic Chaussee Berlin, Chausseestraße 30, 10115 Berlin
www.titanic.com.tr/titanic-chaussee-berlin

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 13. Februar 2025 einreichen an: info@DGPharMed.de. Betreff: Poster 2025

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€.

