



Vorläufiges Programm

Freitag, 18. September 2026

ab 13:00 Uhr *Check-in / Registrierung*

14:00 Uhr **Eröffnung**

14:45 Uhr **Wenn Patienten Forschung verändern: Was wir von anderen Initiativen lernen können**

16:30 Uhr **Aus der Praxis – für die Praxis: Impulse zur gelebten Patientenbeteiligung** (ausgewählte Kurzvorträge)

17:30 Uhr **Zeit für Fragen: moderierte Gesprächsrunde**

18:15 Uhr *Ausklang und Austausch beim Abendessen*

Samstag, 19. September 2026

ab 08:30 Uhr *Check-in / Nachregistrierung*

09:00 Uhr **Workshops** (vorläufige Planung, keine Wiederholung)

- Endpunkte in klinischen Studien – Was zählt wirklich für Patient:innen?
- Patientenzentriertes Studiendesign
- Was wünschen sich Patient:innen vom Datenschutz?
- Risikomanagement – Was bedeutet Risiko aus Patientensicht?
- Pharmakogenetik: Was bedeutet die Genetik für die Behandlung?

11:45 Uhr **Fortschritt für morgen: Neue Wege in der Krebsforschung**

14:15 Uhr **Personalisierte Onkologie: Chancen und Grenzen**

15:15 Uhr **Personalisierte Onkologie: Podiumsdiskussion**

17:00 Uhr **KI in der Krebsmedizin: Innovation, Verantwortung und Patientenperspektive**

18:15 Uhr *Ausklang und Austausch beim Abendessen*

Sonntag, 20. September 2026

ab 08:30 Uhr *Check-in / Nachregistrierung*

09:00 Uhr **Ergebnispräsentation aus Workshops vom Vortag**

10:00 Uhr **Sharing Best Practice: Erfahrungen austauschen – voneinander lernen** (vorläufige Planung, eine Wiederholung)

- Fokusgruppen in der Patientenbeteiligung
- Wie gelingt der Einstieg als Patientenvertreter:in?
- Patientenbeteiligung in Phase-I-Studien: Auf was sollten Patientenvertreter:innen achten?
- Wie funktioniert die Mitarbeit von Selbsthilfeorganisationen in einem Forschungsprojekt?

11:45 Uhr **Warum Studien Zeit brauchen: Regulatorik, Ethik und Entscheidungswege**

12:45 Uhr *Konferenzausklang und Ausblick*

13:15 Uhr **Ende der Veranstaltung**