

Programm

Freitag, 20. September 2024

ab 12:00 Uhr *Check-in / Registrierung*

13:30 Uhr **ERÖFFNUNG**

Gereon Mänzel, Patientenforschungsrat NCT Dresden, Hanno Glimm, NCT Dresden; Alexia Parsons, BMBF; Michael Baumann, DKFZ Heidelberg; Niklas Wiegand, DKH

14:10 Uhr **Patientenbeteiligung in der Forschung – Praxis und Visionen**

Patientenbeteiligung in der Forschung

Markus Wartenberg, NCT Patientenforschungsrat

Überblick über die Krebsforschung in Deutschland

Mechthild Krause, NCT Dresden

Bisherige Praxis-Erfahrungen aus Sicht der Patientenvertreter und der Forscher/Mediziner

Antonia Busse, Charité - Universitätsmedizin Berlin und

Ulla Ohlms, NCT Patientenforschungsrat

NCT Praxishilfe für die Patientenbeteiligung

Markus Wartenberg, NCT Patientenforschungsrat

15:30 Uhr *Kaffeepause und Networking*

16:15 Uhr **Auf der Suche nach innovativen Behandlungsmethoden bei Krebs**

Wirkstoffforschung

Nikolas Gunkel, DKFZ Heidelberg

Zelluläre Immuntherapien: Wo stehen wir bei hämatologischen Erkrankungen, wo bei den soliden Tumoren?

Antonia Busse, Charité - Universitätsmedizin Berlin

Welche Innovationen gibt es in der chirurgischen Onkologie

Johanna Kirchberg, Klinik und Poliklinik für Viszeral-, Thorax- und Gefäßchirurgie (NCT/UCC Dresden)

17:15 Uhr **Ausgewählte Kurzvorträge**

Standard Operating Procedures (SOP) als Mittel zur Verbesserung der Zusammenarbeit in der Forschung zwischen Patientenbeiräten und Forschenden

Stefanie Frenz (WTZ Patientenbeirat)

Optimierte chirurgische Versorgung und Studienmanagement für onkologische Patienten durch Beteiligung

Grit Krause-Jüttler (UKD Dresden)

Patient:innenbeteiligung in Forschungsprojekten – Lessons learned am Beispiel von genomDE

Juliane Friedrichs (HKSK-BV)

Einbindung der Patientenperspektive in einen Forschungsantrag – ein Best Practice Beispiel

Cindy Körner (PatFor NCT Heidelberg)

18:15 Uhr *Ausklang / Networking mit Abendessen*

Samstag, 21. September 2024

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

09:00 Uhr **Diversität in der Krebsversorgung – haben alle Patient:innen einen fairen Zugang zu Studien und zur Behandlung?**

Seltene Erkrankungen am Beispiel Sarkome

Karin Arndt, Patientenforschungsrat NCT Dresden

Stadt-Land-Gefälle beim Zugang zu klinischen Studien und bei der Versorgung von Krebspatienten. Wo steht die Forschung?

Thomas Okon, NCT WERA

Gendermedizin in der Onkologie - sollte die onkologische Therapie geschlechtsspezifisch angepasst werden?

Marie von Lilienfeld-Toal, Ruhr-Universität Bochum

Migration und Krebs

Asita Behzadi, Charité Berlin

10:15 Uhr **Science Slam: KI in der Krebsforschung**

Marco Gustav und Chiara Löffler, EKfZ für Digitale Gesundheit - TU Dresden

10:30 Uhr **Medizinisches Datenmanagement – Welche Datenpools gibt es und wie kann man sie vernetzen?**

Studiendesigns

Ingo Röder, TU Dresden, Medizinische Fakultät

Standardisierung und Interoperabilität

Ines Reinecke, TU Dresden

Personalisierte Tumorboards

Melanie Börries, Universität Freiburg

11:30 Uhr *Kaffeepause und Networking*

12:00 Uhr **Talk-Runde „Die digitale Zukunft der Gesundheit“**

Sprecher der Session „Medizinisches Datenmanagement“ und Johannes Förner, NCT Patientenforschungsrat

13:00 Uhr *Mittagspause mit Networking (Foyer)*

„Yoga in der Pause“ mit Christine Fischer (Yoga & Krebs Trainerin)

14:15 Uhr **Patienten Experten-Akademie (PEAK): Vorstellung des Konzeptes**

Ulrike Schmollinger (NCT Geschäftsstelle), Markus Wartenberg (NCT Patientenforschungsrat)

14:45 Uhr *Kurzeinweisung Workshops*

15:00 Uhr **Workshops (je eine Wiederholung):**

- **Sicheres Auftreten von Patientenvertreter:innen im Forscherumfeld (mit Kommunikationstraining)**
Doris Schmitt, Kommunikationstrainerin, Vorstand PATH
- **Patienten-Experten-Akademie (PEAK): Patientenbeteiligung in der Digitalisierung**
Ulrike Schmollinger, NCT Geschäftsstelle und Markus Wartenberg, NCT Patientenforschungsrat
- **Trend virtuelle, digitale Studien – erste Erfahrungen**
Damian Rieke, Charité - Universitätsmedizin Berlin

- **Patient Reported Outcomes: Auf dem Weg zu einer nationalen Gesamtstrategie. Patientenvertreter, Betroffene und die Selbsthilfe geben Feedback und erarbeiten Input für die Patientenbefragungen.**

Hedy Kerek-Bodden und Bernd Crusius, Haus der Krebs-Selbsthilfe - Bundesverband e.V. sowie Sabrina Sulzer, IAG PRO

- **Bedeutung und Sicherstellung von Qualität in der Patientenbeteiligung**

Susanne Schmitt, Patientenforschungsrat NCT Dresden und Johannes Förner, NCT Patientenforschungsrat

16:00 Uhr *Kaffeepause und Networking*

16:45 Uhr **Wiederholung Workshops**

17:45 Uhr *Informelles Networking mit Dinner*

Sonntag, 22. September 2024

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

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

9:45 Uhr *Kurzeinweisung Marketplace-Sessions*

10:00 Uhr *Kurze Wechsellpause*

10:10 Uhr **Marketplace-Sessions (je eine Wiederholung)**

- **Zukunft der Selbsthilfe: Nachfolgelösung**
Hedy Kerek-Bodden, Heike Bruland-Saal, Bernd Crusius, Haus der Krebs-Selbsthilfe - Bundesverband e.V.
- **Basiswissen Patient Reported Outcomes (PROs)**
Matthias Rose, NCT Berlin
- **Wie wird aus einer Studienidee eine NCT-Studie? Den Prozess verstehen und wie sind Patientenvertreter:innen eingebunden.**
Maria Rius (NCT Geschäftsstelle), und Markus Wartenberg (NCT Patientenforschungsrat)
- **Survivorship**
Volker Arndt, DKFZ

- **Patientenbeteiligung: Zwischen gutem Gelingen und Überforderung – was bringt Supervision?**
Beate Hornemann, NCT/UCC Dresden

10:45 Uhr *Kaffeepause und Networking*

11:15 Uhr **Wiederholung Marketplace-Sessions**

11:50 Uhr *Kurze Wechsellpause*

12:00 Uhr **Krebspatient:innen in Deutschland eine wahrnehmbare gemeinsame Stimme geben**

Patient:innen eine Stimme geben

Katharina Kaminski, Melanom Info Deutschland

Gemeinsam agieren

*Bernd Crusius, HKSH, und Markus Wartenberg,
NCT Patientenforschungsrat*

12:45 Uhr *Konferenzabschluss und Ausblick*

13:00 Uhr **Ende der Veranstaltung**

