

# **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" 16:00 Uhr Sprecher der Session "Medizinisches Datenmanagement" und Johannes Förner, NCT Patientenforschungsrat 16:45 Uhr 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) 9:45 Uhr 14:45 Uhr Kurzeinweisung Workshops 10:00 Uhr 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

17:45 Uhr Informelles Networking mit Dinner

**Wiederholung Workshops** 

## 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 Wechselpause

#### 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 Wechselpause 12:00 Uhr Krebspatient:innen in Deutschland eine wahrnehmbarere

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 Konferenzausklang und Ausblick

**Ende der Veranstaltung** 13:00 Uhr