

## **„Die neue EU-Verordnung zu klinischen Studien – eine Chance für den Forschungsstandort Deutschland”**

### **Pressekonferenz**

**der DGHO Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Medizinische Onkologie e.V.**

**Dienstag, 17. Juni 2014, 10:00 bis 11:30 Uhr**  
**Tagungszentrum im Haus der Bundespressekonferenz**  
**Schiffbauerdamm 40, 10117 Berlin**

<b>Moderation:</b>	<i>Prof. Dr. med. Diana Lüftner</i>
<b>10:00 - 10:05 Uhr</b>	<b>Begrüßung und Einleitung</b> <i>Prof. Dr. med. Diana Lüftner, Berlin</i> <i>(Vorsitzende DGHO)</i>
<b>10:05 - 10:20 Uhr</b>	<b>Die Verordnung der EU-Kommission zu Klinischen Studien</b> <i>Prof. Dr. med. Bernhard Wörmann, Berlin</i> <i>(Medizinischer Leiter DGHO)</i>
<b>10:20 - 10:35 Uhr</b>	<b>Forderungen der DGHO unter Berücksichtigung der Rolle von Ethik-Kommissionen und vom Bundesamt für Strahlenschutz bei Klinischen Studien (BfS)</b> <i>Prof. Dr. med. Mathias Freund, Rostock</i> <i>(Geschäftsführender Vorsitzender DGHO)</i>
<b>10:35 - 10:50 Uhr</b>	<b>Kriterien für Studienzentren / Akkreditierung / Zertifizierung</b> <i>Prof. Dr. med. Ralph Naumann, Koblenz</i> <i>(Ärztlicher Direktor im Stiftungsklinikum Mittelrhein)</i>
<b>10:50 - 11:05 Uhr</b>	<b>Fehlende öffentliche Förderung von Pharmaindustrie-unabhängigen Studien (IIT, Investigator-initiierte Studien)</b> <i>Prof. Dr. med. Angelika Eggert, Berlin</i> <i>(Direktorin der Klinik für Pädiatrie m.S. Onkologie / Hämatologie der Charité – Universitätsmedizin Berlin, Campus Virchow-Klinikum</i> <i>Vorsitzende der Gesellschaft für Pädiatrische Onkologie und Hämatologie)</i>
<b>11:05 - 11:10 Uhr</b>	<b>Zusammenfassung</b>
<b>11:10 - 11:30 Uhr</b>	<b>Diskussion</b>