

# DFG Workshop „Qualitätskriterien Patienten-orientierter Forschung als Grundlage für Erkenntnisgewinn“

3. bis 4. März 2015, DFG Geschäftsstelle in Bonn

## Programm

Gemeinsame Veranstaltung der Fachkollegien und der DFG Senatskommission für Grundsatzfragen in der Klinischen Forschung.

### Dienstag, 3. März 2015

11:30 – 12:00 Uhr	Registrierung und Imbiss	
12:00 – 12:15 Uhr	<b>Begrüßung und Einführung</b>	<b>Prof. Dr. Leena Bruckner-Tuderman</b> , Freiburg
12:15 – 12:45 Uhr	<b>Qualitätsmerkmale Patienten-orientierter Forschung und ihre Bedeutung für Erkenntnisgewinn</b>	<b>Prof. Dr. Eva Hummers-Pradier</b> , Göttingen
12:45 – 13:15 Uhr	<b>Der rechtliche Rahmen im Spannungsfeld von Datenschutz und Wissenschaftsfreiheit in Deutschland</b>	<b>Prof. Dr. Michael Fehling</b> , Hamburg
13:15 – 13:45 Uhr	<b>Klinische Forschung in Deutschland: Problemfelder aus Sicht der DFG</b>	<b>Dr. Frank Wissing</b> , Bonn
13:45 – 14:15 Uhr	<b>Öffentlicher Zugang zu allen Daten klinischer Studien in Deutschland: Wunsch und Wirklichkeit.</b> Vorstellung des WHO Registers DRKS (Deutsches Register Klinischer Studien)	<b>Dr. Susanne Jena</b> , Freiburg
14:15 – 14:45 Uhr	Kaffeepause	
14:45 – 15:05 Uhr	Impulsreferat zu Arbeitsgruppe I <b>Wissenschaftliche Voraussetzungen und Bewertungskriterien für qualitativ hochwertige Klinische Forschung</b>	<b>Prof. Dr. Daniel Strech</b> , Hannover
15:05 – 15:25 Uhr	Impulsreferat zu Arbeitsgruppe II <b>Forscherkarrieren in der Patienten-orientierten Forschung: Anreize und Hindernisse</b>	<b>Dr. Achim Kaasch</b> , Köln
15:25 – 15:45 Uhr	Impulsreferat zu Arbeitsgruppe III <b>Strukturelle Rahmenbedingungen für die Klinische Forschung in Deutschland</b>	<b>Prof. Dr. Michael Hallek</b> , Köln
15:45 – 16:15 Uhr	Kaffeepause	

16:15 – 18:30 Uhr	Parallele Arbeitsgruppen I bis III		
Arbeitsgruppe I	Arbeitsgruppe II	Arbeitsgruppe III	
<b>Wissenschaftliche Voraussetzungen und Bewertungskriterien für qualitativ hochwertige Klinische Forschung</b>	<b>Forscherkarrieren in der Patienten-orientierten Forschung: Anreize und Hindernisse</b>	<b>Strukturelle Rahmenbedingungen für die Klinische Forschung in Deutschland</b>	
Moderation: <b>Prof. Dr. Peter Falkai</b> , München	Moderation: <b>Prof. Dr.-Ing. Georg Duda</b> , Berlin	Moderation: <b>Prof. Dr. Klaus-Michael Debatin</b> , Ulm	

18:30 – 19:00 Uhr	Keynote Lecture	
	<b>Förderung von Qualität in der Patienten-orientierten Forschung – ein vergleichender Blick in die USA</b>	<b>Prof. Dr. Petra Kaufmann</b> , NINDS, Bethesda, USA
19:00 Uhr	Abendessen	

### Mittwoch, 4. März 2015

9:00 – 9:30 Uhr	<b>Reporting Guidelines – Warum brauchen wir sie und wie lassen sie sich implementieren?</b>	<b>Dr. Erik von Elm</b> , Lausanne, Schweiz
9:30 – 10:30 Uhr	Plenardiskussion: Ergebnisse der Arbeitsgruppe I <b>Wissenschaftliche Voraussetzungen und Bewertungskriterien für qualitativ hochwertige Klinische Forschung</b>	<b>Prof. Dr. Elke Roeb</b> , Gießen
10:30 – 11:30 Uhr	Plenardiskussion: Ergebnisse der Arbeitsgruppe II <b>Forscherkarrieren in der Patienten-orientierten Forschung: Anreize und Hindernisse</b>	<b>Prof. Dr. Reiner Biffar</b> , Greifswald
11:30 – 12:00 Uhr	Kaffeepause	
12:00 – 13:00 Uhr	Plenardiskussion: Ergebnisse der Arbeitsgruppe III <b>Strukturelle Rahmenbedingungen für die Klinische Forschung in Deutschland</b>	<b>Prof. Dr. Annette Grüters-Kieslich</b> , Berlin
13:00 – 13:15 Uhr	<b>Zusammenfassung der Ergebnisse</b>	<b>Prof. Dr. Leena Bruckner-Tuderman</b> , Freiburg
13:15 – 13:45 Uhr	<b>Förderung von Klinischer Forschung</b>	<b>Prof. Dr. Peter Strohschneider</b> , Bonn
13:45 Uhr	Ende des Workshops/Imbiss	