

Veranstaltungstermin

25. Januar 2007
10:00 bis 17:15 Uhr

Veranstaltungsort

Berlin-Brandenburgische
Akademie der Wissenschaften
Jägerstr. 22/23
10117 Berlin

Anfahrt

Einen Lageplan finden Sie
auf unserer Internetseite:
[www.paul-martini-stiftung.de/de/
veranstaltungen/2007.html](http://www.paul-martini-stiftung.de/de/veranstaltungen/2007.html)

Übernachtungsmöglichkeit

Dorint Novotel Berlin Mitte
Fischerinsel 12
10179 Berlin
Telefon: 030 20674-0

*Die Zimmer können bis zum 19.12.2006 abgerufen
werden.*

Stichwort: "PMS-Workshop"

Anmeldung

Ihre Anmeldung nehmen wir sehr gern entgegen. Bitte
verwenden Sie dazu das beiliegende Antwortfax.

Wissenschaftliche Leitung:

Prof. Dr. Dr. h.c. Peter C. Scriba
Ludwig-Maximilians-Universität München
Med. Klinik Innenstadt
Ziemssenstraße 1
80336 München
Telefon +49 89 5160-4400
Telefax: +49 89 5160-4422
peter.scriba@med.uni-muenchen.de

Kontakt

Paul-Martini-Stiftung
Barbara Schwalbach
Hausvogteiplatz 13
10117 Berlin
Telefon +49 30 20604-599
Telefax +49 30 20604-598
barbara.schwalbach@paul-martini-stiftung.de
www.paul-martini-stiftung.de

Programm



PMS-Workshop

Arzneimitteltherapie seltener Krankheiten - Herausforderungen und Chancen

Donnerstag, 25. Januar 2007

**Berlin-Brandenburgische
Akademie der Wissenschaften, Berlin**

- 10:00 Begrüßung und Einführung**
Prof. Dr. Dr. h.c. Peter C. Scriba
 Ludwig-Maximilians-Universität
 Medizinische Klinik Innenstadt
 München
- 10:15 – 10:30 Allgemeine Rahmenbedingungen für die Entwicklung und Zulassung von Orphan Medicinal Products**
Prof. Dr. Rembert Elbers
 Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte
 Bonn
- 10:40 – 11:00 Diagnostik bei seltenen erblichen Stoffwechselstörungen**
Prof. Dr. Ivar Roots
 Charité Universitätsmedizin
 Institut für Klinische Pharmakologie
 Berlin
- 11:10 – 11:30 Spezielle Studiendesigns bei seltenen Krankheiten**
Prof. Dr. T.O.F. Wagner
 Klinikum der
 Johann Wolfgang Goethe-Universität
 Medizinische Klinik I
 Schwerpunkt Pneumologie/Allergologie
 Frankfurt/Main
- 11:40 – 12:00 Kompetenznetze für seltene Krankheiten**
Prof. Dr. Michael Hallek
 Klinik I für Innere Medizin
 Hämatologie und Onkologie
 Universität zu Köln
- 12:10 – 12:30 Comprehensive Care Centers – Ihr Beitrag zur Verbesserung der Therapie im Bereich „Orphan Diseases“**
Prof. Dr. Dr. h.c. Peter C. Scriba
 Ludwig-Maximilians-Universität
 Medizinische Klinik Innenstadt
 München
- 12:40 – 13:45 Mittagspause*
- 13:45 – 14:00 Seltene Krankheiten bei Kindern**
Prof. Dr. Hannsjörg Seyberth
 Zentrum für Kinder- und Jugendmedizin
 Marburg
- 14:10 – 14:25 Therapie des Lungenhochdrucks – Sicht des Kliniklers**
Prof. Dr. Ardeschir Ghofrani
 Universitätsklinikum Gießen und Marburg GmbH
 Medizinische Klinik und Poliklinik II
 Gießen
- 14:35 – 14:50 Therapie des Lungenhochdrucks – Beispiel für die Leistungsfähigkeit innovativer Medizin**
Dr. Michael Mehler
 Actelion Pharmaceuticals
 Deutschland GmbH
 Freiburg i. Br.
- 15:00 – 15:30 Kaffeepause*
- 15:30 – 15:45 Therapie von vererbten Stoffwechselstörungen – Sicht des Kliniklers**
Prof. Dr. Stephan vom Dahl
 St. Franziskus Hospital
 Köln
- 15:55 – 16:10 Therapie von vererbten Stoffwechselstörungen – Beiträge der Industrie**
Martina Ochel
 Genzyme GmbH
 Neu-Isenburg
- 16:20 – 16:35 Die Rolle von Patientenorganisationen bei seltenen Krankheiten**
Dr. Andreas Reimann
 ACHSE und Mukoviszidose e.V.
 Bundesverband Selbsthilfe bei Cystischer Fibrose (CF)
 Bonn
- 16:45 – 17:15 Abschlussdiskussion*