



**Workshop des VFA und der
Deutschen Gesellschaft für Kinder- und Jugendmedizin (DGKM)**

**„EG-Verordnung zu Kinderarzneimitteln – Voraussetzungen für
eine erfolgreiche Anwendung in Deutschland“**

**9. November 2006 in Berlin
Konferenzbereich der Brasserie am Gendarmenmarkt
Taubenstraße 30, 10117 Berlin**

- | | |
|-------------|--|
| 12:30-13:00 | Imbiss |
| 13:00-13:10 | Begrüßung
Dr. Siegfried Throm, Geschäftsführer Forschung, Entwicklung, Innovation im VFA
Prof. Hansjosef Böhles, Präsident der DGKM |
| 13:10-13:25 | Verbesserung der Arzneimittelversorgung von Kindern aus Sicht der Politik
Katherina Reiche, stellvertretende Vorsitzende der CDU/CSU-Fraktion im Deutschen Bundestag |
| 13:25-13:50 | Anforderungen der EG-Verordnung und deren praktische Umsetzung – Der Beitrag der Kommission für Arzneimittel für Kinder und Jugendliche
PD Dr. Walter Kurt Schwerdtfeger, Ständiger Vertreter Abt. 1 BMG |
| 13:50-14:15 | Anforderungen an klinische Prüfungen mit Kindern und Jugendlichen – Sicht der deutschen Bundesoberbehörden
PD Dr. Thomas Sudhop, Leiter der Abt. 6 BfArM |
| 14:15-14:40 | Anforderungen an klinische Prüfungen mit Kindern und Jugendlichen – Sicht des Arbeitskreises Medizinischer Ethik-Kommissionen
Prof. Elmar Doppelfeld, Vorsitzender des Arbeitskreises Medizinischer Ethik-Kommissionen |
| 14:40-15:05 | Wie kann die erforderliche Beteiligung betroffener Kinder und Jugendlicher bzw. deren Eltern an pädiatrischen Studien gefördert werden?
Hermine Nock, Geschäftsführerin BVHK |
| 15:05-15:45 | Kaffeepause |

- 15:45-16:10 **Beitrag der Pädiater und des PAED-Net zur erfolgreichen Umsetzung der Verordnung in Deutschland**
Prof. Fred Zepp, Sprecher des PAED-Net, Vorstandsmitglied der DGKJ
- 16:10-16:35 **Pädiatrische Forschung in Deutschland – Sicht der forschenden Arzneimittelhersteller**
Prof. Dr. Torsten Strohmeyer, GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG
- 16:35-17:15 **Podiumsdiskussion mit allen Referenten**
- Leitung: Prof. Hannsjörg Seyberth, Vorsitzender der Kommission für Arzneimittelsicherheit im Kindesalter der DGKJ und
Dr. Dieter Götte, Novartis Pharma GmbH und Vorsitzender des VFA-Ausschusses Forschung, Entwicklung, Innovation