

Die klinische Prüfung mit Humanarzneimitteln Die neue europäische Richtlinie

Veranstalter:

GRPG - Gesellschaft für
Recht und Politik im Gesund-
heitswesen e.V.
Geschäftsstelle
Widenmayerstr. 29
80538 München

Leitung:

Prof. Dr. Erwin Deutsch, Universität Göttingen

Wissenschaftliches Symposium der GRPG

9. November 2001

in München

GE Frankona Re,
Seminarräume in der Törringstraße 2-6
81675 München

Referenten:

Prof. Dr. Erwin Deutsch
Dr. Peter Dieners
Reg. Dir. Dr. Hans-Dieter Lippert
Prof. Dr. Hans-Ludwig Schreiber
Prof. Dr. Barbara Sickmüller
Prof. Dr. H. D. Tröger

Wissenschaftliche Tagung der

GRPG

Zeitplanung/Programm

	Freitag, 9. November 2001	
	Leitung und Moderation:	Prof. Dr. Erwin Deutsch, Abt. für Arzt- und Arzneimittelrecht, Universität Göttingen
9.30 Uhr	Registrierung der Teilnehmer	
10.00 Uhr	Begrüßung durch den Präsidenten der GRPG	Dr. med. Dr. iur. Alexander P. F. Ehlers, Rechtsanwalt und Lehrbeauftragter an der Ludwig Maximilians Universität München
	Inhalt der Neuregelung durch die europäische Richtlinie	Rechtsanwalt Dr. Peter Dieners, Clifford Chance Pünder, Düsseldorf
	Die neue Richtlinie zur Prüfung mit Humanarzneimitteln im Zusammenhang mit den bisherigen Regelungen	Prof. Dr. Erwin Deutsch
	Diskussion	
11.00 - 11.30 Uhr	Kaffeepause	
	Änderungen des Verhaltens von Ethikkommissionen aufgrund der neuen Richtlinie	Prof. Dr. H. D. Tröger, Institut für Rechtsmedizin der Medizinischen Hochschule Hannover
	Strafrechtliche Probleme bei der klinischen Prüfung von Humanarzneimitteln	Prof. Dr. Hans-Ludwig Schreiber Juristische Fakultät, Universität Göttingen
	Diskussion	
12.40 - 14.00 Uhr	Mittagspause	Für die Teilnehmer ist ein Lunchbuffet gerichtet
	Der Schutz des Prüfungsteilnehmers bei klinischen Prüfungen mit Arzneimitteln nach der neuen Richtlinie	Akad. Dir. Dr. Hans-Dieter Lippert, Universität Ulm
	Die Umsetzung der neuen Richtlinie für die klinische Prüfung mit Humanarzneimitteln: Vorschläge der Pharmazeutischen Industrie	Prof. Dr. Barbara Sickmüller, BPI, Frankfurt
	Diskussion mit dem Publikum über die neue Richtlinie zur klinischen Prüfung mit Humanarzneimitteln	Sämtliche Vortragende
16.00 Uhr	Ende der Veranstaltung	

Zielsetzung

Im April 2001 wurde vom Europäischen Parlament und vom Rat die Richtlinie 2001/20/EG zur klinischen Prüfung mit Humanarzneimitteln verabschiedet und muß nun in nationales Recht umgesetzt werden.

Die Auswirkungen auf Prüfer, Prüfungsteilnehmer, Ethikkommissionen und die Arzneimittelhersteller werden in diesem Symposium beleuchtet und diskutiert.

Mit freundlicher Unterstützung der:

General Electric

und der

MSD Sharp & Dohme GmbH

Die GRPG im Internet

Besuchen Sie uns auf unserer homepage
im Internet unter
www.grpg.de

Für Rückfragen, auch über Ziele und Aufgaben der GRPG, Satzung und Mitgliedschaft, wenden Sie sich bitte an:

Gesellschaft für Recht und Politik
im Gesundheitswesen e.V.
Geschäftsstelle
Frau Gerlinde Chodora
Assistentin des Präsidiums
Widenmayerstr. 29
80538 München
Tel. 0 89/21 09 69-60
Fax 0 89/21 09 69-99
e-Mail info@grpg.de

**Veranstaltungsort der
Wissenschaftl. Tagung:**

GE Frankona Re, Seminarräume in der Törringstraße 2-6,
81675 München, Tel. 089/9228-0, Fax: 089/9228-7395

Zimmerreservierung:

Ein Zimmerkontingent wurde aufgrund der zu diesem Zeitpunkt hohen
Messepreise nicht gebucht.

Beginn und Ende der Tagung wurden für auswärtige Teilnehmer ent-
sprechend abgestimmt.

Termin:

9. November 2001, 10.00 Uhr bis 16.00 Uhr

**Teilnahme-Beitrag für die
Wissenschaftliche Tagung:**

DM 300,- für Mitglieder der GRPG,
DM 600,- für Nichtmitglieder und
DM 100,- für Referendare und Ärzte in der Ausbildung.

Bitte überweisen Sie den Teilnahme-Beitrag auf das Konto der GRPG
bei der Dresdner Bank München, Konto-Nr. 0 930 690 000, Bankleit-
zahl 700 800 00.

Bei Stornierung bis 2. Nov. 2001 wird der Beitrag erstattet.

Anmeldung:

Ihre Anmeldung nehmen Sie bitte schriftlich an die GRPG vor:
Gesellschaft für Recht und Politik im Gesundheitswesen
z. H. Herrn Harald P. Schaaf
Waldhofer Str. 102
69123 Heidelberg
Tel. 0 62 21/82 56 99, Fax: 0 62 21/82 56 01. Sie erhalten dann umge-
hend eine Teilnahme-Bestätigung.

Ich nehme an der Wissenschaftlichen Tagung teil.

Ich bin an weiteren Informationen über die GRPG interessiert.

Name:

Position:

Institution:

Postfach/Straße:

PLZ/Ort:

Telefon/Telefax:

e-Mail:

Datum/Unterschrift:
