

## **Vorläufiges Programm**

11:45 Uhr

Freitag, 20. September 2024 ab 12:00 Uhr Check-In / Registrierung **ERÖFFNUNG** 13:30 Uhr 14:00 Uhr Patientenbeteiligung in der Forschung – Praxis und Visionen 16:00 Uhr Auf der Suche nach innovativen Behandlungsmethoden bei Krebs 17:15 Uhr Abstracts 2024: ausgewählte Kurzvorträge 18:15 Uhr Ausklang/Networking mit Abendessen Samstag, 21. September 2024 ab 08:30 Uhr Check-In / Nachregistrierung 09:00 Uhr Diversität in der Krebsversorgung - haben alle Patient:innen einen gleich fairen Zugang zu Studien und zur Krebsbehandlung? 10:15 Uhr Medizinisches Datenmanagement - Welche Datenpools gibt es und wie kann man sie vernetzen?

Talk-Runde "Die digitale Zukunft der Gesundheit"

## 14:30 Uhr Workshops (je eine Wiederholung):

- Sicheres Auftreten von Patientenvertretern im Forscherumfeld
- Patienten-Experten-Akademie (PEAK): Patientenbeteiligung in der Digitalisierung
- Trend virtuelle, digitale Studien erste Erfahrungen
- Von der Patientenbeteiligung in der Forschung in die Selbsthilfe: Wie können wir einen Wissenstransfer sicherstellen / begleiten?
- Wie stellen wir eine gute Qualität bei der Patientenbeteiligung sicher?

17:45 Uhr Informelles Networking mit Dinner

## Sonntag, 22. September 2024

ab 08:30 Uhr Check-In / Nachregistrierung

09:00 Uhr Ergebnispräsentation aus Workshops vom Vortag

10:10 Uhr Marketplace-Sessions (je eine Wiederholung)

- Nachfolge finden in der Patientenvertretung
- Basiswissen Patient Reported Outcomes (PROs)
- Wie wird aus einer Studien-Idee (Synopse) eine NCT-Studie?
- Survivorship
- Patientenbeteiligung: Zwischen gutem Gelingen und Überforderung wo bleibt unsere Supervision?

12:00 Uhr Krebspatient:innen in Deutschland eine wahrnehmbarere gemeinsame Stimme geben: In Forschung, Versorgung, Digitalisierung, Politik - in vielen Bereichen

13:00 Uhr Ende der Veranstaltung