

Auftakt-Workshop:

„Aufwind für die Genommedizin in Deutschland - genomDE geht an den Start!“

Termin: Dienstag, 7. Dezember 2021

Uhrzeit: 10:30 bis 14:30 Uhr

HYBRID-Veranstaltung

Veranstaltungsort:

Mercure Hotel MOA Berlin
Stephanstrasse 41
10559 BERLIN

Programm (Stand v. 06.12.2021 – Änderungen vorbehalten)

1. Begrüßung und Einführung – Anmoderation: Friedrich von Kessel

- 10:30 Uhr **MinR Dr. Lars Nickel**
Bundesministerium für Gesundheit
Leiter der Unterabteilung 11 - Arzneimittel
- 10:40 Uhr Vorstellung und Ziele „genomDE“
Sebastian C. Semler, Geschäftsführer TMF e. V.
Kordinierungsstelle genomDE

2. Fokus von „genomDE“ – Mehrwert der genomischen Medizin für Patientinnen und Patienten aus Sicht der Patientenverbände – Moderation Sebastian C. Semler

- 10:50 Uhr genomDE und Seltene Erkrankungen: Auf dem Weg zur präzisen Diagnose
Dr. Christine Mundlos, stellv. Geschäftsführerin
Allianz Chronischer Seltener Erkrankungen (ACHSE) e.V.
unter Beteiligung einer Patientin – Dr. Ruth Biller
und eines Patienten – Robert Bopp
- 11:00 Uhr Genetische Diagnostik als Grundlage von Prävention und Therapie
Andrea Hahne, Haus der Krebs-Selbsthilfe - Bundesverband e.V. (HKSH-BV), Referentin BRCA-Netzwerk e.V.
unter Beteiligung von Patientenvertretenden
Dr. Stefanie Houwaart: Datenschutzrechtliche Aspekte
Deutsche Krebshilfe und BRCA-Netzwerk
Hedy Kerek-Bodden: Biomarker/ Genexpressionstests
Frauenselbsthilfe Krebs und HKSH-BV
Anton Seitz: Tumorgenetische Diagnostik vor zielgerichteter Therapie,
Bundesverband Prostatakrebs Selbsthilfe
- 11:10 Uhr Bedeutung Genomischer Medizin für Lungenkrebs-Patient*innen
Bärbel Söhlke, Vorstandsmitglied
zielGENau e. V. – Patienten-Netzwerk Personalisierte Lungenkrebstherapie

3. **Klinischer Alltag und Versorgung – Seltene Erkrankungen – Onkologie – Personalisierte Medizin** – Moderation Prof. Dr. Rita Schmutzler

- 11:20 Uhr **Prof. Dr. Heiko Krude**
Direktor Institut für Experimentelle Pädiatrische Endokrinologie
Charité - Universitätsmedizin Berlin
- 11:35 Uhr **Prof. Dr. Jürgen Wolf**
Universitätsklinikum Köln, Ärztlicher Leiter Centrum für Integrierte Onkologie,
Universitätsklinikum Köln und Sprecher, nationales Netzwerk Genomische
Medizin-Lungenkrebs (nNGM)
- 11:50 Uhr **Prof. Dr. Rita Schmutzler**
Universitätsklinikum Köln, Direktorin Deutsches Konsortium Familiärer Brust-
und Eierstockkrebs
- 12:05 – 12:45 Uhr Diskussion – Moderation: Prof. Dr. Rita Schmutzler

12:45 – 13:30 Uhr **Mittagspause**

4. **Genomische Medizin aus ethischer Sicht** – Moderation Prof. Dr. Michael Krawczak

- 13:30 Uhr Genetische Diagnostik aus ethischer Sicht
Stephan Kruij
Bundesvorsitzender Mukoviszidose e. V. (muko e. V.) und Mitglied des
Deutschen Ethikrates

5. **Sicht der Kostenträger – Potential für Patientinnen und Patienten in der Regelversorgung** – Moderation Prof. Dr. Michael Krawczak

- 13:45 Uhr Chancen und Limitationen der Genomsequenzierung für Patientinnen und
Patienten in der Regelversorgung aus Sicht eines Kostenträgers
Dr. Gerhard Schillinger
AOK-Bundesverband, Geschäftsführer Stab Medizin

6. **Abschlussdiskussion** – Moderation Prof. Dr. Michael Krawczak

- 14:00 Uhr Abschlussdiskussion mit folgenden Referenten aus den Bereichen:
- Klinik**
Prof. Dr. Nisar P. Malek
Ärztlicher Direktor, Abt. Innere Medizin I, Zentren für Personalisierte Medizin
(ZPM), Universitätsklinikum Tübingen
- Humangenetik**
Prof. Dr. Olaf Rieß
Ärztlicher Direktor, Institut für Medizinische Genetik und Angewandte Genomik
und Präsident, Deutsche Gesellschaft für Humangenetik, Universitätsklinikum
Tübingen
- Seltene Erkrankungen**
Prof. Dr. Markus M. Nöthen
Universitätsklinikum Bonn, Direktor Institut für Humangenetik
- Pathologie**
Prof. Dr. Peter Schirmacher
Universitätsklinikum Heidelberg, Direktor Institut für Pathologie

Ende der Veranstaltung: ca. 14:30 Uhr