

## Programm

# „Sind Arzneimittel kindgerecht?“

**06. Oktober 2015**

**Messe Turm  
Friedrich-Ebert-Anlage 49  
60308 Frankfurt/Main**

10:00 Uhr **Registrierung der Teilnehmer**

10:30 Uhr **Begrüßung**

10:45 Uhr **Gesetzliche Grundlagen der Medikamentenherstellung  
national/international**

*Dr. Dirk Mentzer,*  
Referatsleiter Arzneimittelsicherheit im Paul-Ehrlich-Institut,  
Vorsitzender des Pädiatrieausschusses (PDCO) bei der EMA

11:20 Uhr **Pharmaforschung – wie entsteht ein Medikament?**

*Dr. Thorsten Ruppert,*  
vfa  
Seniorreferent Grundsatzfragen Forschung, Entwicklung, Innovation

11:55 Uhr **Darreichungsformen von Medikamenten,  
Anwendungsprobleme bei Kindern**

*Prof. Dr. Jörg Breitzkreutz,*  
Institut für Pharmazeutische Technologie und  
Biopharmazie der Heinrich Heine Universität Düsseldorf

12:30 Uhr **Klinische Studien in der Pädiatrie**

*Dr. Stefanie Breitenstein,*  
Kinderärztin und klinische Expertin  
Bayer HealthCare Pharmaceuticals

13:00 Uhr **Mittagspause/Imbiss**



14:00 Uhr **Bedeutung des „Off Label Gebrauchs“ in der Pädiatrie: Ist off Label auch Off Knowledge?**

*Dr. Feras Khalil, PharmD PhD,*  
Institut für Klinische Pharmazie und Pharmakotherapie,  
Heinrich-Heine-Universität Düsseldorf

14:30 Uhr **"Hoffnungen und Ängste der Familien"  
Arzneimittelprüfungen aus Sicht der betroffenen Familien**

*Monika Reif-Wittlich,*  
Geschäftsführerin, Juvemus - Vereinigung zur Förderung von Kindern  
und Erwachsenen mit Teilleistungsschwächen e.V.

15:00 Uhr **Klinische Prüfung – Erfahrungen eines Teilnehmers**  
N.N.

15:30 Uhr **Abschlussdiskussion mit allen Referenten und dem Publikum**

16:00 Uhr **Ende der Veranstaltung Ausklang mit Kaffee und Kuchen**

**Moderation:** *Gerhard Schröder;* Hauptstadtstudio Deutschlandradio

DIE VORTRÄGE DAUERN JEWEILS 20 MINUTEN. GELEGENHEIT ZUR  
DISKUSSION BESTEHT IM ANSCHLUSS AN JEDEN VORTRAG.