

6. Deutscher Pharmakovigilanz-Tag

10. – 11.11.2010

Bonn

Einladung

Sehr geehrte Kolleginnen und Kollegen,

wir möchten Sie herzlich zum 6. Deutschen Pharmakovigilanz-Tag 2011 nach Bonn in das BfArM einladen. Das BfArM hat eine neue Leitung und im nächsten Jahr tritt die Pharmacovigilance Regulation 1235/2010 in Kraft. Da lag es nahe, den 6. Pharmakovigilanz-Tag im BfArM zu veranstalten. Neben topaktuellen Beiträgen aus dem BMG und dem BfArM stehen im Mittelpunkt dieser Veranstaltung zwei Themen: Unerwünschte Arzneimittelwirkungen in der Psychiatrie und Neurologie sowie die Eignung von Routedaten für die Pharmakovigilanz. Wir möchten alle auf diesem Gebiet tätigen Wissenschaftler, Vertreter aus Behörden, Industrie und Krankenkassen ganz herzlich zum 6. Deutschen Pharmakovigilanz-Tag in Bonn am 10.11. und 11.11.2011 zum Vorstellen und Diskutieren neuer Ergebnisse und zum Erfahrungsaustausch einladen. Wir freuen uns sehr auf Ihre aktive Teilnahme und Anmeldung von Beiträgen auch für Freie Themen.

Ihre
Prof. Dr. med. Joerg Hasford
Prof. Dr. med. Petra A. Thürmann

Schwerpunktt Themen

Arzneimittelsicherheit in der Psychiatrie und Neurologie

Eignung von Routedaten für die Pharmakovigilanz

Freie Themen

Tagungsort

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM)
Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3
D-53175 Bonn

Termin

10.11.2011 14:00 – 18:30 Uhr
11.11.2011 08:30 – 12:30 Uhr

Teilnahmegebühr

€ 110,- € Industrie
€ 60,- € Universität/Behörde

Anmeldung erbeten an

Frau Andrea Stüven
IBE – Institut für medizinische Informationsverarbeitung, Biometrie und Epidemiologie
Ludwig-Maximilians-Universität München
Marchioninstr. 15
81377 München
Tel.: 089/7095-7481
Fax.: 089/7095-7482
Email:
stueven@ibe.med.uni-muenchen.de

6. Deutscher Pharmakovigilanz-Tag

10. – 11.11.2010

Bonn

Donnerstag 10. November 2011

14.00-14.15 Grußworte

14.15-15.00 **W. Schwerdtfeger:** Zukunft der Pharmakovigilanz in Europa

Arzneimittelsicherheit in der Psychiatrie und Neurologie

15.00-15.30 **K. Broich:** Antipsychotika bei älteren Patienten – Relevanz für Klinik und Zulassungsbehörden

15.30-16.00 **M. Huber:** Psychiatrische Arzneimittel – aktuelle Aspekte der Pharmakovigilanz in Europa

16.00-16.30 Pause

16.30-17.00 **E. Jaquenoud Sirot:** Therapeutisches Drug-Monitoring und pharmakogenetische Tests - sinnvoller Einsatz in der Pharmakovigilanz

17.00-17.30 **G. Laux:** Fahrtauglichkeit unter Psychopharmaka

Freie Vorträge

17.30-17.45 **E. Bronder:** Clozapin und Metamizol induzierte akute Agranulozytose / Neutropenie – Ergebnisse vom Pharmakovigilanz-Zentrum FAKOS (PVZ-FAKOS).

17.45-18.00 **G. Sarganas:** Psychotropic drug-induced Long QT Syndrome (LQTS) and Torsade de Pointes (TdP) Arrhythmia. Results from the National Pharmacovigilance-Center Berlin (PVZ-FAKOS)

18.00-18.15 **H. Kurtal:** Systematic evaluation of drugs associated with acute kidney injury: Preliminary results from the Berlin Case-Control Surveillance Study of the Pharmacovigilance-Center FAKOS (PVZ FAKOS)

18.15-18.30 **T. Stammschulte:** Severe cardiac reactions in association with off-label use of Tolonium chloride (TC, Toluidine blue) for visualisation of the urinary tract collection system

Abends geselliges Beisammensein

6. Deutscher Pharmakovigilanz-Tag

10. – 11.11.2010

Bonn

Freitag, 11. November 2010

08.30-09.15 **A. Dwenger:** Umsetzung der Pharmakovigilanz-Richtlinie in das AMG

Eignung von Routinedaten für die Pharmakovigilanz

09.15-09.45 **E. Garbe:** Risiko schwerer Blutungen unter Phenprocoumon-Therapie: Untersuchungen mit der Deutschen Pharmakoepidemiologischen Forschungsdatenbank

09.45-10.15 **J. Stausberg und J. Hasford:** Die Eignung von ICD-kodierten Diagnosen in Routinedaten zur Erkennung von unerwünschten Arzneimittelereignissen

10.15-10.45 Pause

10.45-11.15 **F. Andersohn:** Deutsche Routinedaten - auf Augenhöhe mit der UK General Practice Research Database (GPRD)?

11.15-11:45 **F. Hoffmann:** Routinedaten der Krankenkassen in der Pharmakovigilanz: Wo Licht ist, ist auch Schatten

Freie Vorträge

11.45-12.00 **E. Storz:** Periodische Sicherheitsberichte – Vorteile und mögliche Probleme der neuen europäischen Vorgaben

12.00-12.15 **M. Rottenkolber:** Signalgenerierung auf Basis des Proportional Reporting Ratio: ein Vergleich der Evans Kriterien mit der False Discovery Rate

12.15-12.30 **S. Schmiedl:** Vermeidbare UAW-bedingte Krankenhausaufnahmen in der Inneren Medizin

6. Deutscher Pharmakovigilanz-Tag

10. – 11.11.2010

Bonn

Referenten:

Donnerstag 10.11.2011

Dr. Karl Broich

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte
Bonn

Dr. Elisabeth Bronder

PVZ-FAKOS, Institut für Klinische Pharmakologie und
Toxikologie, Charité – Universitätsmedizin
Berlin

Dr. Martin Huber

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte
Bonn

Eveline Jaquenoud Sirot, MSc

Qualitätszentrum für Medikamentensicherheit und
Diagnostik – mediQ Psychiatrische Dienste Aargau AG,
Klinik Königsfelden
Brugg

Dr. Hanife Kurtal

Pharmakovigilanz-Zentrum FAKOS (PVZ-FAKOS), Institut für
Klinische Pharmakologie und Toxikologie, Charité-
Universitätsmedizin
Berlin

Prof. Dr. Dipl.-Psych. Gerd Laux

Inn-Salzach-Klinikum gGmbH
Wasserburg am Inn

Giselle Sarganas, MD, MScIH

Pharmakovigilanz-Zentrum FAKOS (PVZ-FAKOS) Institut für
Klinische Pharmakologie und Toxikologie - CC4 für
Therapieforschung Charité Universitätsmedizin
Berlin

Prof. Dr. Walter Schwerdtfeger

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte
Bonn

Dr. Thomas Stammschulte

Arzneimittelkommission der deutschen Ärzteschaft
Berlin

Referenten:

Freitag 11.11.2011

PD Dr. Frank Andersohn

Frank Andersohn – Consulting and Research Services
Berlin

Dr. Anne Dwenger

Bundesministerium für Gesundheit (BMG)
Bonn

Prof. Dr. Edeltraud Garbe

Bremer Institut für Präventionsforschung und Sozialmedizin
Bremen

Prof. Dr. Joerg Hasford

Institut für medizinische Informationsverarbeitung,
Biometrie und Epidemiologie, Ludwig-Maximilians-
Universität
München

Dr. Falk Hoffmann

Universität Bremen - Zentrum für Sozialpolitik
Bremen

Dipl.-Stat. Marietta Rottenkolber

Institut für medizinische Informationsverarbeitung,
Biometrie und Epidemiologie, Ludwig-Maximilians-
Universität
München

Dr. Sven Schmiedl

Philipp Klee-Institut für Klinische Pharmakologie, HELIOS
Klinikum Wuppertal / Lehrstuhl für Klinische
Pharmakologie, Department Humanmedizin, Fakultät für
Gesundheit, Universität Witten/Herdecke
Wuppertal

Prof. Dr. Jürgen Stausberg

Institut für medizinische Informationsverarbeitung,
Biometrie und Epidemiologie, Ludwig-Maximilians-
Universität
München

Dr. Elizabeth Storz

Verband Forschender Arzneimittelhersteller e.V.
Berlin