

Ermächtigt und Informiert: Eure Rolle in der HI-Forschung

Donnerstag, 3. März um 20:00 Uhr MEZ
Deutschland Webinar



- 20:00** **Willkommen und Einführungen durch**
Julie Raskin, Geschäftsführerin, CHI
Ulrike Seyfarth, Präsidentin von Kongenitaler Hyperinsulinismus, e.V.
- 20:05** **Wozu willige ich ein, wenn ich an einer klinischen Studie teilnehmen? Patienten sind Teil des Forschungsteams**
Oliver Blankenstein, Dr. med., Charité - Universitätsmedizin Berlin
Sebastian Kummer, MD, Universitätskinderklinik Düsseldorf
- 20:20** **Erfahre mehr über die klinische Studie Hanmi GCG-201**
Hyungjin Cho, MD, Direktor für klinische Wissenschaft, Hanmi
Grace Lee, Direktorin für klinische Zusammenarbeit, Hanmi
- 20:30** **Informationen über das HI Global Registry (HIGR) durch die Studienleiterin Studienleiterin und ihre Erfahrungen mit der Teilnahme am HIGR**
Tai Pasquini, Ph.D., Direktor für Forschung und Politik, CHI
Mahlet Mesfin, Mitarbeiterin für Forschung und Politik, CHI
Paul Seyfarth, Patientenperspektive
- 20:45** **Wie ist es wirklich, an einer klinischen Studie teilzunehmen? Welche Vorschläge habt ihr, wie man die Bedingungen für Patienten in klinischen Studien verbessern kann?**
Ulrike Seyfarth, Vorsitzende von Kongenitaler Hyperinsulinismus, e.V.
Martina Dressel, Elternperspektive
- 20:55** **FRAGEN UND ANTWORTEN**

Veranstaltet von:



Gesponsert von:

