



Registertage 2019

6.–7. Mai 2019 | Berlin

Programm

www.tmf-ev.de

 [#Registertage2019](https://twitter.com/Registertage2019)

VERANSTALTET VON



Deutsches Netzwerk
Versorgungsforschung e.V.

GEFÖRDERT VOM



Bundesministerium
für Bildung
und Forschung



Montag, 6. Mai 2019

12.00 Uhr Teilnehmerregistrierung und Kaffee

13.00 Uhr Eröffnung

13.05 Uhr Modellhafte Register für die Versorgungsforschung

Die Fever-App Registerstudie

PD Dr. Ekkehart Jenetzky (Universitätsmedizin Mainz)

HerediCaRe

Prof. Dr. Rita Schmutzler (Uniklinik Köln, Zentrum für familiären Brust- und Eierstockkrebs)

ParaReg – Ein webbasiertes Register zum lebenslangen Monitoring von Querschnittsgelähmten

PD Dr. Rüdiger Rupp (Universitätsklinikum Heidelberg)

14.35 Uhr Kaffeepause

15.00 Uhr Fortsetzung:
Modellhafte Register für die Versorgungsforschung

Nationales Register für rezidivierende Steinerkrankungen des oberen Harntraktes – ein Modell für die Nutzung der digitalen Infrastruktur der Medizininformatik-Initiative in der Versorgungsforschung
Prof. Dr. Martin Schönthaler (Universitätsklinikum Freiburg)

Die Sicherheit des Lebendspenders – Das Deutsche Nationale Lebendspende Register

Prof. Dr. med. Barbara Suwelack (Universitätsklinikum Münster)

Exit-Strategien bei nicht-infektiöser Uveitis – das TOFU Register

Prof. Dr. Carsten Heinz (Augenzentrum am St. Franziskus-Hospital Münster)

16.35 Uhr Kaffeepause

17.05 Uhr Podiumsdiskussion „Bedarf und Zukunft des Instruments Register für die Versorgungsforschung“

19.00 Uhr Networking Evening

Dienstag, 7. Mai 2019

8.00 Uhr Teilnehmerregistrierung und Kaffee

9.00 Uhr Datenqualität und Datenschutz für Patientenregister

Datenqualität in epidemiologischen Kohortenstudien

Dr. Birgit Schauer (Universitätsmedizin Greifswald)

Datenqualität in der Klinik

Dr. Felix Erdfelder (Universitätsklinikum Bonn)

Anforderungen des Datenschutzes an Register der Versorgungsforschung

Dr. Johannes Drepper (TMF e.V.)

IT für Register

Prof. Dr. Jürgen Stausberg (Universitätsklinikum Essen)

11.05 Uhr Kaffeepause

11.35 Uhr Fortsetzung: Datenqualität und Datenschutz für Patientenregister

MI1-Errungenschaften für Data Sharing/Use&Access, Interoperabilität, Broad Consent

PD Dr. Sven Zenker (Universität Bonn)

12.05 Uhr Aktuelle Beispiele der patientenbezogenen Registerforschung

Klinikinternes Berichtswesen und Benchmarking – Qualitätsmanagement im AKTIN-Notaufnahmeregister

Dr. Wiebke Schirmeister (Universitätsklinikum Magdeburg)

Fehlbildungsmonitoring Sachsen-Anhalt

Dr. Anke Reißmann (Otto-von-Guericke-Universität Magdeburg)

Die Datentreuhand-Plattform der Bundesdruckerei

Dr. Manuel Rothe (Bundesdruckerei GmbH)

13.40 Uhr Mittagspause

14.40 Uhr Fortsetzung:
Aktuelle Beispiele der patientenbezogenen Registerforschung

20 Jahre Register für Langzeitfolgen nach Therapie des Hodgkin Lymphoms im Kindes- und Jugendalter (LEaHL-Studie): Modelle für die Versorgung von Patienten mit hohem Risiko für therapieinduzierte Langzeitfolgen

Dr. Ulrike Hennewig (Zentrum für Kinderheilkunde der Justus-Liebig-Universität Gießen)

Chancen und Potenziale klinischer Krebsregistrierung – Qualitätssicherung und Forschung

Dr. Sylke Zeißig (Krebsregister Rheinland-Pfalz gGmbH)

Register für Wundheilung

Brigitte Nink-Grebe (Deutsche Gesellschaft für Wundheilung und Wundbehandlung e.V.)

16.15 Uhr Resumé und Abschluss

16.30 Uhr Abreise