



Detailansicht des Regelungsvorhabens

Stärkung des Forschungsstandorts Deutschland

Stand vom 06.06.2025 10:36:33 bis 08.08.2025 08:57:31

Angegeben von:

admedicum GmbH & Co KG (R000814) am 06.06.2025

Beschreibung:

Im internationalen Vergleich werden in Deutschland immer weniger klinische Studien durchgeführt. Gemeinsam mit Vertretenden von Patientenorganisationen, der Politik und der Pharmaindustrie soll erörtert werden, welche Auswirkungen dies auf Patientinnen und Patienten hat, welche Maßnahmen die Politik ergreifen kann, um die Anzahl der klinischen Studien zu erhöhen, sowie welche Rolle klinische Studien als Treiber von Innovationen spielen. Ziel ist es einen Austausch zu ermöglichen, gemeinsame weitere Schritte zu identifizieren und auch die breitere Bevölkerung über dieses wichtige Thema zu informieren.

Betroffene Interessenbereiche (5)

Arzneimittel [alle RV hierzu]

Gesundheitsförderung [alle RV hierzu]

Gesundheitsversorgung [alle RV hierzu]

Pflege [alle RV hierzu]

Sonstiges im Bereich "Gesundheit" [alle RV hierzu]

Betroffene Bundesgesetze (4)

AMG 1976 [alle RV hierzu]

MPG [alle RV hierzu]

StrlSchV 2018 [alle RV hierzu]

SGB 5 [alle RV hierzu]

Aufträge zu diesem RV (1)

1. Auftrag

Vorbereitung und Durchführung von Veranstaltungen mit Patientenvertretenden und Ärzten. Zu diesen Veranstaltungen, die auch in Kooperation Dritter durchgeführt werden können, können auch Mitglieder der Bundesregierung und/oder des Deutschen Bundestages bzw. deren Mitarbeitende angesprochen und eingeladen werden.

Auftraggeber/-innen (1):

1. Novartis Pharma GmbH

Eingesetzte Personen bzw. Unterauftragnehmer/-innen (4):

Betraute Personen (4):

1. **Welzel Daniela**
2. **Dr. Andreas Reimann MBA**
Funktion: Geschäftsführender Gesellschafter
3. **Ulrike Nowak**
4. **Dr. Neukirchen Meike**