



Detailansicht des Registereintrags

Initiative Studienstandort Deutschland (ISD)

Aktuell seit 08.07.2026 09:05:07

Netzwerk

Registernummer:	R006889
Ersteintrag:	24.07.2024
Letzte Änderung:	08.07.2026
Letzte Jahresaktualisierung:	08.07.2026
Tätigkeitskategorie:	Plattform, Netzwerk, Interessengemeinschaft, Denkfabrik, Initiative, Aktionsbündnis o. ä.
Kontaktdaten:	Adresse: Initiative Studienstandort Dts c/o Medizinischer Fakultätentag Alt Moabit 96 10559 Berlin Deutschland Telefonnummer: +49306449855918 E-Mail-Adressen: ISD-Lobbyregister@vfa.de Webseiten: https://www.studienstandort.de/

Hauptfinanzierungsquellen (in absteigender Reihenfolge):

Geschäftsjahr: 01/25 bis 12/25

Keine Finanzierungsquelle

Jährliche finanzielle Aufwendungen im Bereich der Interessenvertretung:

Geschäftsjahr: 01/25 bis 12/25

0 Euro

Vollzeitäquivalent der im Bereich der Interessenvertretung beschäftigten Personen:

Geschäftsjahr: 01/25 bis 12/25

0,00

Vertretungsberechtigte Person(en):**1. Dr. Frank Wissing**

Funktion: Generalsekretär beim Medizinischen Fakultätentag (MFT)

2. Dr. Meergans Matthias

Funktion: Geschäftsführer Forschung und Entwicklung beim vfa

3. Dr. med. Klaus Reinhardt

Funktion: Präsident der Bundesärztekammer

4. Prof. Dr. med. Georg Schmidt

Funktion: Vorsitzender des Arbeitskreises Medizinischer Ethik-Kommissionen (AKEK)

Betraute Personen, die Interessenvertretung unmittelbar ausüben (3):**1. Dr. Frank Wissing****2. Dr. Meergans Matthias****3. Dr. med. Klaus Reinhardt****Gesamtzahl der Mitglieder:**

23 Mitglieder am 01.12.2025, ausschließlich juristische Personen, Personengesellschaften oder sonstige Organisationen

Beschreibung der Tätigkeit sowie Benennung der Interessen- und Vorhabenbereiche

Interessen- und Vorhabenbereiche (3):

Arzneimittel; Gesundheitsversorgung; Wissenschaft, Forschung und Technologie

Die Interessenvertretung wird ausschließlich in eigenem Interesse selbst wahrgenommen.

Beschreibung der Tätigkeit:

Grundlagen der Arbeit der Initiative sind die Vernetzung, der Erfahrungsaustausch und die Kollaboration zwischen den Mitgliedern und externen Akteurinnen und Akteuren. Um die Rahmenbedingungen für klinische Studien am Studienstandort Deutschland zu verbessern, informieren wir mithilfe von Positionspapieren über Herausforderungen und Potenziale aktueller Gesetzgebungsvorhaben mit Blick auf die Durchführung von klinischen Studien in Deutschland und machen Vorschläge für gesetzliche Regelungen, um die Forschungsaktivität am Standort Deutschland zu erhöhen. Es werden Fachveranstaltungen organisiert sowie unmittelbar Stellungnahmen veröffentlicht und/oder an Abgeordnete sowie an die Bundesregierung übermittelt.

Konkrete Regelungsvorhaben (2)

1. Verfahren und Strukturen für klinische Studien in Deutschland verbessern

Beschreibung:

Die ISD setzt sich für eine Verbesserung und Vereinfachung der Rahmenbedingungen für klinische Studien in Deutschland sowie ein insgesamt effizientes Genehmigungsverfahren ein. Kernforderungen sind die Integration der strahlenschutzrechtlichen Genehmigung in das Genehmigungsverfahren bei den BOBs, eine Stärkung des Systems der registrierten Ethik-Kommissionen durch Harmonisierung sowie die Einführung von Standardklauseln.

Bundesrats-Drucksachennummer:

BR-Drs. 155/24 (Vorgang) [\[alle RV hierzu\]](#)

Entwurf eines Medizinforschungsgesetzes

1. Zuständiges Ministerium: [BMG \[alle RV hierzu\]](#)

2. Zuständiges Ministerium: [BMUV \(20. WP\) \[alle RV hierzu\]](#)

Betroffenes geltendes Recht:

[AMG 1976 \[alle RV hierzu\]](#); [MPDG \[alle RV hierzu\]](#); [SGB 5 \[alle RV hierzu\]](#); [StrlSchG \[alle RV hierzu\]](#); [KPBV \[alle RV hierzu\]](#)

Interessenbereiche:

Arzneimittel [\[alle RV hierzu\]](#); Gesundheitsversorgung [\[alle RV hierzu\]](#); Wissenschaft, Forschung und Technologie [\[alle RV hierzu\]](#)

Stellungnahmen/Gutachten (2):

1. [SG2407120018 \(PDF - 16 Seiten\)](#)

Adressatenkreis:

Versendet am 24.05.2024 an:

Bundestag

Fraktionen/Gruppen [\[alle SG dorthin\]](#)

2. [SG2407120020 \(PDF - 17 Seiten\)](#)

Adressatenkreis:

Versendet am 01.03.2024 an:

Bundesregierung

Bundesministerium für Gesundheit (BMG) [\[alle SG dorthin\]](#)

Bundesministerium für Umwelt, Naturschutz, nukleare Sicherheit
und Verbraucherschutz (BMUV) (20. WP) [\[alle SG dorthin\]](#)

2. Verfahren und Strukturen für klinische Studien in der EU und Deutschland verbessern (EU Biotech Act)

Beschreibung:

- Verkürzung der Genehmigungsfristen für klinische Prüfungen von zentraler Bedeutung, hierfür ist jedoch eine ausreichende technische Unterstützung durch das EU Portal erforderlich
- Forderung nach einer unabhängigen Evaluation des EU Portals unter Einbeziehung aller Nutzergruppen
- Konsequente Einbeziehung der nationalen Ethik-Kommissionen bei ausreichenden Fristen bei der Validierung von Teil 1 des AR
- Forderung nach einer Überprüfung des Alignments zwischen Teil I und Teil II des AR.
- Überprüfung des risikobasierten Schemas für „low-intervention“ und „minimal-intervention“ clinical trials
- Kritik an angedachter Änderung des neuen Artikel 93 Abs. 8 in der CTR: Bürokratischer Mehraufwand

Betroffenes geltendes Recht:

KPBV [alle RV hierzu]; MPG [alle RV hierzu]; AMG 1976 [alle RV hierzu]

Interessenbereiche:

Arzneimittel [alle RV hierzu]; Gesundheitsversorgung [alle RV hierzu]; Wissenschaft, Forschung und Technologie [alle RV hierzu]

Stellungnahmen/Gutachten (1):

1. SG2603160008 (PDF - 38 Seiten)

Adressatenkreis:

Versendet am 16.03.2026 an:

Bundesregierung

Bundesministerium für Gesundheit (BMG) [alle SG dorthin]

Angaben zu Aufträgen (0)

Die Interessenvertretung wird nicht im Auftrag ausgeübt.

Zuwendungen oder Zuschüsse der öffentlichen Hand

Geschäftsjahr: 01/25 bis 12/25

Keine Zuwendungen oder Zuschüsse über 10.000 Euro erhalten.

Schenkungen und sonstige lebzeitige Zuwendungen

Geschäftsjahr: 01/25 bis 12/25

Gesamtsumme:

0 Euro

Mitgliedsbeiträge

Geschäftsjahr: 01/25 bis 12/25

Gesamtsumme:

0 Euro