



TAGESSPIEGEL

Patient:innen

Dialogforum

„Der Blick ins eigene Erbgut – Chancen und Herausforderungen der Genommedizin bei Seltenen Erkrankungen“

Donnerstag, 01. Juni 2023 · 18:00 – 20:00 Uhr (inkl. Get-together im Anschluss)
Präsenzveranstaltung im Tagesspiegel-Verlag & live im Online-Stream

Um Patient:innen ohne gesicherte Diagnose und deren Angehörigen eine Plattform zur praktischen Unterstützung und für den Austausch mit anderen Betroffenen und Expert:innen zu schaffen – dafür laden wir ein zum Tagesspiegel Patient:innen-Dialogforum: „Der Blick ins eigene Erbgut – Chancen und Herausforderungen der Genommedizin bei Seltenen Erkrankungen“. Gemeinsam mit Expert:innen aus Wissenschaft, Patient:innenvertretung und Medizinethik möchten wir beleuchten, wie das diagnostische Verfahren abläuft, für wen es in Frage kommt, welche ethischen Aspekte dabei eine Rolle spielen und wie der Status Quo bei der Überführung der Genommedizin in die Regelversorgung ist.

Freuen Sie sich u. a. auf folgende Speaker:innen:

- **Prof. Caspar Franzen**, Sr. Medical Director Rare Diseases, Pfizer Pharma GmbH
- **Dr. Christine Mundlos**, stellvertretende Geschäftsführerin ACHSE e. V.
- **Prof. Stefan Mundlos**, Direktor des Instituts für Medizinische Genetik und Humangenetik an der Charité & stellv. Leiter des Berliner Centrums für Seltene Erkrankungen (BCSE)
- **Sebastian C. Semler**, Verbundkoordinator der Initiative genomDE
- **Prof. Eva Winkler**, Heisenberg-Professorin für Translationale Medizinethik an der Universität Heidelberg

Im Anschluss an die Veranstaltung besteht die Möglichkeit, in kleinen Gruppen vor Ort mit ausgewählten Speaker:innen Aspekte der vorangegangenen Redebeiträge zu vertiefen.

Weitere Informationen zur Veranstaltung und zum Programm:

<https://veranstaltungen.tagesspiegel.de/d/z0qj6y/>

Registrieren Sie sich als Präsenz- oder Online-Gast:



Die Veranstaltung wird unterstützt von



Netzwerkpartner

