



RegMed Forum 22.10.2019 im Auditorium Q110 in Berlin



An diesem Forum nahmen die Familien Bethke, Ernst und Berster teil.

Es wurde über Zell- und Gentherapien- „lebende Medikamente“ referiert.
Ein Dialog zwischen Patienten, Ärzten und Wissenschaftlern

Prof. Dr. Petra Reinke von der Charité Universitätsmedizin Berlin
sprach über Regulatorische T – Zellen – eine Therapieoption zur Balancierung von
Immunantworten

Dr. Natalie Maureen Otto von der Charité Universitätsmedizin Berlin
referierte über Regulatorische T – Zell – Therapie in soliden Organtransplantationen

Karolina Stokowska
brichtete uns über ihr neues Leben nach der Transplantation

Dr. Sybille Landwehr-Kenzel von der Charité Universitätsmedizin Berlin
referierte über Regulatorische T – Zellen zur Behandlung von Spender gegen
Empfänger - Reaktionen

Priv. - Doz. Dr. Annette Künkele von der Charité Universitätsmedizin Berlin
sprach über CAR – T – Zelltherapie als Hoffnungsträger im Kampf gegen Krebs



- Dr. Jan Sörensen vom UK Frankfurt am Main
referierte über CAR – T – Zelltherapie bei Kindern und Jugendlichen mit akuter lymphatischer Leukämie
- Dr. Theresa Kretschann von der UK Dresden
berichtete über Therapie mit CAR T – Zellen bei Patienten mit B – Zell – Lymphom aus Erfahrungen des Klinikums
- Piv. - Doz. Dr. Tobias Winkler von der Charité Universitätsmedizin Berlin
referierte über Zellen zur Muskelheilung
- Dr. Christian Eder von der Charité Universitätsmedizin Berlin
von ihm wurden Fälle vorgestellt, in denen die genannten Therapien angewandt wurden.
- Dr. Dominique Pierroz von der International Osteoporosis Foundation Nyon,
Schweiz
Sie gab Adressen im Internet bekannt, über die die Wissensverbreitung über die Osteoporose in aller Welt vonstatten geht.
- Piv. - Doz. Dr. Tobias Winkler von der Charité Universitätsmedizin Berlin
Herr Dr. Winkler umriss die Ausbildung im Bereich neuartiger Therapien zur Qualität für Patienten-
- Priv. - Doz. Dr. Boris Schmitt vom Deutschen Herzzentrum Berlin
referierte über gezüchtete Herzklappen für Kinder – erste Modelle auf dem Weg in die klinische Anwendung
- Dr. Wiebke Frenzel vom Vivantes Klinikum Berlin – Neukölln
sprach über Schwangerschaft und pränatale Versorgung bei festgestellten Herzfehlern vor- und nach der Geburt
- Dr. Michael Emeis vom Vivantes Klinikum Berlin – Neukölln
referierte über Versorgung von Kindern mit angeborenen Herzfehlern
- Hermine Nock vom Bundesverband Herzranke Kinder e.V.
sie präsentierte die Interessen von Kindern mit angeborenen Herzfehlern und deren Familien
- Prof. Dr. Uwe Kornak von der Charité Universitätsmedizin Berlin
berichtete über RNA – und DNA – basierte Therapien für seltene erbliche Erkrankungen
- Dr. Jörn - Sven Kühl vom UK Leipzig
referierte über Erste Erfahrungen mit Gentherapie bei X – chromosomaler Adrenoleukodystrophie
- Piv. - Doz. Dr. Ditta Zobor vom UK Tübingen
erläuterte die Achromatopie – eine Welt ohne Farben



Joachim Sproß Geschäftsführer der Deutschen Gesellschaft für Muskelkranke referierte über Gen- Therapie aus Sicht des Patienten

Brunhilde Ernst von unserer SHG „das zweite Leben e.V. referierte



über Austausch und Unterstützung vor und nach der Nierenlebendspende

Anschließende Podiumsdiskussion



Es war ein interessanter Tag, der uns viele neue medizinische Wege aufzeichnete.

In 20 Jahren spricht wohl niemand mehr über die Einnahme von Immunsuppressiva.