

AGAH e. V. Web-Seminar

ein kostenfreies Angebot für AGAH Mitglieder



Mittwoch, 10.02.2021 · 17:30-19:30 Uhr

Covid Impfung – Fragen und Antworten: Was wissen wir?

Wohl kein anderes Thema beschäftigte die Welt im letzten Jahr mehr als die Pandemie mit allen Facetten. Mit der Zulassung der ersten Impfstoffe gegen Sars-CoV2 laufen nun die Impfungen der Bevölkerung an, in der Reihenfolge festgelegter Priorisierung nach Risikogruppen und Verfügbarkeit der Impfstoffe.

Eine Vielzahl von Impfkandidaten unterschiedlicher Wirkprinzipien befinden sich zurzeit in der klinischen Entwicklung und täglich erscheinen neue Informationen in den Medien.

In dieser Gesprächsrunde, im digitalen Format, wollen wir eine kurze Einführung in den aktuellen Stand der Forschung geben und einen kollegialen, wissenschaftlichen Austausch unter interessierten AGAH Mitgliedern ermöglichen.

Um die Diskussion zielgerichtet zu gestalten, freuen wir uns über Ihre bereits vorab per E-Mail an die AGAH eingereichten Fragen!

Veranstalter AGAH e. V. www.agah.eu

Kontakt CSi Hamburg GmbH
agah-meetings@csihamburg.de
+49 40 30770300

Anmeldung **kostenfrei** (bitte bis spätestens 08.02.2021)
bitte hier klicken um sich zu registrieren.

Wir freuen uns auf Ihre Anmeldung!

ab 17:00 **Einwahl über Microsoft Teams**
(Wir empfehlen die Verwendung der [MS Teams App](#))

17:30 Begrüßung und Einleitung
S. Baumann, Berlin
K. Breithaupt-Grögler, Frankfurt

Einstieg ins Thema - Übersicht über Impfstoffarten und regulatorische Grundlagen

17:35-17:50 mRNA Impfstoffe, Vektorimpfstoffe und Peptidimpfstoffe (Wirkprinzipien, Zulassungsverfahren, Rolling-Review Verfahren)
B. Ziegele, Langen

17:50-18:05 Diskussion

Überblick über nicht-klinische und klinische Studien

18:05-18:15 Pharmakologisch-toxikologische Untersuchungen in Covid Vaccine Studien, Übertragbarkeit auf den Menschen
S. Plassmann, Basel

18:15-18:30 Überblick über klinische Wirksamkeit und Sicherheit von zugelassenen Covid Vaccinen (Untersuchungsparameter, Größe der Populationen, einbezogene Altersgruppen)
S. Baumann, Berlin; M. Coenen, Bonn

18:30-18:45 Diskussion

Aktueller Stand zugelassener Impfstoffe, weitere Bewertung

18:45-19:30 Moderation: *G. Mikus, Heidelberg*

- Wieviele Personen haben in welchen Ländern bereits welche Impfstoffe erhalten? *K. Breithaupt-Grögler, Frankfurt*
- Rahmenbedingungen für die Erfassung von Nebenwirkungsdaten nach Erteilung der Zulassung *B. Ziegele, Langen*
- Weitere Diskussionspunkte
 - Ist eine Verlängerung des Abstandes zwischen der ersten und zweiten Impfung möglich?
 - Ist es sinnvoll, eine Auswahl zwischen den Impfstoffen zu haben?
 - Gibt es Anpassungen/Überarbeitungen in der Einteilung der Risikokategorien durch die Stiko?
 - Wie sind Nachrückverfahren geregelt, wenn am Ende eines Impftages Impfstoff übrig bleibt?
 - Wie sind in Deutschland Unterschiede zwischen verschiedenen Bundesländern geregelt?
 - Kann die Produktion von Impfstoffen erhöht werden?
 - Wie sieht hier die weltweite Kooperation aus?
 - Wie kann die Compliance mit der Impfung / Vertrauen in die Impfung verbessert werden, unter medizinischem Personal und in der allgemeinen Bevölkerung?

- Take home messages

19:30

Ende der Veranstaltung