

Workshop AG Mortalitätsregister
Berlin 5. Mai 2010 09:00 – 17:00 Uhr

Veranstaltungsort: Bundespressekonferenz, -Tagungszentrum-, Schiffbauerdamm 40, Berlin

Agenda

BLOCK 1 Aktuelle Herausforderungen in der Forschung und Gesundheitsberichterstattung mit/ von Mortalitätsdaten in Deutschland

09:00 – 09:30 Ulrich Mueller, Universität Marburg

„Warum wir ein Mortalitätsregister in Deutschland brauchen und wie es umgesetzt werden kann - erste Ergebnisse aus der Arbeitsgruppe Mortalitätsregister“

09:30 – 10:00 Wolfgang Löwer, Juristische Fakultät Universität Bonn

„Rechtliche Aspekte“

10:00 – 10:30 Johannes Siegrist, Medizinische Fakultät Universität Düsseldorf

„Sozial ungleich im Leben, sozial ungleich im Tod“

10:30 – 10:45 Kaffeepause

10:45 – 11:15 Karl-Heinz Jöckel, Klinikum Universität Duisburg-Essen

„Das MortReg aus Sicht der klinischen und bevölkerungsbezogenen epidemiologischen Forschung & Qualitätssicherung“

11:15 – 11:45 Inga Zerr, Nationales Referenzzentrum für die Surveillance Transmissibler Spongiformer Enzephalopathien Universität Göttingen

„Das MortReg aus Sicht von Surveillance Zentren für seltene Erkrankungen“

11:45 – 12:15 Erich Wichmann, Institut für Epidemiologie am GSF - Forschungszentrum für Umwelt und Gesundheit,

„Nutzen des MortReg für die geplante Nationale Helmholtz Kohorte“

12:15 – 13:15 Mittagessen

BLOCK 2 Beitrag des Mortalitätsregisters zur Verbesserung der Todesursachenstatistik

13:15 – 13:45 Mechtild Vennemann, Rechtsmedizin Universität Münster

„Das MortReg aus Sicht der Rechtsmedizin“

13:45 – 14:15 Manfred Dietel, Pathologie Charité Berlin

„Das MortReg aus Sicht der Pathologen (derzeitige Qualität des Leichenschauisches/Autopsieergebnisse)“

14:15 – 14:45 Torsten Schelhase, Statistisches Bundesamt, Zweigstelle Bonn

„Das MortReg aus Sicht der Todesursachenstatistik (externer Wissensbedarf, Möglichkeiten der elektronischen und multikausalen Codierung der Todesursachen)“

14:45 - 15:00 Kaffeepause

BLOCK 3 Erfahrungsberichte mit Mortalitätsregistern

15:00 – 15:30 Eero Pukkala, Finnish Cancer Registry, Institute for Statistical and Epidemiological Cancer Research, Helsinki

„The Finnish Experience: Can Cause of Death Registry Information add to the specific Cancer Registry Data in Scientific Research?“

15:30 – 16:00 Jesper Munk Marcussen, National Board of Health / Statistics

„The Danish Cause-of-Death Registry“

16:00 – 16:30 Myer Glickman, Head of Health Analysis, Office for National Statistics, U.K.

„Death Registration and Research in the U.K.“

16:30 – 17:00 Sabine Luttmann, Bremer Institut für Präventionsforschung und Sozialmedizin

„Der Bremer Mortalitätsindex“

Ab 17:00 Abschließende Diskussion & Umtrunk mit Fingerfood