

**Protokoll der
1. Sitzung des DHR-Lenkungsausschusses
vom 09.10.2019**

(im Paul-Ehrlich-Institut)

Eingeladen:

Kooperations- partei	Ausschussmitglied/ Person	anwesend	Ausschussmitglied/ Person	anwesend
DHG	Frau Dr. Griesheimer	nein	Herr Drebing	ja
GTH	Frau Prof. Kurnik	nein	Herr Prof. Tiede	ja
IGH	Herr Dr. Becker	ja	Herr Schepperle	ja
PEI	Frau Dr. Hilger	ja	Frau Dr. Keipert	ja
PEI (ohne Stimmrecht)	Geschäftsstelle		Frau Dr. Duda Frau Haschberger Frau Hesse	ja nein ja

Tagesordnung:

1. Begrüßung
2. Regularien
 - a. Genehmigung der Tagesordnung
 - b. Feststellung der Beschlussfähigkeit
 - c. Wahl des Vorsitzes
3. DHR-Verordnung (DHRV)
4. Technische Umsetzung dhr2.0
5. Inhaltliche Umsetzung dhr2.0
6. Einwilligungserklärungen
7. Implikationen des GSAV
8. Bericht DHR1.0
9. Sonstiges

Protokollführerin: Frau Dr. Duda (PEI)

1. Begrüßung

2. Regularien

- a. Genehmigung der Tagesordnung**
- b. Feststellung der Beschlussfähigkeit**

Der Ausschuss ist beschlussfähig.

- c. Wahl des/der Vorsitzenden und des/der stellvertretenden Vorsitzenden**

Vorsitzender: Herr Prof. Tiede

Stellvertretende Vorsitzende: Frau Dr. Hilger

Unterschrift des Protokolls der letzten Sitzung des DHR-Ausschusses

3. DHR-Verordnung (DHRV)

Die vor kurzem in Kraft getretene Verordnung zum DHR (DHRV) wird vorgestellt.

4. Technische Umsetzung dhr2.0

Das Sicherheitskonzept des dhr2.0 unter Berücksichtigung der Anforderungen des §21a (2) des Transfusionsgesetzes wird präsentiert.

5. Inhaltliche Umsetzung dhr2.0

Die Bedienung des dhr2.0 wird an einem Beispiel demonstriert.

6. Einwilligungserklärungen

Der Wechsel zum dhr2.0 macht es erforderlich, dass alle Patient*innen ihre Einwilligung zur Teilnahme am DHR erneuern. Die Vertreter der Patientenorganisationen erklären sich bereit, die Mitglieder ihrer Verbände zu informieren.

Die neuen Einwilligungserklärungen für das DHR sind auf der Internetseite der Geschäftsstelle des DHR verfügbar.

7. Implikationen des GSAV

Die für Hämophiliebehandlung und Meldewesen relevanten Änderungen durch das Gesetz für mehr Sicherheit in der Arzneimittelversorgung (GSAV) werden vorgestellt und ihre möglichen Folgen erörtert.

8. Bericht DHR1.0

Es werden Daten zur Entwicklung des Meldeverhaltens im DHR und des gemeldeten Gesamtverbrauchs von Gerinnungsfaktoren von 2008 bis 2018 gezeigt.

9. Sonstiges

Es werden Vorschläge zur Steigerung von Melderate und Datenqualität im DHR diskutiert, sowie Themen für die 1. Sitzung des DHR-Fachausschusses vorgeschlagen.