

Aufruf zur Abstract-Einreichung

Innovationssitzung: Clinical Trials Update – Aktuelle Daten aus klinischen Studien bei neuromuskulären Erkrankungen

Das Wissenschaftliche Komitee des DGM-Jahreskongresses 2027 der Deutschen Gesellschaft für Muskelkranke e.V. (DGM) lädt Forschende und klinische Teams herzlich ein, Abstracts für die Sitzung **Clinical Trials Update** einzureichen. Diese Sondersitzung bietet ein hochwertiges, unabhängiges wissenschaftliches Forum für die Präsentation aktuellster, bislang unveröffentlichter Datenschnitte aus laufenden oder kürzlich abgeschlossenen klinischen Studien im Bereich der neuromuskulären Erkrankungen (NME).

Entsprechend dem wissenschaftlichen Anspruch dieses Kongresses orientiert sich das Format an etablierten internationalen Vorbildern – darunter die Clinical Trials Session der MDA Clinical & Scientific Conference – und zielt darauf ab, den Transfer neuester klinischer Evidenz in die Patientenversorgung zu beschleunigen. Ausdrücklich willkommen sind Beiträge aus industriegeförderten Studien ebenso wie aus akademisch initiierten Investigator-Initiated Trials (IIT).

Ziele der Sitzung

Die Sitzung Clinical Trials Update verfolgt folgende Ziele:

- Präsentation aktuellster, bislang unveröffentlichter Datenschnitte aus klinischen Phase-I-, Phase-II- und Phase-III-Studien bei neuromuskulären Erkrankungen.
- Bereitstellung einer unabhängigen, kommerziell unbeeinflussten wissenschaftlichen Plattform für den Austausch aufkommender klinischer Evidenz.
- Hervorhebung von Fortschritten sowohl aus gesponserten Studien als auch aus akademisch-initiierten Forschungsprojekten.
- Förderung des direkten wissenschaftlichen Dialogs zwischen Studienleiterinnen und -leitern, Klinikern und der neuromuskulären Fachgemeinschaft.

Einreichungsvoraussetzungen und Zulassungskriterien

Abstracts für die Sitzung Clinical Trials Update müssen folgende Kriterien erfüllen:

1	Aktualität der Daten: Die Abstracts müssen den jüngsten, bislang unveröffentlichten Datenschnitt einer laufenden oder kürzlich abgeschlossenen klinischen Studie präsentieren. Daten, die vor Januar 2027 bereits in einer begutachteten Fachzeitschrift veröffentlicht oder auf einem internationalen Kongress vorgestellt wurden, sind nicht zugelassen.
2	Studienphase: Ausschließlich Daten aus der humanen Anwendung in klinischen Studien der Phasen I, II oder III sind zulassungsfähig. Präklinische Daten, In-vitro-Daten oder Tierstudien werden in dieser Sitzung nicht berücksichtigt.
3	Keine zugelassenen Produkte: Die Präsentationen dürfen keine Wirksamkeits- oder Sicherheitsdaten von Substanzen enthalten, die zum Zeitpunkt der Abstract-Einreichung bereits eine Zulassung durch EMA, FDA oder eine vergleichbare nationale Behörde für irgendeine Indikation erhalten haben. Die Sitzung ist ausschließlich Prüfsubstanzen und investigativen Therapien gewidmet.

4	Keine Produkt- oder Firmenwerbung: Abstracts und Präsentationen dürfen keinerlei kommerzielle, werbliche oder produktbezogene Inhalte enthalten. Die Verwendung von Handelsnamen als primäre Bezeichnung oder Werbesprache in Folien oder Abstract-Texten ist strikt untersagt. Zur Identifikation der Prüfsubstanzen sind ausschließlich International Nonproprietary Names (INN) oder Studienidentifikatoren (z. B. ClinicalTrials.gov-NCT-Nummern) zu verwenden.
5	Akademisch-initiierte Studien ausdrücklich erwünscht: Das Wissenschaftliche Komitee begrüßt ausdrücklich die Einreichung von Daten aus akademisch geführten, Investigator-Initiated Trials (IIT). Solche Studien werden mit gleicher wissenschaftlicher Gewichtung und nach identischen Kriterien bewertet wie industriegeförderte Studien.

Details zur Sitzung

Sitzungstitel	Clinical Trials Update bei neuromuskulären Erkrankungen
Datum & Uhrzeit	Donnerstag, 14. Januar 2027 14:00–15:30 Uhr
Sprache	Englisch (Vorträge und Diskussion)
Format	Mündliche Präsentationen (ca. 9 Min. + 3 Min. Diskussion je Abstract)

Hinweise zur Erstellung des Abstracts

Titel: Maximal 150 Zeichen (inkl. Leerzeichen)

Abstract-Text: Strukturiertes Format: Hintergrund, Methoden, Ergebnisse, Schlussfolgerungen. Maximal 300 Wörter.

Studienregistrierung: Pflichtangabe: ClinicalTrials.gov-NCT-Nummer oder gleichwertiger internationaler Studienregistrierungsidentifikator.

Interessenkonflikte: Alle Autorinnen und Autoren müssen finanzielle und nicht-finanzielle Interessenkonflikte gemäß den ICMJE-Empfehlungen offenlegen.

Begutachtung und Auswahl

Alle eingereichten Abstracts werden durch das Wissenschaftliche Programmkomitee des DGM-Kongresses 2027 in einem anonymisierten Peer-Review-Verfahren begutachtet. Auswahlkriterien sind wissenschaftliche Originalität, methodische Qualität, klinische Relevanz sowie die Einhaltung der oben genannten Zulassungsvoraussetzungen. Die Benachrichtigung über die Annahme erfolgt im Oktober 2026. Das Wissenschaftliche Komitee behält sich das Recht vor, Abstracts, die die Sitzungskriterien nicht erfüllen, dem allgemeinen Posterprogramm zuzuweisen.

Einreichungsportal & Fristen

Eröffnung des Einreichungsportals: 20. Mai 2026

Endgültige Einreichungsfrist: 15. September 2026

Einreichung über: [Website](#)

Rückfragen: abstract@conventus.de

Wir freuen uns auf Ihre Einreichungen und begrüßen Sie zu einer anregenden und wissenschaftlich hochwertigen Sitzung beim DGM-Kongress 2027 in Mannheim.