

AMNOG & Evidenzbewertung - Rolle von Fachgesellschaften, KOLs, Krankenkassen, Medizinischer Dienst

Medical Need und Value Story im Fokus

DIE THEMEN

- Rolle von Patienten, Fachgesellschaften und Payern im AMNOG-Prozess
- KOL-Einbindung in die Value Story - Advisory Board Meetings
- Medical Need und Versorgungsverbesserung - mit welcher Evidenz?
- AMNOG, Einzelfallbewertung und Off-Label-Use - Rolle des Medizinischen Dienstes

IHRE REFERENTEN

Dr. Dan Dammann

Techniker Krankenkasse, Hamburg

Dr. Thomas Ecker

Ecker + Ecker GmbH, Hamburg

Dr. Alexandra Giesen

Medical Affairs Business Partner, München

Dr. Andreas Rhode

Medizinischer Dienst Westfalen-Lippe,
Münster

Prof. Dr. med. Bernhard Wörmann

Charité, Universitätsmedizin Berlin

Ziel des Online-Seminars

AMNOG und HTA-Bewertungen sind wichtige Voraussetzungen für den Market Access. Doch auch Einzelfallbewertungen, Kooperationen mit Krankenkassen sowie Zusammenarbeit mit Patienten, Patientenvertretern und Fachgesellschaften sind wichtige Meilensteine.

Dieses Seminar fokussiert auf die Rolle dieser weiteren Stakeholder (über G-BA und GKV-Spitzenverband hinaus) im Market Access und zeigt auf, an welchen Stellen pharmazeutische Unternehmen diese Stakeholder bei der Entwicklung der eigenen Value Story einbinden sollte.

Mit diesem Know-how gelingt Ihnen künftig ein besserer Match von Medical Need und Value Story Ihres Produkts.

Teilnehmerkreis

Dieses Seminar richtet sich an Fach- und Führungskräfte der pharmazeutischen Industrie. Insbesondere Mitarbeiter im Bereich Market Access, Medical Affairs und Healthcare Management werden vom Austausch mit den Referenten profitieren. Ein Grundverständnis des deutschen AMNOG-Prozesses wird hierbei vorausgesetzt.

Ihr Nutzen

- Intensiver Austausch mit verschiedenen Stakeholdern (Fachgesellschaft, Medizinischer Dienst, Krankenkassen)
- Praxis-Know-how von Industriereferenten
- Market Access - mehr als nur der AMNOG-Prozess! Hier erhalten Sie neue Impulse

IHRE REFERENTEN



Dr. Dan Dammann
Techniker Krankenkasse,
Hamburg

Datenanalyst Arzneimittel-Verordnungssteuerung



Dr. Thomas Ecker
Ecker + Ecker GmbH,
Hamburg

Geschäftsführer



Dr. Alexandra Giesen
Medical Affairs Business Partner,
München

Medical Affairs Expertin



Dr. Andreas Rhode
Medizinischer Dienst Westfalen-
Lippe,
Münster

Leiter des Fachreferates Arzneimittel; Neue Untersuchungs- und Behandlungsmethoden (NUB); Leiter der SEG 6 "Arzneimittelversorgung"



Prof. Dr. med. Bernhard Wörmann
Charité, Universitätsmedizin
Berlin

Vorsitzender der Ad-Hoc-Kommission Arzneimittel - Nutzenbewertung (AWMF); Medizinischer Leiter, DGHO Berlin

Ihr Programm von 09:00 - 17:00 Uhr

Start, Begrüßung und technisches Warm-up

Von der zweckmäßigen Vergleichstherapie bis zum Erstattungsbetrag - wo bringen sich externe Fachleute ein?

Dr. Thomas Ecker

- Rolle von Patienten, Patientenvertretern, Fachgesellschaften und Payern in den einzelnen Prozessphasen
- zVT Festlegung durch den G-BA

Medical Need in Übereinstimmung mit dem pharmazeutischen Produkt? Erwartungen und Rolle von Experten und Fachgesellschaften im Rahmen von HTA

Prof. Dr. Bernhard Wörmann

- Stand des Wissens - Leitlinien
- Evidenz, Evidenzlücken und die aktuelle Versorgungslandschaft
- Rolle im Rahmen von AMNOG-Verfahren (zVT-Festlegung, Anhörung beim G-BA) - dos & don'ts

Medical Need in Übereinstimmung mit dem pharmazeutischen Produkt? Versorgungsverbesserung der eigenen Kunden - Ziele der Krankenkassen im Rahmen von HTA

Dr. Dan Dammann

- Rolle im Rahmen von AMNOG-Verfahren - dos & don'ts

Rolle der Medizinischen Dienste in der Evidenzbewertung - AMNOG, Einzelfallbewertung & Off-Label-Use

Dr. Andreas Rhode

In der Praxis: Advisory Boards mit KOLs - keine reine Medical Affairs Domaine

Dr. Alexandra Giesen

- Planung, Vorbereitung und Abstimmung mit beteiligten Stakeholdern
- KOL Mapping
- Programm, Durchführung und Nachbereitung

Die eigene Value Story in Übereinstimmung mit Fachgesellschaften, Ärzten und Patienten

Dr. Thomas Ecker

- Unabhängigkeit der externen Fachleute und Möglichkeiten der Zusammenarbeit
- Interne Umsetzung in Zusammenarbeit mit Clinical Affairs, Regulatory Affairs und Medical Affairs
- Kontaktaufnahme zu KOLs und Fachgesellschaften - über die Fachabteilungen oder separat?

AMNOG & Evidenzbewertung

ANMELDUNG UNTER

service@forum-institut.de
www.forum-institut.de
Webcode 22052003

Tel. +49 6221 500-500
Fax +49 6221 500-555



ANMELDEFORMULAR

Ja, ich nehme teil:

- AMNOG & Evidenzbewertung – Rolle von Fachgesellschaften, KOLs, Krankenkassen, MD
- Ja, ich bin damit einverstanden, dass das FORUM Institut mir Informationen zu Veranstaltungen
 per E-Mail per Telefon übermitteln darf.
Meine Einwilligung kann ich jederzeit widerrufen.

Termin:

Montag, 23. Mai 2022
Online von 09:00 – 17:00 Uhr
Einwahl ab 30 Minuten vor Beginn möglich

Gebühr:

€ 1.190,00 (+ gesetzl. MwSt.)
Die Teilnehmergebühr beinhaltet eine umfangreiche Dokumentation sowie ein Teilnehmerzertifikat (abrufbar in Ihrem Kundenportal).

Name, Vorname

Position/Abteilung

Firma

Straße

PLZ/Ort/Land

Tel./Fax

E-Mail

Ansprechpartner/-in im Sekretariat

Datum, Unterschrift

So funktionieren unsere Online-Seminare

- Online-Seminare - live und interaktiv über Zoom.
- Ihre Zugangsdaten und alle begleitenden Unterlagen immer zugänglich in Ihrem Kundenportal.
- Didaktisch und technisch optimal aufeinander abgestimmtes Konzept mit viel Raum für Ihre Fragen.
- Gratis PreMeeting, um technisch perfekt in Ihre Online-Weiterbildung zu starten.
- Durchgehende Betreuung während des Online-Seminars für einen optimalen Lernerfolg.

AGB

Es gelten unsere Allgemeinen Geschäftsbedingungen (Stand: 01.11.2021), die wir auf Wunsch jederzeit übersenden und die im Internet unter www.forum-institut.de/agb eingesehen werden können.

IHR ANSPRECHPARTNER



Dr. Henriette Wolf-Klein
Bereichsleiterin Healthcare
Tel. +49 6221 500-680
h.wolf-klein@forum-institut.de

