



Arzneimittelsteuerung & Arzneimittelversorgung 2021

IHRE REFERENTEN:



Dr. Antje Behring
Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA),
Berlin

Kommissarische Leiterin der Abteilung
Arzneimittel



Prof. Dr. Karl Broich
Bundesinstitut für Arzneimittel und
Medizinprodukte, Bonn

Präsident



Dr. Antje Haas
GKV-Spitzenverband, Berlin

Abteilungsleiterin Arznei- und Heilmittel



Prof. Josef Hecken
Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA),
Berlin

Unparteiischer Vorsitzender



Michael Hennrich, MdB
CDU/CSU-Bundestagsfraktion, Berlin

Berichterstatter für den Bereich
Arzneimittelversorgung und Apotheken



Dr. Henrik Matthies
hih - health innovation hub des
Bundesministeriums für Gesundheit,
Berlin

Managing Director



Thomas Müller
Bundesministerium für Gesundheit,
Berlin

Leiter der Abteilung 1 „Arzneimittel,
Medizinprodukte und Biotechnologie“



**Dr. Goentje-Gesine
Schoch**
Techniker Krankenkasse, Hamburg

Leiterin Arzneimittelverordnungs-
steuerung

und viele weitere Experten freuen sich auf den Austausch mit Ihnen!

TAGUNGSLEITER TAG 1



Dr. Olaf Pirk

Olaf Pirk Consult, Nürnberg

Inhaber

TAGUNGSLEITER TAG 2



Prof. Burkhard Sträter

Sträter Rechtsanwälte, Bonn

Partner

WEITERE REFERENTEN



Susanne Dolfen

AOK Nordost –
Die Gesundheitskasse, Potsdam

Leiterin Arzneimittelversorgung



Dr. Alexander Natz, LL.M.

Novacos Rechtsanwälte, Düsseldorf

Partner



Prof. Dr. Jochen Maas

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH

Geschäftsführer Forschung & Entwicklung



Dr. Jörg Mahlich

Janssen-Cilag GmbH, Neuss

Head Health Economics & Outcome
Research



Dr. Sibylle Steiner, MBA

Kassenärztliche Bundesvereinigung,
Dezernat Versorgungsmanagement
Geschäftsbereich Ärztliche und
veranlasste Leistung, Berlin

Dezernentin

Tag 1 – Vormittag

Moderation: Dr. Olaf Pirk

Neue Datenkörper in Nutzenbewertung & Erstattungsbeitragsverhandlung

Dr. Antje Haas

Hochpreisige Arzneimittel – Krankenkassenverträge vor und/oder nach der Nutzenbewertung?

Dr. Alexander Natz

- Verträge mit einzelnen Krankenkassen?
- Welche Risk-Sharing-Modelle sind denkbar und verhandelbar?
- Besonderheiten der stationären Versorgung
- Zell- und Gentherapien/Vertragsgestaltung?

Hochpreisige Therapien im GKV-System

- Reform des MorbiRSA

Diskussionsrunde: Hochpreisige Therapien im GKV-System – durch GSAV, GKV-FKG drängendste Probleme gelöst?

Tag 1 – Nachmittag

Update AMNOG – was ändert sich 2020/2021?

Dr. Antje Behring

- RWE-Daten in der Nutzenbewertung?

Neue Möglichkeiten der Arzneimittelentwicklung – im Einklang mit HTA-Anforderungen?

Dr. Jörg Mahlich

- EU, USA und nationale Besonderheiten

RWE – Welche Daten nutzen künftig Krankenkassen in der Versorgungs- steuerung?

Dr. Goentje-Gesine Schoch

Datennutzung im Rahmen von Bewertungsverfahren?

Dr. Olaf Pirk

Diskussionsrunde: RWE Datennutzung

Hier treffen Sie die Player von BfArM bis GKV-Spitzenverband

Tag 2 – Vormittag

Moderation: Prof. Burkhard Sträter

Arzneimittelmarkt 2021 – welche Neuerungen sind zu erwarten?

Thomas Müller

- EU-HTA – Harmonisierung der HTA-Dossieranforderungen?
- Neue Formen der Evidenz für HTA und Zulassung?
- Digitalisierung – mit Impact auch für die Arzneimittelversorgung?
- Globalisierung, Konzentrationsprozesse und Lieferengpässe: Was macht das BMG?

Arzneimittelentwicklung & -information 2021

Prof. Dr. Karl Broich

- KI und Digitalisierung – Chancen für die Arzneimittelentwicklung
- Versorgungsdaten & Arzneimittelinformation – Nutzung der DIMDI Register für Versorgungslösungen?

Forschungsförderung – Schaffung optimaler Rahmenbedingungen

Prof. Dr. Jochen Maas

- Neuerungen durch das Forschungszulagengesetz
- Antibiotika-Forschung, so gestärkt?

Arzneimittelversorgung sicherstellen & Lieferengpässe verhindern

Michael Hennrich, MdB

- Eine Aufgabe für die Politik?
- Zusammenspiel in Europa – neue Regeln für Export, Import, Parallelimport?

Exkurs: Digitale Medizinprodukte: Das DVG Fast-Track-Verfahren

Dr. Henrik Matthies

Tag 2 – Nachmittag

Brexit – Arzneimittelexport nach UK und von UK – Status quo

Prof. Burkhard Sträter

Arzneimittelinformation beim Arzt 2020 – Informationen zur Nutzenbewertung von neuen Arzneimitteln

Dr. Sibylle Steiner, MBA

Die richtigen Anreize im GKV-System setzen: finanzierbare, hochwertige Arzneimittelversorgung

Prof. Josef Hecken

- Orphan Drugs – passt die Incentivierung noch?
- Orphan Drug Status bei bis zu 2000 Patienten in der EU
- 50 Mio Grenze für AMNOG-Bewertung
- Orphanisierung – gibt es diese?
- Biosimilars – Aut Idem, nach welchen Regeln?

MEINE EINLADUNG AN SIE

2020 werden viele Auswirkungen aktueller Gesetze (GSAV, GKV-FKG, Forschungszulagengesetz...) spürbar.

Diese Konferenz bringt Sie in 2 Tagen auf den aktuellsten Stand hinsichtlich AMNOG-Verfahren und Arzneimittelsteuerung in der GKV. Sie adressiert ebenso die aktuellen Maßnahmen zur Sicherung der Arzneimittelversorgung.

Hier treffen Sie die Player und erhalten Informationen aus erster Hand zu AMNOG-/HTA-Themen, Digitalisierung, Krankenkassenverträgen u.v.m.

Kompakter können Sie sich nicht informieren!

IHR NUTZEN

- 2 Tage komprimierte Informationen zu allen gesundheitspolitisch relevanten Themen
 - Hier treffen Sie die Player im Gesundheitssystem
 - Networking – hier trifft sich die Healthcare-Branche
-

TEILNEHMERKREIS

Diese gesundheitspolitische Konferenz richtet sich an Geschäftsführer und Führungskräfte der pharmazeutischen Industrie sowie aus Krankenkassen.

Leitende Mitarbeiter der Abteilungen Gesundheitspolitik und Market Access werden vom Austausch besonders profitieren.

ZEITPLAN

Mittwoch, 25. März 2020
von 09:00 – 18:00 Uhr Konferenz
anschließendes Get-together

Donnerstag, 26. März 2020
von 09:00 – 17:00 Uhr Konferenz

Unser Qualitätsversprechen

Wir arbeiten nach den IMI-Qualitätskriterien. Eine Gesamtbewertung durch 2701 Teilnehmer in 348 Seminaren ergab die Schulnote 1,6 für unsere Gesamtleistung (Erhebungszeitraum 10/17 - 9/18).

ANMELDUNG UNTER

www.forum-institut.de
service@forum-institut.de
Webcode 2003235
Tel. +49 6221 500-500
Fax +49 6221 500-555

Gebühr:

€ 1.990,- (+ gesetzl. MwSt.)

Veranstaltungsort:

Mercure Hotel MOA Berlin

Stephanstr. 41 · 10559 Berlin

Tel. +49 30 394043-0 · Fax +49 30 394043-999



AGB

Es gelten unsere Allgemeinen Geschäftsbedingungen (Stand: 01.01.2016), 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

Bereichsleitung

Pharma & Healthcare

Tel. +49 6221 500-680

h.wolf-klein@forum-institut.de