

Biosimilars 2021

DIE THEMEN

- Biosimilar-Markteintritte in Deutschland und europaweit
- Biosimilars in der Festbetragsgruppe
- §40 Arzneimittelrichtlinie - wirtschaftlichere Verordnungsweise?
- KV-Quotensystem obsolet?
- Biosimilar-Versorgungssteuerung noch im Krankenkassenfokus?

IHRE REFERENTEN



Bork Bretthauer

-Tagungsleiter-
Pro Generika e.V., Berlin

Geschäftsführer



Dr. Wolfgang Krombolz

Kassenärztliche Vereinigung Bayerns,
München

Vorsitzender des Vorstands



Dr. André Breddemann

BARMER, Wuppertal

Abteilungsleiter Arzneimittel



Susanne van der Beck

IQVIA Commercial GmbH & Co. OHG,
Frankfurt

Director, Key Account Management



Prof. Josef Hecken

Gemeinsamer Bundesausschuss
(G-BA), Berlin

Unparteiischer Vorsitzender



Dr. Michael Viapiano

Kassenärztliche Vereinigung
Baden-Württemberg, Karlsruhe

Leiter des Geschäftsbereichs
Qualitätssicherung und Verordnungs-
management, Direktor der Bezirks-
direktion Karlsruhe

Ziel der Tagung

Verordnungssteuerung bei Biosimilars – das ist auch in 2021 ein wichtiges gesundheitspolitisches Thema. Diese Online-Tagung bringt Sie auf den aktuellsten Stand aus Festbeträgen, Quoten, Krankenkassenverträgen und künftigem Aut-idem in diesem Bereich.

Hier erhalten Sie kompaktes Know-how für die Zusammenarbeit mit den Stakeholdern im System und können Markteintritt und Marktdurchdringung Ihrer Biosimilar-Produkte besser steuern.

Teilnehmerkreis

Diese Fachtagung richtet sich an Fach- und Führungskräfte der Healthcare-Industrie sowie aus Krankenkassen und KVen, die Biosimilars auf den Markt bringen wollen bzw. deren Verordnung steuern möchten.

Ihr Programm von 09:00 – 17:00 Uhr

Biosimilar-Wettbewerb – Deutschland & Europa

- Einfluss von Biosimilar-Markteintritten auf Preis, Marktanteile und die Patientenversorgung in Europa
- Aktuelle Entwicklung in Deutschland

Biosimilars – aus der Arbeit des G-BA

- Mehr Festbetragsgruppen bei Biosimilars – Vom gesetzlichen Auftrag zur Umsetzung
- §40 Arzneimittelrichtlinie – Beitrag zur wirtschaftlicheren Verordnungsweise von Biologika und Biosimilars?

KV-Quotensystem im Biosimilars-Bereich künftig obsolet?

- Regionale Biosimilarsteuerung noch im Fokus?
- Konsequenzen für die Wirtschaftlichkeitsprüfung

Versorgung mit Biosimilars aus Perspektive der BARMER

- Sind Biosimilars integraler Bestandteil einer wirtschaftlichen Versorgung mit biotechnologischen Arzneimitteln?

Biosimilars: Wie gelingt die Quadratur des Kreises aus Wettbewerb, Einsparungen und Versorgungssicherheit?

Biosimilars – Erkenntnisse aus der Versorgung in Bayern

ANMELDUNG UNTER

www.forum-institut.de
service@forum-institut.de
Webcode 2107235
Tel. +49 6221 500-500
Fax +49 6221 500-555

Termin:

Mittwoch, 21. Juli 2021

Einwahl ab ca. 30 min. vor Beginn möglich.

Gebühr:

€ 1.190,- (+ gesetzl. MwSt.)



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