

Biosimilars 2022 – Start von Aut idem?

Substitution in der Apotheke ab August 2022 –
aktueller Stand des Regelungsverfahrens

DIE THEMEN

- Biosimilarumsätze – wo „lohnt“ die Substitution?
- Verhinderung von Retax in der Apotheke
- Krankenkassen-Rabattverträge

IHRE REFERENTEN



Ulrike Fahrland, MBA

Kassenärztliche Vereinigung
Westfalen-Lippe, Dortmund

GB Verordnungsmanagement,
Beratende Apothekerin



Prof. Josef Hecken

Gemeinsamer Bundesausschuss
(G-BA), Berlin

Unparteiischer Vorsitzender



Dr. Holger Knoth

Universitätsklinikum Carl Gustav Carus
an der Technischen Universität
Dresden, Dresden

Leiter der Klinik-Apotheke



Dr. Ulf Maywald

AOK Plus - Die Gesundheitskasse für
Sachsen und Thüringen, Dresden

Geschäftsbereich Arzneimittel/
Heilmittel



Dr. Holger Neye

Kassenärztliche Vereinigung
Nordrhein, Düsseldorf

Pharmakotherapieberatung



**Dr. Christian Stallberg,
LL.M.**

NOVACOS Rechtsanwälte,
Düsseldorf

Rechtsanwalt/Partner



Susanne van der Beck

IQVIA Commercial GmbH & Co. OHG,
Frankfurt

Director, CoE Biosimilars



Frank Weißenfeldt

Apotheken-Rechen-Zentrum GmbH,
Darmstadt

Business Development

Biosimilars 2022 - Start von Aut idem?

Ziel der Fachtagung

Mitte März wird der G-BA das Stellungnahmeverfahren für die Aut idem-Substitution in der Apotheke starten. Bis Mitte August wird es zum Beschluss darüber im G-BA-Plenum kommen.

Diese Fachtagung informiert Sie über den aktuellen Regelungsstand und gibt Ihnen die Möglichkeit zum Austausch mit den Stakeholdern aus G-BA, Krankenkassen, KVen, Anwendern und weiteren Beteiligten. Wie bereiten sich die Player auf Aut idem vor? Was bedeutet das für den Market Access und das Healthcare Management? Hier bekommen Sie Informationen aus erster Hand!

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

Biosimilars Substitution in der Apotheke – aktueller Stand des Regelungsverfahrens

Prof. Josef Hecken

Biosimilarumsätze aktuell und kommende Patentabläufe – wo „lohnt“ sich die Aut idem-Substitution?

Susanne van der Beck

Aut idem in der Apotheke – was steht auf den Rezepten?

Frank Weißenfeldt

- Welche Biosimilars verordnet der Arzt bzw. die Ärztin?
- Welche Arzneimittel werden in der Apotheke abgegeben?
- Wie kann Retax verhindert werden?

Konsequenzen für Krankenkassen

Dr. Ulf Maywald

- Krankenkassen-Rabattverträge – wie kann es (weiter)gehen?
- Ist der Austausch in der Apotheke in Zeiten von securpharm, eRezept und ePA wirklich ein Problem für die Arzneimittelsicherheit?
- Sind Retax-Befürchtungen real?

Konsequenzen der Substitutionsregeln für künftige Arzneimittelvereinbarungen von KVen

Dr. Holger Neye

Aktuelle Biosimilar-Versorgung aus der Perspektive einer KV – ändert Aut idem etwas?

Ulrike Fahrland

Folgen für den Biosimilareinsatz im Krankenhaus?

Dr. Holger Knoth

ANMELDUNG UNTER

www.forum-institut.de
service@forum-institut.de
Webcode 22042000
Tel. +49 6221 500-500
Fax +49 6221 500-555

Termin:

Mittwoch, 27. April 2022

Einwahl ab ca. 30 min. vor Beginn möglich.

Gebühr:

€ 1.190,- (+ gesetzl. MwSt.)



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

Bereichsleitung Pharma & Healthcare

Tel. +49 6221 500-680

h.wolf-klein@forum-institut.de

