

Biosimilars 2023 - die Aut idem-Regeln

Biosimilar-Substitution - das sind die neuen Anforderungen

Moderation: Dr. Christan Stallberg, LL.M.

Rechtsanwalt/Partner; NOVACOS Rechtsanwälte, Düsseldorf

DIE THEMEN

- Anwendungsgebiete/Indikationen und Referenzarzneimittel
- Dokumentation von Aut idem?
- Biosimilars-Substitution in anderen EU-Ländern
- Biosimilars unter Rabattvertrag
- Regionale Arzneimittelsteuerung - noch im Fokus?

ZIEL DER FACHTAGUNG:

Im März hat der G-BA das Stellungnahmeverfahren für die Aut idem Substitution in der Apotheke gestartet. 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, Krankenkasse, KV, 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!

WER SOLLTE TEILNEHMEN?

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.

IHRE REFERENTEN



Detlef Böhler

BARMER Wuppertal
Leiter Arzneimittel



Prof. Josef Hecken

Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA),
Berlin
Unparteiischer Vorsitzender



Dr. Peter Killian

Kassenärztliche Vereinigung Bayerns,
München
Leiter Team Arzneimittel;
Referat Vertragspolitik und Arzneimittel



Prof. Dr. Wolf-Dieter Ludwig

Arzneimittelkommission der deutschen
Ärzteschaft, Berlin
Vorsitzender



Meike Madelung

IQVIA Commercial GmbH & Co.OHG,
Frankfurt
Senior Consultant Thought Leadership

Biosimilars 2023 - die Aut idem-Regeln

Ihr Programm von 09:00 - 17:00 Uhr

Tagungsleitung: Dr. Christian Stallberg, LL.M.; Partner; NOVACOS Rechtsanwälte, Düsseldorf

Aut idem bei Biosimilars - aktueller Stand

Prof. Josef Hecken

- Anwendungsgebiete/Indikationen und Referenzarzneimittel bei Aut idem
- Aut idem auch in Anwendungsbereichen mit hoher Rabattvertragsquote?

Automatische Substitution bei Biosimilars: Position der AkdÄ

Prof. Dr. Wolf-Dieter Ludwig

- Rahmen der Aufklärung
- Vermeidung von Nocebo-Phänomenen
- Pharmakovigilanz

Rechtliche Herausforderungen der automatischen Substitution von Biologika

Dr. Christian Stallberg, LL.M.

Biosimilars in anderen Ländern der EU und das Verhalten der Märkte

Meike Madelung, MBA

- Entwicklung und Prognose der Biosimilarquote im EU-Vergleich inkl. UK
- Neues französisches System der Biosimilars-Erstattung und die Wirkung

Biosimilars unter Rabattvertrag - was ändert sich durch Aut idem?

Detlef Böhler

Regionale Arzneimittelsteuerung bei Biosimilars – ein Blick nach Bayern

Dr. Peter Killian

MEHR INFORMATIONEN

www.forum-institut.de
Webcode 22 102000
service@forum-institut.de
Tel. +49 6221 500-500
Fax +49 6221 500-555

Gebühr:

€ 1.190,00 (+ gesetzl. MwSt.)

Termin:

Freitag, 28. Oktober 2022

Online von 09:00 - 17:00 Uhr

Einwahl ab 30 Minuten vor Beginn möglich



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