

Datenquellen für das AMNOG-Verfahren

Nutzung von PROs, Registern... für die Nutzenbewertung

DIE THEMEN

- Nutzung von Registerdaten
- Lebensqualitätsdaten in Registern?
- Nutzenbewertungsstatistik
- Patient Reported Outcomes und deren Statistik

Ziel der Fachtagung

Gerne lade ich Sie zur Fachtagung nach Berlin ein. Ziel ist es, über die möglichen Datenquellen für das AMNOG-Dossier zu diskutieren und die Knackpunkte der Nutzung zu evaluieren.

Nach Tagungsende wissen Sie um die Möglichkeiten der Inklusion von Nicht-RCT-Daten (Registerdaten, PROs...) ins Dossier und kennen die statistischen Optionen/Limitationen.

Teilnehmerkreis

Diese Fachtagung richtet sich an Fach- und Führungskräfte der Healthcare-Industrie, die Daten zum Nutzendossier beisteuern, Daten evaluieren oder im Dossier aggregieren. Insbesondere angesprochen sind daher Mitarbeiter aus den Bereich Outcomes Research und Market Access.

IHRE REFERENTEN



Dr. Florian Csintalan

Roche Pharma AG,
Grenzach-Wyhlen

Senior HTA & Value Strategy Manager



PD Dr. Lutz Nährlich

Justus-Liebig-Universität Gießen,
Gießen

Oberarzt, Zentrum für Kinderheilkunde und Jugendmedizin



Dr. Carsten Schwenke

SCO:SSiS,
Berlin

Statistical Consultant



Prof. Dr. Jürgen Windeler

Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen (IQWiG),
Köln

Institutsleiter

Datenquellen für das AMNOG-Verfahren

09:00 Uhr

Nutzung von Registerdaten

Prof. Dr. Jürgen Windeler

- Erhebung versorgungsnaher Daten und Aufbereitung
- Umsetzung der Rapid Reports in der Praxis

10:00 Uhr

Patientenregister - was kann es leisten?

PD Dr. Lutz Nährlich

- Möglichkeiten der Nutzung auch im HTA-Bereich?
- Lebensqualität - in Registern messbar?

10:45 Uhr Kaffeepause

11:00 Uhr

Erhebung von Lebensqualität in Registern

Florian Csintalan

12:00 Uhr Gemeinsames Mittagessen

13:30 Uhr

Nutzendossier - Daten & Statistik im Fokus

Carsten Schwenke

- Patientenrelevante Endpunkte und deren Analyse (Dossier versus klinischer Studienreport)
- Surrogate; Metaanalysen; Indirekte Vergleiche; Herleitung des Zusatznutzens
- Studienmethodik 2020: Studiendesigns über das klassische RCT hinaus
- Umgang mit Confoundern

14:30 Uhr

Patient Reported Outcomes

Florian Csintalan

- Was ist erhebbar?
- Validierung und Minimal Important Difference (MID)?
- Akzeptanzkriterien von PROs für den G-BA

15:30 Uhr Kaffeepause

15:45 Uhr

Statistische Knackpunkte von PROs

Carsten Schwenke

- Modelle zum Ersetzen fehlender Werte
- Besonderheiten von Analysen

17:00 Uhr Ende der Fachtagung

MEHR INFORMATIONEN

www.forum-institut.de

Webcode 2008233

service@forum-institut.de

Tel. +49 6221 500-500

Fax +49 6221 500-555

Gebühr:

€ 1.190,00 (+ gesetzl. MwSt.)

Termin/Veranstaltungsort:

27. August 2020 von 09:00 - 17:00 Uhr

Hotel Sheraton Offenbach

Tel. +49 69 82999-0



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

Bereichsleiterin Healthcare

Tel. +49 6221 500-680

h.wolf-klein@forum-institut.de