

EU-HTA: Dossievorbereitung und Joint Scientific Consultations

Inklusive Erläuterungen zum neuen Draft Implementing Act:
Joint Clinical Assessments

DIE THEMEN

- Organisatorische Vorbereitung in Unternehmen im Vorfeld des eigentlichen EU-HTA-Dossier-Schreibens
- EU-HTA Dossier statt AMNOG-Dossier schreiben?
Gemeinsamkeiten / Unterschiede
- Joint Scientific Consultations - aktuelle Vorbereitungen und Beratungen in der Übergangszeit
- Konsequenzen aus dem Draft Implementing Act: Joint Clinical Assessments

IHRE REFERENT*INNEN



Dr. Thomas Ecker
Ecker + Ecker GmbH, Hamburg



Dr. Katja Ritz-Jansen
Ecker + Ecker GmbH, Hamburg



Anja Rettelbach
MSD Sharp & Dohme GmbH,
München



Dr. Stephanie Said
Gemeinsamer Bundesausschuss
(G-BA), Berlin

Ziel des Webcasts

Dieser Webcast konzentriert sich auf die aktuellen Vorbereitungen der EU-HTA-Dossiers sowie die interne Organisation in pharmazeutischen Unternehmen.

Darüber hinaus bietet er Einblicke in die regulatorischen Entwicklungen der Implementing Acts (insb. aktueller Draft des Joint Clinical Assessments) und die laufenden Beratungen im G-BA während der Übergangszeit. Hier stehen die bevorstehenden Joint Scientific Consultations im Fokus.

Teilnehmende können aus erster Hand von Praktikern erfahren, wie sie sich optimal auf ihre EU-HTA-Verfahren vorbereiten können.

Wer sollte teilnehmen?

Dieser Webcast richtet sich an Fach- und Führungskräfte der pharmazeutischen Industrie, die neue Arzneimittel auf den Markt bringen. Insbesondere Mitarbeitende der Abteilungen Klinische Entwicklung, Outcomes Research und Market Access werden wertvolle Informationen zu Studienplanung und künftigen Market Access-Vorbereitungen erhalten.

Ihr Nutzen

- Austausch mit Expert*innen aus Industrie und G-BA
- Aktuellste Informationen zu Dossier-vorbereitungen und Beratungen in der Übergangszeit
- Teil einer Webcast-Reihe, die Sie zu Vorzugskonditionen buchen können

IHRE REFERENT*INNEN



Dr. Thomas Ecker

Ecker + Ecker GmbH, Hamburg

Geschäftsführer



Anja Rettelbach

MSD Sharp & Dohme GmbH,
München

Health Technology Assessment (HTA)



Dr. Katja Ritz-Jansen

Ecker + Ecker GmbH, Hamburg

Senior Manager

Einen besonderen Schwerpunkt ihrer Arbeit bildet die Beratung zu EU-HTA und deren Auswirkungen auf AMNOG



Dr. Stephanie Said

Gemeinsamer Bundesausschuss
(G-BA), Berlin

Scientific Advisor; Head of HTA subgroup on Joint Scientific Consultations, Head of EUnetHTA 21 JSC Secretariat

Ihr Programm im Überblick

09:00 Uhr Eröffnung und Einführung

09:15 Uhr

Organisatorische Vorbereitung in Unternehmen im Vorfeld des eigentlichen EU-HTA-Dossier-Schreibens

Anja Rettelbach

- Erwartungen an EU-HTA
- Vorbereitung an die komplexen Herausforderungen

10:15 Uhr Kaffeepause

10:30 Uhr

EU-HTA Dossier statt AMNOG-Dossier schreiben? Gemeinsamkeiten / Unterschiede - welcher Weg ist der effizienteste?

Dr. Thomas Ecker

- Erfahrung aus Joint Action 3
- Kommunikation als zentrale Herausforderung
- AMNOG-Strategie 2.0

11:50 Uhr Kurze Pause

12:00 Uhr

Joint Scientific Consultations - aktuelle Vorbereitungen und Beratungen in der Übergangszeit

Dr. Stephanie Said

13:00 Uhr

Joint Clinical Assessment - was wir durch den Draft-Implementing Act wissen und was offen bleibt

Dr. Katja Ritz-Jansen

- Auswirkungen auf AMNOG
- Erwartungen zu den folgenden Implementing Acts

14:00 Uhr Webcastsende

EU-HTA: Dossievorbereitung und Joint Scientific Consultations

ANMELDUNG UNTER

service@forum-institut.de
www.forum-institut.de
Webcode 24052001

Tel. +49 6221 500-500
Fax +49 6221 500-555



ANMELDEFORMULAR

Ja, ich nehme teil:

EU-HTA: Dossievorbereitung und Joint Scientific Consultations

Ja, ich bin damit einverstanden, dass das FORUM Institut mir Informationen zu Veranstaltungen
 per E-Mail per Telefon übermitteln darf.
Meine Einwilligung kann ich jederzeit widerrufen.

Name, Vorname

Position/Abteilung

Firma

Straße

PLZ/Ort/Land

Tel./Fax

E-Mail

Ansprechpartner/-in im Sekretariat

Datum, Unterschrift

Termin:

Mittwoch, 15. Mai 2024 - online
von 09:00 - 14:00 Uhr
Einwahl ab 30 Min. vor Beginn möglich

Gebühr:

€ 890,00 (+ gesetzl. MwSt.)
Die Teilnahmegebühr beinhaltet eine Dokumentation zum Download, ein Zertifikat, den Zugang zum Learning Space sowie technische Betreuung einschließlich PreMeeting.

Weitere Informationen:

Dieser Webcast ist Teil einer Webcastserie.
Informationen zu den weiteren Webcasts finden Sie auf unserer Website mit dem Webcode 10026

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.

IHRE ANSPRECHPARTNERIN



Dr. Henriette Wolf-Klein
Bereichsleiterin Healthcare
Tel. +49 6221 500-680
h.wolf-klein@forum-institut.de

