

Health Economics & Outcomes Research-Lehrgang

Hier erhalten Sie fundiertes gesundheitsökonomisches Know-how für Ihre Arbeit in Industrie und Krankenkasse

DIE THEMEN

- Studientypen für Zulassung, HTA und Versorgung
- AbDE und späte Nutzenbewertung
- Epidemiologische Daten & Outcome-Daten
- Health Economic Modelling
- Outcome Research und Big Data

IHRE REFERENTEN



Hans-Holger Bleß
inav - privates Institut für
angewandte
Versorgungsforschung GmbH,
Berlin



**Dr. Thomas M.
Zimmermann**
Lilly Deutschland GmbH, Bad
Homburg



Friedhelm Leverkus
Pfizer Deutschland GmbH,
Berlin

Ziel des Lehrgangs

Dieser Lehrgang macht Sie fit in Sachen Gesundheitsökonomie und Outcomes Research - immer mit einem Fokus auf die AMNOG-Perspektive und EU-HTA.

Sie lernen Aussagekraft und Relevanz verschiedener Studientypen für Zulassung, HTA und die Versorgungsrealität, erfahren Konzepte des Health Economic Modellings und wissen welchen Impact die Digitalisierung auf Ihr Outcome Research haben kann.

Teilnehmerkreis

Dieses Seminar richtet sich an Fach- und Führungskräfte der Healthcare-Industrie, die tiefes Know-how im Bereich Health Economics und Outcomes Research benötigen sowie Anknüpfungspunkte zum AMNOG-Prozess haben.

Angesprochen sind besonders Mitarbeiter im Bereich Evidence Based Medicine, HEOR und HTA. Ebenfalls angesprochen sind Mitarbeiter von Krankenkassen, die Daten analysieren bzw. Versorgungsforschung betreiben.

Ihr Nutzen

- Drei ausgewiesene HTA- und Gesundheitsökonomie-Experten fokussieren auf die Essentials
- Kompaktes Know-how in interaktiven Online-Sessions an zwei Tagen
- Genügend Raum zur Diskussion von Modellierung-Konzepten, Studiendesigns und einem Blick nach Europa

IHRE REFERENTEN

Hans-Holger Bleß

inav - privates Institut für angewandte Versorgungsforschung GmbH, Berlin
Partner und Geschäftsführer

Friedhelm Leverkus

Pfizer Deutschland GmbH, Berlin
Director Health Technology Assessment & Outcomes Research

Dr. Thomas M. Zimmermann

Lilly Deutschland GmbH, Bad Homburg
Head of HEOR & RWE Germany, Medical Affairs

Tag 1 von 09:00 - 17:00 Uhr

Einführung in den virtuellen Tagungsraum, Vorstellungsrunde am Whiteboard

Grundlagen: Studientypen für Zulassung, HTA und Versorgung

- Klassifizierung von Studientypen
- Interne vs externe Validität

Studien und HTA

- Anforderungen der Zulassungsbehörden vs. Anforderungen der HTA-Behörden
- Patientenrelevante Endpunkte und Surrogate
- IQWiG-Methodenpapier
- IQWiG-Vorschlag und G-BA Spruchpraxis
- Studiendesigns für Comparative Effectiveness Research
- RCTs und Pragmatic Trials
- Beschleunigte Zulassungsverfahren
- Orphan Drugs
- Einarmige Studien

Ihr Programm für beide Tage

Willkommen in der Versorgungsrealität - Arten von Beobachtungsstudien

- Register und Registerstudien
- Kohortenstudien
- Historische Kontrollen
- Kassendaten/Electronic Health Records
- RWE im Licht von Zulassungsbehörden und HTA

AbDE und späte Nutzenbewertung durch Register?

- IQWiG und G-BA Perspektive

Diskussion des Industrie-Vorschlags im virtuellen Tagungsraum

Bias und Biaskontrolle in Beobachtungsstudien

- Causal Modelling
- Propensity Scores und Matching
- Negative Controls

Tag 2 von 09:00 - 17:00 Uhr

Epidemiologische Daten und Studien im HTA-Umfeld

- Epidemiologische Daten und Outcome Daten für Launch/HTA
- Analyse epidemiologischer Studien
- Studien für Marktforschung und Forecasting:
 - Schätzung potenzieller Märkte (Patienten-Segmentierung, Zielpopulation)
 - Portfolioentscheidungen: Größe der Zielpopulation, Kosten vergleichbarer Medikamente

Health Economic Modelling

- Budget-Impact-Analysen
- Cost effectiveness
- Kosten im AMNOG-Prozess
- Kosten-Nutzen-Bewertung

Health Technology Assessment in Europa

- Gesundheitsökonomie in Europa: Konzeptionelle Differenzierungsmerkmale (Nutzwerte wie bspw. QALYs, Effizienzgrenze)
- NICE based System vs. EU-System

Warum keine QALYs in Deutschland ?

- QALYS = Lebensqualität? Ein Blick in die ökonomische Theorie
- Annahmen und Voraussetzungen: Morgenstern, Duru, Kahnemann

Praktische Beispiele zur Diskussion

Chancen der Digitalisierung

Dr. Thomas M. Zimmermann

- Outcome Research in Zeiten von Big Data-Initiativen
- eGK und ePA
- DiGA
- Blockchain

Health Economics & Outcomes Research-Lehrgang

ANMELDUNG UNTER

service@forum-institut.de
www.forum-institut.de
Webcode 2102232

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



ANMELDEFORMULAR

Ja, ich nehme teil:

Health Economics & Outcomes
Research-Lehrgang

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.

Termin/Veranstaltungsort:

24. - 25. Februar 2021

1. Tag: 09:00 - 17:00 Uhr; 2. Tag: 09:00 - 17:00 Uhr
Online im Büro / im Homeoffice

Gebühr:

€ 1.690,00 (+ gesetzl. MwSt.)
inkl. hochwertiger Dokumentation zum Download
und Zertifikat.

Name, Vorname

Position/Abteilung

Firma

Straße

PLZ/Ort/Land

Tel./Fax

E-Mail

Ansprechpartner/-in im Sekretariat

Datum, Unterschrift

So funktionieren unsere Online-Seminare

- Unsere Online-Seminare finden im Internet, live und interaktiv via Zoom statt.
- Sie erhalten vorab eine kurze Anleitung zur Nutzung von Zoom Online-Seminaren.
- 48 Stunden vor dem Online-Seminar übermitteln wir Ihnen die Zugangsdaten per E-Mail.
- Nutzen Sie zur Übertragung des Tons ein Headset, Lautsprecher oder das Telefon.
- Sehen Sie die Präsentation der Referenten.
- Stellen Sie über die Audio- oder Chat-Funktion Ihre Fragen und diskutieren Sie mit den Referenten sowie den anderen Teilnehmern.

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

