

Health Economics & Outcomes Research-Lehrgang

Zulassungs- und
AMNOG-Perspektive
sowie die
Versorgungsrealität

DIE THEMEN

- Studientypen für Zulassung, HTA und Versorgung
- ABDE und späte Nutzenbewertung
- Epidemiologische Daten und 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

Dieser Lehrgang 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 (aus HTA- und AMNOG-Perspektive)
- 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

Grundlagen: Studientypen für Zulassung, HTA und Versorgung

- Klassifizierung von Studientypen
- Interne vs. externe Validität
- Evidenzhierarchien in der Nutzenbewertung

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
- Industrie-Vorschlag

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

Chancen der Digitalisierung

- 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 2010238

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:

5. - 6. Oktober 2020 in Berlin
1. Tag: 09:00 - 17:00 Uhr
2. Tag: 09:00 - 17:00 Uhr

Adina Apartment Hotel Checkpoint Charlie
Krausenstr. 35-36
10117 Berlin
Tel. +49 30 200 767 0
Fax +49 30 200 767 599

Name, Vorname

Position/Abteilung

Firma

Straße

PLZ/Ort/Land

Tel./Fax

E-Mail

Ansprechpartner/-in im Sekretariat

Datum, Unterschrift

Gebühr:

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

*Präsenz oder online?

Wir behalten uns vor, die Veranstaltung kurzfristig
aus Pandemie-Gründen zu virtualisieren.
Falls Sie nur online dabei sein möchten, sprechen
Sie uns bitte frühzeitig an.

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

