

Kommt Bewegung in den Antidiabetika-Markt?

Die Themen

Studienplanung,
Nutzenbewertung
und Reimbursement

- Klinische Entwicklung und Studiendesign
- Aktuelle Erfahrungen in der frühen Nutzenbewertung
- Studien unter AMNOG Bedingungen:
Neubewertung und Auswirkungen auf den Market Access
- Pricing in Deutschland und Europa
- Kassenleistungen in der Versorgungsoptimierung

Ihre Referenten

Alexander Fröhlich
Abbott GmbH & Co. KG, Wiesbaden

Thomas Müller
Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA),
Berlin

Dr. Matthias Klüglich
Boehringer Ingelheim Pharma GmbH &
Co. KG, Biberach

Dr. Marco Penske
Boehringer Ingelheim Pharma GmbH &
Co. KG, Ingelheim

Kommt Bewegung in den Antidiabetika-Markt?

Ziel der Fachtagung

Die aktuellen Ereignisse in der Nutzenbewertung von Antidiabetika weisen auf neue Entwicklungen im Diabetesmarkt hin. Auch auf Seiten der Medizinprodukte gibt es mit der Entscheidung zur kontinuierlichen Glukosemessung (CGM) spannende Entwicklungen.

Diese Themen und die daraus resultierenden Schlüsse zur Planung klinischer Studien, sowie zur Nutzenbewertung und der Erstattung sind Gegenstand dieser Fachtagung. Nutzen Sie die Gelegenheit zum intensiven Austausch mit führenden Experten aus dem G-BA und der Industrie.

Sie profitieren vom Know-how der Referenten und erfahren die aktuelle Situation in Deutschland und Europa. Nach diesem Update, können Sie Ihre Entwicklungs- und Reimbursement-Strategien optimal auf die aktuellen Herausforderungen im Markt einstellen.

Teilnehmerkreis

Diese Tagung richtet sich an Geschäftsführer sowie Fach- und Führungskräfte der pharmazeutischen und Medizinprodukte-Industrie, die sich mit den Themen Entwicklung, Market Access und Erstattung von Antidiabetika auseinandersetzen.

Auch Mitarbeiter von Krankenkassen, aus der Gesundheitspolitik und dem Healthcare Management sind herzlich zu der Fachtagung eingeladen.

Ihre Referenten



Alexander Fröhlich
Director Market Access,
Abbott GmbH & Co. KG,
Wiesbaden



Dr. Matthias Klüglich
Head Clinical Research
Germany
Boehringer Ingelheim
Pharma GmbH & Co. KG,
Biberach



Thomas Müller
Arzt und Apotheker,
Leiter Abteilung Arzneimittel
Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA), Berlin



Dr. Marco Penske
Head Market Access and
Health Care Affairs,
Boehringer Ingelheim
Pharma GmbH & Co. KG,
Ingelheim

Ihr Programm im Überblick

Eröffnung

Klinische Entwicklung von Antidiabetika in Zeiten von AMNOG

Dr. Matthias Klüglich

- Studiendesign: Aktuelle Rahmenbedingungen und mögliche Änderungen durch die kommende CHMP Guideline
- Patient reported outcome: Messmethoden und Aussagekraft der Ergebnisse
- Zulassungsstudien und AMNOG – Wahl der zweckmäßige Vergleichstherapie
- Nicht-interventionelle Studien im Bereich Diabetes

Frühe Nutzenbewertung bei Antidiabetika – Erfahrungen aus 2016

Thomas Müller

- AMNOG – das „lernende System“ – gibt es Änderungen?
- Neubewertung der Outcome-Studien von
 - Saxagliptin, Sitagliptin
 - Empagliflozin
- Befristeter Zusatznutzen, Studiennachforderungen
- Folgeerkrankungen und Ko-Morbidität – Stellenwert für die Verordnungsfähigkeit und den Zusatznutzen?
- Änderungen im AM-VSG: Konsequenzen für Diabetes und andere chronische Erkrankungen

Neubewertung von Antidiabetika – lessons learnt

Dr. Marco Penske

- Neue Studien unter AMNOG Bedingungen – der Schlüssel zum Erfolg?
- Pharma-Dialog und Arzneimittelversorgungsstärkungsgesetz
- Konsequenzen für Patienten und die Weiterentwicklung im Bereich Diabetes

Gemeinsame Diskussionsrunde zur Weiterentwicklung des Diabetesmarkts in Deutschland

Thomas Müller, Dr. Marco Penske,

Dr. Matthias Klüglich, Alexander Fröhlich

Pricing in Deutschland und der europäischen Diabetesmarkt

N. N.

- Erstattungsbeträge in Deutschland, europäische Floorpreise und der Marktzugang in Europa

Versorgungsoptimierung in der Medizintechnik

Alexander Fröhlich

- Kontinuierliche Glukosemessung: Von der Ausnahmebehandlung zur Kassenleistung nach G-BA Beschluss
- Kooperationsprojekte mit Krankenkassen

Anmeldung unter
service@forum-institut.de oder
Fax +49 6221 500-555

Anmeldeformular

Ja, ich nehme teil an der Fachtagung
☐ Kommt Bewegung in den Antidiabetika-Markt?

Name, Vorname

Position/Abteilung

Firma

Straße

PLZ/Ort/Land

Tel./Fax

E-Mail

Ansprechpartner/in im Sekretariat

Datum, Unterschrift

So melden Sie sich an

Anmelde-Hotline: +49 6221 500-500
Tagungs-Nr. 17 06 953

Termin/Veranstaltungsort:

23. Juni 2017 in Berlin
8.30 Uhr Registrierung; 9.00-17.00 Uhr Tagung
Steigenberger Hotel
Los-Angeles-Platz 1 · 10789 Berlin
Tel. +49 30 2127-0 · Fax +49 30 2127-117

Gebühr:

€ 1.090,- (+ gesetzl. MwSt.) inkl. hochwertiger
Dokumentation (auch zum Download), Zertifikat,
Arbeitsessen, Erfrischungen und Kaffeepausen.

Logistik:

Exklusiver Logistikpartner
www.deutschepost.de

Deutsche Post 

Zimmerreservierung:

Für FORUM-Teilnehmer steht bis 4 Wochen vor Veranstaltungsbeginn ein begrenztes Zimmerkontingent zu Vorzugskonditionen zur Verfügung. Bitte nehmen Sie die Reservierung direkt im Hotel unter Berufung auf das FORUM-Kontingent vor.

Rückfragen und Information



Für Ihre Fragen zur Tagung und zu unserem gesamten Programm stehen wir Ihnen gerne zur Verfügung.

Dr. John Bührdel
Konferenzmanager Pharma & Healthcare
Tel. +49 6221 500-605
j.buehrdel@forum-institut.de

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.