

Market Access Biosimilars 2020

System aus Quoten,
Rabattverträgen und
Festbeträgen –
wie entwirren?

IHRE DISKUSSIONSPARTNER



Dr. Jörg Berling

Kassenärztliche Vereinigung
Niedersachsen, Hannover

Stellv. Vorstandsvorsitzender



Dr. Matthias Staritz

IQVIA Commercial GmbH & Co. OHG,
Frankfurt

Vice President, Lead Analytics &
Consulting Germany & Austria



Dr. Alexandros Liakos

IKK classic, Dresden

Leiter Geschäftsbereich
Arzneimittel



Prof. Josef Hecken

Gemeinsamer Bundesausschuss
(G-BA), Berlin

Unparteiischer Vorsitzender



Susanne van der Beck

IQVIA Commercial GmbH & Co. OHG,
Frankfurt

Director, Key Account Management



Dr. Dirk Sunder Pläßmann

spectrumK GmbH, Berlin

Geschäftsbereichsleitung Verträge



Michael Hennrich, MdB

CDU/CSU-Bundestagsfraktion

Berichterstatler für den
Bereich Arzneimittelversorgung
und Apotheken



Dr. Michael Viapiano

Kassenärztliche Vereinigung
Baden-Württemberg, Karlsruhe

Leiter des Geschäftsbereichs Qualitäts-
sicherung und Ordnungsmanagement

Ziel der Fachtagung

Mit dem GSAV soll erreicht werden, Biosimilars früher in die Versorgung zu bringen. Dazu sollen vom G-BA Kriterien für die Austauschbarkeit der Biosimilars in der Apotheke festgelegt werden.

Diese Fachtagung wird sich mit den GSAV-Neuerungen ebenso befassen wie mit dem aktuellen System aus Biosimilarquoten, Rabattverträgen und Festbeträgen.

Was muss beim Biosimilars-Launch beachtet werden? Welche Steuerungsinstrumente werden aktuell von Krankenkassen und KVen angewandt? Hier erfahren Sie es!

Nach Tagungsende wissen Sie, wie verschiedene Player die Biosimilars-Verordnung fördern und können Ihre Produkte passend positionieren.

Teilnehmerkreis

Diese Fachtagung richtet sich an Fach- und Führungskräfte der Healthcare-Industrie sowie aus Krankenkassen und KVen, die Biosimilars auf den Markt bringen wollen bzw. deren Verordnung fördern möchten.

ANMELDUNG UNTER

www.forum-institut.de
service@forum-institut.de
Tel. +49 6221 500-500
Fax +49 6221 500-555
Webcode 1912236

Gebühr:
€ 1.090,- (+ gesetzl. MwSt.)

Veranstaltungsort:
Adina Apartment Hotel Checkpoint Charlie, Berlin
Tel. +49 30 200 767 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.

Programm von 09:00 - 17:00 Uhr

Politischer Handlungsbedarf bei Biosimilars?

- Biosimilarquoten oder Rabattverträge unter Einschluss von Biosimilars?
- Parallelimporte mit Biosimilars, ein Thema?

Biosimilars – Aus der Arbeit des G-BA

- Festbetragsgruppenbildung
- Aut idem – nach welchen Gesichtspunkten?

Biosimilar Launches – Learnings aus der Projektarbeit

- Marketing und Sales (Investment, Kanäle, etc.)
- Payer Engagement (inkl. Pricing, Contracting)
- Dienstleistungen für Ärzte und Patienten

System aus Quoten, Rabattverträgen und Festbeträgen interferieren

Case: Market Access Adalimumab-Biosimilars

- Marktdurchdringung (KVen und KK)

Biosimilars fördern – aus der Arbeit der IKK Classic

Biosimilar-Verordnung im Rahmen des Richtwertsystems der KV Baden-Württemberg

Biosimilarförderung – aus der Arbeit der KV Niedersachsen

- Präventive Ordnungssteuerung oder Regress?
- Biosimilarquoten in der (Arzt-)Praxis

Steuerung der Biosimilars-Verordnung bei spectrumK

- Lessons learnt

IHR ANSPRECHPARTNER



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