

Market Access Biosimilars 2021

DIE THEMEN

- Therapiehinweise beim Arzt – wie funktioniert es?
- Vorbereitung von Aut-idem beim Apotheker

IHRE REFERENTEN



Bork Bretthauer

Pro Generika e.V., Berlin
Geschäftsführer



Michael Hennrich, MdB

CDU/CSU-Bundestagsfraktion, Berlin
Berichterstatter für den
Bereich Arzneimittelversorgung
und Apotheken



Dr. Dietmar Bulenda

db pharma consulting, Erbach
Geschäftsführer



Claudia Schaa

AOK – Die Gesundheitskasse
für Niedersachsen, Hannover
Gesundheitsmanagement ambulant
Unternehmensbereich Arzneimittel-
management



Prof. Josef Hecken

Gemeinsamer Bundesausschuss
(G-BA), Berlin

Unparteiischer Vorsitzender



Dr. Christan Stallberg

NOVACOS Rechtsanwälte, Düsseldorf
Rechtsanwalt/Partner

Ziel der Fachtagung

Am 20. August hat der G-BA Hinweise für eine wirtschaftliche Verordnungsweise von Biosimilars veröffentlicht.

Diese Fachtagung gibt Ihnen das Rüstzeug, die Vermarktung Ihrer Biosimilars für 2021/2022 professionell vorzubereiten und umzusetzen. Wie gehen Ärzte mit den Therapieempfehlungen um? Wie wird Aut-idem in der Apotheke funktionieren?

Diese und viele weitere Themen werden von Experten aus Politik, G-BA, Krankenkasse und Industrie adressiert und dabei auch auf die Rolle digitaler Vermarktungskonzepte eingegangen.

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.

Präsenz oder Online-Teilnahme

Die Konferenz wird in Präsenz und digital erlebbar sein. Vor Ort werden wir ein passendes Hygienekonzept zu Ihrer Sicherheit umsetzen. Alternativ können Sie online die Vorträge verfolgen und auch direkt mit den Referenten kommunizieren.

Programm von 09:00 - 17:00 Uhr

Politischer Handlungsbedarf bei Biosimilars?

Michael Hennrich, MdB

- Status der Biosimilar-Versorgung in Deutschland
- Ist der Gesetzgeber noch einmal gefordert?

Biosimilars – Aus der Arbeit des G-BA

Prof. Josef Hecken

- Biosimilars auf der Substitutionsausschlussliste oder Einführung einer Positivliste?
- Therapiehinweise für den Arzt
- Aut-idem in der Apotheke ab 2022

Biosimilar Market Access in der Praxis

N.N. STADAPHARM GmbH

- Kooperation mit Krankenkassen, KVen regional und national
- Vorbereitung auf Aut-idem

Biosimilars auf dem Vormarsch – was bringt Aut-idem in der Apotheke?

Bork Bretthauer

Regionale Arzneimittelsteuerung

Claudia Schaa

- Zusammenarbeit mit niedergelassenen Ärzten und Klinikambulanzen

Zusammenspiel Festbeträge, Hilfstaxe, KV-Steuerung, Rabattverträge ...

Dr. Christan Stallberg

Market Access onkologischer Biosimilars – Rolle digitaler Konzepte

Dr. Dietmar Bulenda

- Klassischer Außendienst und zukunftsweisende, strategische Konzepte?

ANMELDUNG UNTER

www.forum-institut.de
service@forum-institut.de
Tel. +49 6221 500-500
Fax +49 6221 500-555
Webcode 2012236

Gebühr:

€ 1.190,- (+ gesetzl. MwSt.)

Veranstaltungsort:

Novotel Berlin am Tiergarten

Tel.: +49 30 600-350 oder Online-Teilnahme



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

Bereichsleitung Pharma & Healthcare

Tel. +49 6221 500-680

h.wolf-klein@forum-institut.de