

# Market Access – Biosimilars

Biosimilars in Deutschland – politisch gewollt?

## Ihre Experten und Diskussionspartner



**Dagmar Berger**

Sandoz Germany/Hexal AG,  
Holzkirchen

Head Market Access



**Dr. Wolfgang-Axel Dryden**

Kassenärztliche Vereinigung  
Westfalen-Lippe, Dortmund

1. Vorsitzender



**Michael Hennrich, MdB**

CDU/CSU-Bundestagsfraktion, Berlin  
Mitglied des Gesundheitsausschusses

Berichterstatter für den Bereich  
Arzneimittelversorgung, Apotheken  
und IQWiG



**Martin Litsch**

AOK NORDWEST –  
Die Gesundheitskasse, Dortmund

Vorsitzender des Vorstands



**Dr. Stefan Plantör**

IMS HEALTH GmbH & Co. OHG,  
München

Principal, Health Economics &  
Outcomes Research,  
Real-World Evidence Solutions



**Prof. Burkhard Sträter**

Sträter Rechtsanwälte,  
Bonn

Partner

# Biosimilars in Deutschland – politisch gewollt?

## Tagungsziel

Biosimilars werden in nächster Zeit verstärkt auf den deutschen Markt kommen. Jetzt entscheidet sich, ob sie wirklich als kostengünstigere Therapiealternative einen besonderen Stellenwert einnehmen können.

Diese Fachtagung bringt Vertreter aus Politik, Krankenkassen, KVen und Industrie zusammen und adressiert die aktuellen und künftigen Rahmenbedingungen für Biosimilars im GKV-System.

Hier bekommen Sie Erste-Hand-Informationen zu den Anforderungen und Möglichkeiten in der Zusammenarbeit mit den Akteuren im Gesundheitssystem.

## Teilnehmerkreis

Diese Fachtagung bietet allen Verantwortlichen der Pharma-Industrie eine Austauschplattform, die Biosimilars auf den deutschen Markt bringen möchten, oder dies bereits getan haben.

Die Tagung richtet sich insbesondere an Geschäftsführer sowie Market Access-Verantwortliche.

## Programm von 9.00 - 17.00 Uhr

### Biosimilars in Deutschland – Status quo

*Dr. Stefan Plantör*

- Biosimilar-Pipeline, -Nutzung und -Markteintrittsbarrieren

### Einsparpotenzial durch Biosimilars – die GKV ist am Zug

*Martin Litsch*

- Ausschreibung, Quotierung, oder was sonst?

### Vorrangige Versorgung mit Biosimilars

*Dr. Wolfgang-Axel Dryden*

- Umsetzung durch aktives Verordnungsmanagement

### Biosimilars – politisch gewollt?!

*Michael Hennrich, MdB*

- Passt der politische Rahmen?

### Diskussionsrunde

*Dagmar Berger, Dr. Wolfgang-Axel Dryden, Michael Hennrich, MdB, Martin Litsch, Prof. Burkhard Sträter*

### Rechtlich-regulatorische Herausforderungen

*Prof. Burkhard Sträter*

- Anforderungen an das Zulassungsdossier
- Substitutionsprobleme/Substitutionsausschluss
- Rückverfolgbarkeit und Pharmakovigilanz-Monitoring, Bedeutung des INN
- Schutz geistigen Eigentums

### Market Access und Pricing in Deutschland in der Praxis

*Dagmar Berger*

- Stellenwert Deutschlands im globalem Market Access
- Market Access-Mechanismen

### Blick über den Tellerrand – wie funktioniert der Market Access außerhalb Deutschlands?

*Dr. Stefan Plantör*

## Anmeldung: [service@forum-institut.de](mailto:service@forum-institut.de) oder Fax +49 6221 500-555

☐ Ja, ich nehme teil an der Fachtagung Market Access – Biosimilars

Name, Vorname

Position/Abteilung

Firma

Straße

PLZ/Ort/Land

Tel./Fax

E-Mail

#### AGB:

Es gelten unsere Allgemeinen Geschäftsbedingungen (Stand: 01.12.2011), die wir auf Wunsch jederzeit übersenden und die im Internet unter [www.forum-institut.de/agb](http://www.forum-institut.de/agb) eingesehen werden können.

■ **Anmelde-Hotline: +49 6221 500-500**

■ **Tagungs-Nr. 14 12 237**

■ **Termin/Veranstaltungsort:**

9. Dezember 2014 in Berlin  
Ramada Hotel Berlin Alexanderplatz  
Karl-Liebknechtstraße 32 · 10178 Berlin  
Tel. +49 30 3010411-0 · Fax +49 30 3010411-550

■ **Gebühr:**

€ 990,00 (+ gesetzl. MwSt.) Die Gebühr beinhaltet eine hochwertige Dokumentation (auch zum Download), Zertifikat und Arbeitsessen.

■ **Fragen und Informationen:**

Dr. Henriette Wolf-Klein  
Tel. +49 6221 500-680 · [h.wolf-klein@forum-institut.de](mailto:h.wolf-klein@forum-institut.de)