

Market Access Onkologie 2024

AMNOG & EU-HTA - Änderungen für Outcomes Research und Market Access in dieser Indikation

DIE THEMEN

- Evidenzgenerierung Status quo und Ausblick in Richtung EU-HTA
- Onkologische Produkte in der Übergangszeit - AMNOG & Joint Scientific Consultations
- EU-HTA Dossier-Vorbereitung
- Evidenzgenerierende Versorgung: AbD, Datennutzung der Krebsregister
- Onkologische Rezepturen: Biosimilars, Hilfstaxe

IHRE REFERENT*INNEN

Hans-Holger Bleß fbeta GmbH. Berlin

Dr. Alexander Csaki
Bird & Bird LLP. München

Dr. Penelope Gallinger
IQVIA Commercial GmbH & Co. OHG, München

Prof. Dr. Wolf-Dieter Ludwig Arzneimittelkommission der deutschen Ärzteschaft, Berlin

Tim Steimle Techniker Krankenkasse, Hamburg

Dr. Uwe VosgerauGemeinsamer Bundesausschuss, Berlin

Ziel des Online-Seminars

Dieses Seminar kombiniert nationale Evidenz- und Erstattungsfragen mit kommenden EU-HTA-Anforderungen, die ab 2025 für den Bereich Onkologie gelten.

Hier erhalten Sie Informationen, was Sie im Outcomes Research beachten müssen und was sich im Bereich des HTA-Assessments ändern wird.

Nutzen Sie die Gelegenheit der Information aus erster Hand kombiniert mit praktischen Handlungsempfehlungen.

Wer sollte teilnehmen?

Dieses Seminar richtet sich an Fach- und Führungskräfte der Healthcare-Industrie, die Arzneimittel im Bereich der Onkologie entwickeln und auf den Markt bringen.

Besonders zur Diskussion eingeladen sind Mitarbeitende der Bereiche Outcomes Research und Market Access.

IHRE REFERENT*INNEN



Hans-Holger Bleß fbeta GmbH, Berlin Partner



Dr. Alexander CsakiBird & Bird LLP, München
Fachanwalt für Vergaberecht und
Partner



Dr. Penelope Gallinger IQVIA Commercial GmbH & Co. OHG, München Director HTA & Market Access Deutschland



Prof. Dr. Wolf-Dieter
Ludwig
Arzneimittelkommission der
deutschen Ärzteschaft, Berlin
Vorsitzender



Tim Steimle
Techniker Krankenkasse,
Hamburg
Leiter des Fachbereichs
Arzneimittel



Dr. Uwe Vosgerau
Gemeinsamer Bundesausschuss,
Berlin
Teamleitung Onkologie/Hämatologie, Abteilung Arzneimittel

09:00 Uhr Begrüßung und Einführung

09:15 Uhr

Evidenzgenerierung in der klinischen Entwicklung von onkologischen Arzneimitteln - Status quo und Ausblick in Richtung EU-HTA

Prof. Dr. Wolf-Dieter Ludwig

10:00 Uhr

Onkologische Produkte im EU-HTA Prozess ab 2025 - Joint Scientific Consultation in der Übergangszeit

Dr. Uwe Vosgerau

11:00 Uhr Kaffeepause

11:15 Uhr

EU-HTA Dossier-Vorbereitung

Dr. Penelope Gallinger

- Was ist jetzt nötig?
- Wer macht wann was und in Absprache mit wem, um dieses Ziel zu erreichen?
- Was muss sich in der Europäischen Zusammenarbeit ändern?
- · Checkliste / Fahrplan

12:30 Uhr Mittagspause

13:30 Uhr

Evidenzgenerierende Versorgung in der Onkologie

Hans-Holger Bleß

- Anwendungsbegleitende Datenerhebung
- · Datennutzung der Krebsregister

14:20 Uhr Kurze Pause

14:30 Uhr

Onkologische Produkte in Kombinationstherapien in Deutschland

Tim Steimle

 Kombinationsabschlag nach GKV-FinStG

15:15 Uhr Kaffeepause

15:30 Uhr

Onkologische Rezepturen - was ändert sich?

Dr. Alexander Csaki

- Biosimilars aut idem bei parenteralen Zubereitungen
- Änderungen bei der Hilfstaxe

16:30 Uhr Abschlussdiskussion

17:00 Uhr Ende der Veranstaltung

ANMELDUNG UNTER

service@forum-institut.de www.forum-institut.de Webcode 24022001

Tel. +49 6221 500-500 Fax +49 6221 500-555



ANMELDEFORMULAR

Ja, ich nehme teil:	Termin: Donnerstag, 22. Februar 2024 - online von 09:00 - 17:00 Uhr Einwahl ab 30 Min. vor Beginn möglich Gebühr: € 1.290,00 (+ gesetzl. MwSt.) Die Teilnahmegebühr beeinhaltet eine Dokumentation zum Download, ein Zertifikat, den Zugang zum Learning Space sowie technische Betreuung einschließlich PreMeeting.
☐ 22. Februar 2024 - online	
☐ 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.	
Position/Abteilung	So funktionieren unsere Online-Seminare:
Firma	 Online-Seminare - live und interaktiv über den Learning Space. Ihre Zugangsdaten und alle begleitenden Unterlagen jederzeit zugänglich im Learning Space. Didaktisch und technisch optimal aufeinander abgestimmtes Konzept mit viel Raum für Ihre Fragen. Gratis PreMeeting, um technisch perfekt in Ihre Online-Weiterbildung zu starten. Durchgehende Betreuung während des Online-Seminars für einen optimalen Lernerfolg.
Straße	
PLZ/Ort/Land	
Tel./Fax	
E-Mail	
Ansprechpartner/-in im Sekretariat	
Datum, Unterschrift	-

AGB

Es gelten unsere Allgemeinen Geschäftsbedingungen (Stand: 01.11.2021), die wir auf Wunsch jederzeit übersenden und die im Internet unter www.forum-institut.de/agb eingesehen werden können.





IHRE ANSPRECHPARTNERIN



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