

Market Access & Reimbursement für Impfstoffe

Evidenzgenerierung
und Marktzugang bei
Impfstoffen/
Grippeimpfstoffen

DIE THEMEN

- Wichtige Studienendpunkte und Evidenzgenerierung
- Entwicklung der STIKO-Empfehlungen
- Market Access für Impfstoffe
- Schutzimpfungsrichtlinie des G-BA: Anpassung an das TSVG, GSAV
- Marktzugang und Pricing von Grippeimpfstoffen

IHRE REFERENTEN

Dr. Petra Nies

Gemeinsamer Bundesausschuss, Berlin

Ingo Werner

Mylan Germany GmbH, Bad Homburg

Dr. Klaus Schlüter

MSD Sharp & Dohme GmbH, Haar

PD Dr. Ole Wichmann

Robert Koch-Institut, Berlin

Market Access & Reimbursement für Impfstoffe

Ziel des Seminars

Dieses Seminar informiert Sie über die Neuerungen durch GSAV, TSVG und AMVSG im Bereich der Impfstoffe.

Experten aus Industrie, RKI und G-BA bringen Sie auf den aktuellsten Stand in Puncto Evidenzgenerierung, Evaluierung und Market Access.

Nach Seminarende kennen Sie die regulatorischen Neuerungen und haben Ansatzpunkte, den Marktzugang Ihrer Produkte zu optimieren.

Teilnehmerkreis

Dieses Seminar richtet sich an Fach- und Führungskräfte der pharmazeutischen Industrie, die Impfstoffe entwickeln bzw. den Marktzugang vorbereiten. Insbesondere Mitarbeiter der Abteilungen

- Outcomes research
- Market Access
- Healthcare Management

werden vom Austausch mit den Referenten profitieren.

Teilnehmerbegrenzung

Die Begrenzung auf 20 Teilnehmer ist Grundlage einer sinnvollen Fortbildungskonzeption. Sie ermöglicht eine intensive Diskussion und das Eingehen auf die individuellen Teilnehmerwünsche.

IHRE REFERENTEN



Dr. Petra Nies

G-BA, Berlin
Komm. Abteilungsleiterin Abteilung
Arzneimittel



Dr. Klaus Schlüter

MSD Sharp & Dohme GmbH, Haar
Medizinischer Direktor



Ingo Werner

Mylan Germany GmbH,
Bad Homburg
Head of Public Affairs and Market
Access

PD Dr. Ole Wichmann

Robert Koch-Institut, Berlin
Leiter des Fachgebiets Impfprävention,
Abteilung für Infektionsepidemiologie

Ihr Nutzen

- Experten aus Industrie, RKI und G-BA freuen sich auf die Diskussion mit Ihnen.
- Evidenzgenerierung, Nutzen-Risiko-Bewertung und Marktzugang werden aus verschiedenen Perspektiven beleuchtet.

Unser Qualitätsversprechen

Wir arbeiten nach den IMI-Qualitätskriterien. Eine Gesamtbewertung durch 2.859 Teilnehmer in 366 Seminaren ergab die Schulnote 1,6 für unsere Gesamtleistung (Erhebungszeitraum 01/19 - 12/19).

Evidenz & Marktzugang bei Impfstoffen/Grippeimpfstoffen

Ihr Programm von 09:00 - 17:00 Uhr

09:00 Uhr

Begrüßung

09:15 Uhr

Klinische Entwicklung von Impfstoffen

Dr. Klaus Schlüter

- Wichtige Studienendpunkte der klinischen Entwicklung
- Evidenzgenerierung für spätere STIKO-Empfehlung
- Rolle des IQWiG in der Evidenz-Evaluation

10:00 Uhr

Entwicklung der STIKO Empfehlungen

PD Dr. Ole Wichmann

- Rolle der STIKO
- Medizinisch-epidemiologische Nutzen-Risiko-Bewertung
 - Relevanz gesundheitsökonomischer Modelle
- Methodisches Vorgehen bei der Bewertung neuer Impfstoffe vs. Aktualisierung bestehender STIKO-Empfehlungen
- Präferenzielle Empfehlungen, wenn mehrere Produkte für dieselbe Indikation auf dem Markt verfügbar sind

11:15 Uhr Kaffeepause

11:30 Uhr

Market Access für Impfstoffe

Dr. Klaus Schlüter

12:15 Uhr Gemeinsames Mittagessen

13:30 Uhr

Impfstoffe in der Schutzimpfungs-Richtlinie des G-BA

Dr. Petra Nies

- Schutzimpfungs-Richtlinie des G-BA: Anpassung an das TSVG, GSAV

14:30 Uhr Kaffeepause

15:00 Uhr

Grippeimpfstoffe: Marktzugang und Pricing nach AMVSG und TSVG

Ingo Werner

- Pricing und Abschlagsberechnung national und europaweit mit europäischen Referenzpreisen gemäß § 130a SGB V
- Rolle des GKV-Spitzenverbands
- Zusammenarbeit mit Krankenkassen und KVen nach Ende der Ausschreibungen

16:30 Uhr Abschlussdiskussion

17:00 Uhr Seminarende

Market Access & Reimbursement für Impfstoffe

ANMELDUNG UNTER

service@forum-institut.de
www.forum-institut.de
Webcode 2006236

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



ANMELDEFORMULAR

Ja, ich nehme teil:

- Market Access & Reimbursement für Impfstoffe
- 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.

Termin/Veranstaltungsort:

Freitag, 26. Juni 2020 in Berlin
08:30 Uhr Registrierung
09:00 - 17:00 Uhr Seminar

Adina Apartment Hotel Checkpoint Charlie
Krausenstr. 35-36
10117 Berlin
Tel. +49 30 200 767 0
Fax +49 30 200 767 599

Name, Vorname

Position/Abteilung

Firma

Straße

PLZ/Ort/Land

Tel./Fax

E-Mail

Ansprechpartner/-in im Sekretariat

Datum, Unterschrift

Gebühr:

€ 1.190,00 (+ gesetzl. MwSt.)
inkl. hochwertiger Dokumentation (auch zum Download), Zertifikat, Arbeitssessen, Erfrischungen und Kaffeepausen.

Wir können Qualität

Wir sind sehr stolz, dass die PharmaTrain Federation unser Qualitätsmanagement als exzellent bewertet und uns daher das Prädikat "Pharmatrain Center" verliehen hat.

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

