

Medical Writing - Nutzendossier

Nutzendossier
schreiben - Modul für
Modul mit vielen
praktischen Übungen

DIE THEMEN

- Medical Writing Essentials
- Modul 3 - Aufbau einer Story-Line
- Modul 4 - Literatur- und Studienregistersuche, Vertextung des Zusatznutzens
- Essentials aus Modul 1
- Mit vielen praktischen Medical-Writing-Übungen

IHRE REFERENTEN



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



**Dr. Christoph Müller-
Löbnitz**
Medical Writer,
Forchheim



Dr. Ann-Sophie Kuschel
IQVIA Commercial
GmbH & Co. OHG, München

Ziel des Seminars

Das Schreiben des Nutzendossiers für den AMNOG-Prozess ist auch nach 10 Jahren AMNOG noch herausfordernd. Dieser Workshop macht Sie mit den Essentials des Medical Writings vertraut und vertieft Ihr Schreib-Know-how in vielen praktischen Übungen.

Nach Workshopende kennen Sie die Knackpunkte der Module 1-5 und haben insbesondere hinsichtlich Modul 3 und Modul 4 vertiefende Kenntnisse erworben. Sie können sich damit in Themen wie der systematischen Literaturrecherche, der Vertextung des Zusatznutzens oder der Darstellung der Epidemiologie aktiv einbringen.

Wer sollte teilnehmen?

Sie sind in das Medical Writing rund um AMNOG/das Nutzendossier involviert oder sollen hier künftig Dokumente beisteuern?

Dann ist dieser Workshop für Sie eine gute Möglichkeit, schnell die Essentials zu verinnerlichen. Mitarbeiter der Abteilungen Medical Affairs, Market Access, Outcomes Research und dem Healthcare Management werden besonders vom Austausch profitieren.

Ihr Nutzen

- Drei ausgewiesene Medical-Writing-Experten erwarten Sie im Online-Raum
- Viele praktische Übungen vertiefen das Gelernte
- Online und interaktiv dank modernem Online-Didaktik-Konzept

IHRE REFERENTEN

Dr. Penelope Gallinger

IQVIA Commercial GmbH & Co. OHG, München
Director HTA & Market Access Deutschland;
Dr. Penelope Gallinger ist promovierte Biologin und zertifiziert als Medical Writer. Sie arbeitet seit Januar 2012 im Bereich Health Economics and Outcomes Research (HEOR) und besitzt umfassende Kenntnisse bei der Beratung, Durchführung und Erstellung von AMNOG-Nutzendossiers, G-BA Anträgen sowie schriftlichen Stellungnahmen. Ihr Fokus liegt dabei auf der strategischen Ausrichtung der Projekte. Zudem besitzt sie umfangreiche Kenntnisse zu nationalen und europäischen Health Technology Assessments (HTA), deren Prozesse, Initiativen und Ansätze.

Dr. Ann-Sophie Kuschel

IQVIA Commercial GmbH & Co. OHG, München
Director HTA & Market Access Deutschland;
Dr. Ann-Sophie Kuschel, Approbierte Apothekerin, übernimmt in ihrer Funktion als Projektleiterin die Beratung, Unterstützung und Erstellung von Dossiers für die Nutzenbewertung. Darüber hinaus hat sie umfassende Kenntnisse über den AMNOG Prozess von der frühen Beratung bis hin zur Stellungnahme und mündlichen Anhörung sowie zu den Prozessen der Methodenbewertung. Sie ist bereits auf internationalen Veranstaltungen aufgetreten und ist aktiv im internen Training der nationalen sowie internationalen Kollegen beteiligt.

Dr. Christoph Müller-Löbnitz

Medical Writer, Forchheim

Dr. Christoph Müller-Loebnitz ist freiberuflicher Medical Writer. Seit 2011 hat er bei zahlreichen AMNOG-Verfahren mitgewirkt. Dabei liegt sein Fokus insbesondere auf den Feinheiten und Fallstricken der Nutzendossiererstellung (von der zweckmäßigen Vergleichstherapie über Patientenrelevanz bis zur Ableitung des Zusatznutzens)

Nutzendossier schreiben - mit vielen praktischen Übungen

1. Tag von 13:00 - 17:00 Uhr

13:00 Uhr

Start Begrüßung und technisches Warm-up

13:15 Uhr

AMNOG "at a glance" - Einbettung in das Gesundheitssystem

Dr. Ann-Sophie Kuschel

14:00 Uhr

Medical Writing - die Essentials

Dr. Penelope Gallinger

- Dos und Don'ts:
Textaufbau; Leserorientierung;
Angaben von Quellen;
Schreibkonventionen
- Editing and Proofreading inklusive praktischer Übung

15:45 Uhr Networking- und Vitalpause

16:00 Uhr

AMNOG Nutzendossier - Schritt für Schritt

Dr. Ann-Sophie Kuschel

- Strategische Vorüberlegungen und der AMNOG Prozess
- Dossievorlagen Modul 1-4
- Projektplanung:
Zeitschienen, Datenanforderung,
Zulassungsdokumente und Timelines

17:00 Uhr Ende von Tag 1

2. Tag von 09:00 - 15:00 Uhr

09:00 Uhr

Modul 3 Nutzendossier

Alle Referenten

- Übersicht
- Epidemiologie und Kosten
- Übung:
Aufbau einer Story-Line; Schreibstil der verschiedenen Abschnitte von Modul 3;
Kostenberechnung

10:45 Uhr Vitalpause

11:00 Uhr

Modul 4

Dr. Penelope Gallinger, Dr. Christoph Müller-Löbnitz

- Systematische Literatur- und Studienregistersuche
- Datenanforderung erstellen
- Ableitung des Zusatznutzens
- Übung:
Schreibstil in Modul 4; Vertextung von Ergebnissen sowie Vertextung des Zusatznutzens

13:00 Uhr Mittagspause

14:00 Uhr

Weitere Dossier-Essentials

Dr. Penelope Gallinger

- Essentials zu Modul 1
- Übung:
Schreiben von Modul 1
- Harmonisierung zwischen den Modulen

15:00 Uhr Seminarende

Medical Writing - Nutzendossier

ANMELDUNG UNTER

service@forum-institut.de
www.forum-institut.de
Webcode 22042001

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



ANMELDEFORMULAR

Ja, ich nehme teil:

- Medical Writing - Nutzendossier
- 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:

28. - 29. April 2022 - Online
1. Tag: 13:00 - 17:00 Uhr
2. Tag: 09:00 - 15:00 Uhr
Einwahl ab 30 Minuten vor Beginn möglich

Gebühr:

€ 1.390,00 (+ gesetzl. MwSt.)
Die Teilnehmergebühr beinhaltet eine umfangreiche Dokumentation sowie ein Teilnehmerzertifikat (abrufbar in Ihrem Kundenportal).

Name, Vorname

Position/Abteilung

Firma

Straße

PLZ/Ort/Land

Tel./Fax

E-Mail

Ansprechpartner/-in im Sekretariat

Datum, Unterschrift

So funktionieren unsere Online-Seminare

- Unsere Online-Seminare finden im Internet, live und interaktiv via Zoom statt.
- Sie erhalten vorab eine kurze Anleitung zur Nutzung von Zoom Online-Seminaren.
- Nutzen Sie zur Übertragung des Tons ein Headset, Lautsprecher oder das Telefon.
- Sehen Sie die Präsentation der Referenten.
- Stellen Sie über die Audio- oder Chat-Funktion Ihre Fragen und diskutieren Sie mit den Referenten sowie den anderen Teilnehmern.

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.

IHR ANSPRECHPARTNER



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

