

Nutzenbewertung 2022 – Start von EU-HTA

DIE THEMEN

- Europäische wissenschaftliche Beratung – EU-HTA
- Anwendungsbegleitende Datenerhebung (AbD)
- PROs & weitere Datennutzung

IHRE REFERENTEN



Prof. Josef Hecken
Gemeinsamer Bundesausschuss
(G-BA), Berlin
Unparteiischer Vorsitzender



PD Dr. Stefan Lange
Institut für Qualität und Wirtschaft-
lichkeit im Gesundheitswesen (IQWiG),
Köln
Stellvertretender Leiter



**Prof. Dr. Janbernd
Kirschner**
Universitätsklinikum Bonn
Direktor der Klinik Neuropädiatrie und
des Sozialpädiatrischen Zentrums;
Leitung des SMArtCARE Registers



Dr. Carsten Schwenke
SCO:SSiS, Berlin
Statistical Consultant



Prof. Dr. Michael Koller
Universitätsklinikum Regensburg,
Regensburg
Leiter Zentrum für Klinische Studien



Dr. Sebastian Werner
vfa - Verband Forschender
Arzneimittelhersteller e.V., Berlin
Marktzugang & HTA

Nutzenbewertung 2022 - Start von EU-HTA

Tagungsziel

Zum 1.1.2022 startet EU-HTA mit Produkten aus den Bereichen Onkologie und ATMPs. Was bedeutet dies für nationale AMNOG-Verfahren?

Welche Anforderungen werden künftig an Verfahren und an Dossierdaten gestellt? Hier erhalten Sie erste Insights für Ihre HTA-Vorbereitungen.

Teilnehmerkreis

Diese Fachtagung richtet sich an Geschäftsführer und Market Access-Verantwortliche im pharmazeutischen Unternehmen.

Mitarbeiter, die in AMNOG-Verfahren involviert sind bzw. hierfür Daten bereitstellen, sind im besonderen Maß zum Austausch eingeladen.

Ihr Programm von 09:00 – 17:00 Uhr

EU-HTA – der 1. Schritt ab 1.1.2022 – wo stehen wir aktuell?

Prof. Josef Hecken

- Nationales und EU-Verfahren in der Übergangszeit parallel?
- Europäische wissenschaftliche Beratung – wie kann es funktionieren?

Vorbereitung auf EU HTA – aktuelle To-dos für pharmazeutische Unternehmen

Dr. Sebastian Werner

Anwendungsbegleitende Datenerhebung (AbD): Chancen und Risiken für die Nutzenbewertung

PD Dr. Dr. Stefan Lange

Registernutzung im Rahmen von AbD am Beispiel SMARtCARE

Prof. Dr. Janbernd Kirschner

Aus der Praxis: Messung von Lebensqualität und die Validierung patientenberichteter Endpunkte

Prof. Dr. Michael Koller

Datenverwendung in der Nutzenbewertung – aktuelle Knackpunkte in den Verfahren

Dr. Carsten Schwenke

ANMELDUNG UNTER

www.forum-institut.de
service@forum-institut.de
Webcode 2201233
Tel. +49 6221 500-500
Fax +49 6221 500-555

Termin:

Mittwoch, 26. Januar 2022

Online von 09:00 – 17:00 Uhr

Einwahl ab ca. 30 min. vor Beginn möglich.

Gebühr:

€ 1.190,- (+ gesetzl. MwSt.)



AGB

Es gelten unsere Allgemeinen Geschäftsbedingungen (Stand: 20.11.2019), 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

