



Nutzenbewertung, Erstattung & Versorgung 2014

Die Themen

- Konsolidierung der Arzneimittelausgaben in der neuen Legislaturperiode
- Nutzenbewertung & Erstattung – was ändert sich 2014?
- Selektivverträge mit Krankenkassen – jetzt mit mehr Spielraum?
- Re-Evaluation von Marktpräparaten durch das PRAC

AMNOG-Prozess
reloaded?

Ihre Referenten

Konferenzleiter Tag 1

Prof. Burkhard Sträter

Sträter Rechtsanwälte, Bonn

MinDirig Joachim Becker

BMG, Berlin

Dr. Ulrich Granzer

Granzer Regulatory Consulting & Services, München

Dr. Ursula Marschall

BARMER GEK Hauptverwaltung, Wuppertal

Konferenzleiter Tag 2

Dr. Michael Herschel

GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG, München

Axel Böhnke

Servier Deutschland GmbH

Dr. Antje Haas

GKV-Spitzenverband, Berlin

Thomas Müller

G-BA, Berlin

Dr. Markus Frick

vfa, Berlin

Michael Hennrich, MdB

Mitglied des Gesundheitsausschusses des Deutschen Bundestags, Berlin

Dr. Olaf Pirk

Olaf Pirk Consult, Nürnberg

Konferenzziel

Auch in der neuen Legislaturperiode sind gesundheitspolitische Neuerungen zu erwarten. Änderungen im AMNOG-Prozess sind absehbar, aber auch ein Nachjustieren bei Selektivverträgen ist im Gespräch.

Diese Konferenz greift die für Sie brennendsten Themenfelder wie Nutzenbewertung, Arzneimittelpreise, Versorgungsprojekte in der GKV und vieles mehr auf und bringt Sie auf den aktuellsten Stand. Hierbei wird nicht nur auf den reinen AMNOG-Prozess fokussiert. Auch andere gravierende Einschnitte in Ihre Arzneimittelvermarktung (wie die Arzneimittel-Re-Evaluation durch das PRAC) werden adressiert.

Hier bekommen Sie wichtigen Input für Ihr operatives und strategisches Geschäft!

Teilnehmerkreis

Diese Konferenz richtet sich an Geschäftsführer und Führungskräfte der Healthcare-Industrie, die für Marktzugang, Markterhalt, Erstattung sowie das Versorgungsmanagement mit verantwortlich sind.

Ihre Referenten



Prof. Burkhard Sträter

Sträter Rechtsanwälte,
Bonn

Partner
-Konferenzleiter Tag 1 -



Dr. Michael Herschel

GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG,
München

Director Clinical Research
-Konferenzleiter Tag 2 -



MinDirig Joachim Becker

Bundesministerium für Gesundheit,
Berlin

Ministerialdirigent



Axel Böhnke

Servier Deutschland GmbH

Leiter Marktzugang und Versorgungsmanagement

Ihre Referenten – Fortsetzung



Dr. Markus Frick

vfa
Die forschenden Pharma-Unternehmen,
Berlin

Geschäftsführer Markt und Erstattung



Dr. Ulrich Granzer

Granzer Regulatory Consulting & Services,
München

Eigentümer



Dr. Antje Haas

GKV-Spitzenverband,
Berlin

Abteilungsleiterin Arznei- und Heilmittel



Michael Hennrich, MdB

Mitglied des Gesundheitsausschusses
des Deutschen Bundestags, Berlin

CDU/CSU Bundestagsfraktion, Bericht-
erstatter für den Bereich Arzneimittel-
versorgung, Apotheken und IQWiG



Dr. Ursula Marschall

BARMER GEK Hauptverwaltung,
Wuppertal

Leitung Kompetenzzentrum Gesundheit,
Hauptabteilung Unternehmensstrategie



Thomas Müller

Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA),
Berlin

Arzt und Apotheker, Leiter Abteilung
Arzneimittel



Dr. Olaf Pirk

Olaf Pirk Consult,
Nürnberg

Inhaber

1. Tag von 9.00 - 18.00 Uhr

Fahrplan zur Konsolidierung der Arzneimittelausgaben in der neuen Legislaturperiode

MinDirig Joachim Becker

- Herstellerabschluss und Preismoratorium – Ziel und Wirkung
- Welche weiteren Instrumente stehen in der Diskussion?

Update zum Nutzenbewertungsverfahren

Thomas Müller

- Update zur Frühbewertung: Die aktuellen Verfahren
- Erweiterungen der Dossierpflicht: ATMP, neuer Unterlagenschutz, Kombinationen
- Weitere Lernschritte des Verfahrens

Nutzendimensionen in aktuellen Fallbeispielen

Dr. Olaf Pirk

- Wissenschaftliche Kriterien und praktisches Vorgehen von IQWiG, G-BA und GKV-Spitzenverband in den jüngsten Bewertungen
- Evidenz versus Versorgungsrelevanz

Aktuelle Rechtsfragen in der frühen Nutzenbewertung

Prof. Burkhard Sträter

- Neuer Wirkstoff – Bedeutung des Unterlagenschutzes
- Neue Kombination bekannter Stoffe
- Biosimilars in der Nutzenbewertung

Erstattungsbeitragsverhandlung beim GKV-Spitzenverband

Dr. Antje Haas

- Einfluss von Nutzendimension & Jahrestherapiekosten der zweckmäßigen Vergleichstherapie auf die Höhe des Erstattungsbeitrags

Re-Evaluation von Marktpräparaten – der Bestandsmarkt ist nicht komplett geschützt!

Dr. Ulrich Granzer

- G-BA ruft Sie nicht auf – was passiert im PRAC (Pharmacovigilance Risk Assessment Committee)?
- Re-Evaluation des Risiko-Nutzenverhältnisses durch das PRAC

2. Tag von 9.00 - 16.00 Uhr

Weiterentwicklung von zugelassenen Arzneimitteln – ökonomische und wissenschaftliche Aspekte

Dr. Michael Herschel

- Datenerhebung (NIS/Patient Reported Outcomes, klinische Prüfungen, epidemiologische Daten...) für das Nutzendossier
- Generierung zusätzlicher klinischer Daten für Krankenkassen, G-BA und PRAC?
- Evidenz aus dem Versorgungsalltag: Was ist möglich?

Innovationen in der GKV – Spielraum für optimales Versorgungsmanagement?

Dr. Ursula Marschall

- Nutzenbewertung – ein Erfahrungsbericht
- Biomarker – Bedeutung in der Versorgung

Optimierung der medizinischen Versorgung – Startet die ambulante spezialfachärztliche Versorgung durch?

Axel Böhnke

Diskussion: Nachjustierung im AMNOG-Prozess in dieser Legislaturperiode?

Michael Hennrich, MdB, Dr. Markus Frick, Dr. Michael Herschel

3. Tag von 9.00 - 13.00 Uhr

Optionaler interaktiver Workshop mit Frage- und Antwort-elementen & Case Study – *Referent: Dr. Olaf Pirk*

Nutzenbewertung & Arzneimittelpreise

Dossievorbereitung – Wann ist damit zu beginnen?

- Start & Zeitachse bis zur Einreichung
- Kooperation mit Fachabteilungen (Klifo & Medical Affairs)
- Zusammenarbeit nationaler und internationaler Unternehmensbereiche rechtzeitig organisieren

Die Beratung beim G-BA nutzen, um die Planungssicherheit zu erhöhen

- Erwartungen im Unternehmen und realer Output

Im Dossierstellungsprozess den Blick aufs Ende gerichtet halten

- Welche klinische Entwicklung führt zu welcher zweckmäßigen Vergleichstherapie? Chancen auf hochpreisige Erstattung

Anmeldung unter
service@forum-institut.de oder
Fax +49 6221 500-555

Anmeldeformular

Ja, ich nehme teil an der Konferenz
Nutzenbewertung, Erstattung & Versorgung 2014

Bitte ankreuzen:

- Konferenz (1. + 2. Tag)
 Konferenz und Workshop (1. - 3. Tag)
- Ich bin an weitergehenden Informationen über FORUM-Veranstaltungen interessiert und damit einverstanden, dass mir diese auch per E-Mail übermittelt werden.

Name, Vorname

Position/Abteilung

Firma

Straße

PLZ/Ort/Land

Tel./Fax

E-Mail

Ansprechpartner/in im Sekretariat

Datum, Unterschrift

So melden Sie sich an

Anmelde-Information:

FORUM · Institut für Management GmbH
Postfach 10 50 60 · D-69040 Heidelberg

Anmelde-Hotline: +49 6221 500-501
Tagungs-Nr. 14 03 236

Internet:

www.forum-institut.de

Termine/Veranstaltungsort:

26. März 2014 in Berlin, 9.00 - 18.00 Uhr
mit anschließendem Get together
27. März 2014 in Berlin, 9.00 - 16.00 Uhr
28. März 2014 in Berlin, 9.00 - 13.00 Uhr

NH Berlin Friedrichstraße
Friedrichstraße 96 · 10117 Berlin
Tel. +49 30 206266-0 · Fax +49 30 206266933

Gebühr:

€ 1.790,- Konferenz (Tag 1 + 2) (+ gesetzl. MwSt.)
€ 2.390,- Konferenz + Workshop (Tag 1 - 3) (+ gesetzl. MwSt.)
inkl. hochwertiger Dokumentation (auch zum Download),
Zertifikat, Arbeitsessen, Erfrischungen und Kaffeepausen.

Logistik:

Exklusiver Logistikpartner
www.deutschepost.de

Deutsche Post 

Zimmerreservierung:

Für FORUM-Teilnehmer steht bis 4 Wochen vor Veranstaltungsbeginn ein begrenztes Zimmerkontingent zu Vorzugskonditionen zur Verfügung. Bitte nehmen Sie die Reservierung direkt im Hotel unter Berufung auf das FORUM-Kontingent vor.

Rückfragen und Informationen



Für Ihre Fragen zur Konferenz und unserem gesamten Programm stehe ich Ihnen gerne zur Verfügung.

Dr. Henriette Wolf-Klein

Bereichsleitung Pharma
Tel. +49 6221 500-680
E-Mail: h.wolf-klein@forum-institut.de

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 eingesehen werden können.