



Nutzenbewertung & Value Based Pricing

Die Themen

- 1 Jahr frühe Nutzenbewertung – die Erfahrungen
- Nutzenbeleg jenseits von doppelt verblindeten RCTs?
- Sekundärdaten für die Versorgungsforschung
- Preissetzung und Nutzenbewertung in der EU
- Verhandlungsablauf beim GKV-Spitzenverband
- Launch & Reference Pricing unter AMNOG

**Konsequenzen
von AMNOG &
GKV-Versorgungs-
strukturgesetz**

Ihre Referenten

Tagungsleiter

Dr. Olaf Pirk

Olaf Pirk Consult, Nürnberg

Dr. Markus Frick

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH,
Berlin

Wolfgang Kaesbach

GKV-Spitzenverband,
Berlin

Dr. Gundula Schneidewind

Novo Nordisk Pharma GmbH,
Mainz

Tagungsleiter

Prof. Burkhard Sträter

Sträter Rechtsanwälte, Bonn

Dr. Sieghard Gera

Boehringer Ingelheim Pharma
GmbH & Co. KG, Ingelheim

Dirk Kars

Simon-Kucher & Partners,
Bonn

Jens Spahn, MdB

Mitglied des Gesundheitsausschusses
des Deutschen Bundestags, Berlin

Prof. Dr. Gerd Glaeske

Universität Bremen,
Zentrum für Sozialpolitik

Thomas Müller

Gemeinsamer Bundesausschuss
(G-BA), Berlin

Dr. Manfred Zipperer

Ministerialdirektor a.D.
Gemeinsame Schiedsstelle

Einladung an Sie

Die ersten frühen Nutzenbewertungsverfahren werden zum Jahreswechsel abgeschlossen sein und Preisverhandlungen mit dem GKV-Spitzenverband zur Folge haben.

Wir möchten Ihnen ein kompaktes Update zu den Verfahren geben und freuen uns mit Ihnen über einen intensiven Austausch mit Vertretern der Industrie, des G-BA, des GKV-Spitzenverbands und der Schiedsstelle:

- Gibt es einen Nutzenbeleg jenseits von doppelt verblindeten RCTs?
- Kann die Versorgungsforschung helfen, den Zusatznutzen einer Therapie zu untermauern?
- Wie wird der Erstattungsbetrag in der Praxis ermittelt?
- Welchen Einfluss hat die deutsche Erstattungsbetragsbildung auf das internationale Geschäft (Launch und Reference Pricing)?

Diese und viele weitere Fragen werden im Detail beleuchtet.

Besonders hinweisen möchten wir auf die Gesprächsrunde mit Herrn Jens Spahn, MdB, gesundheitspolitischer Sprecher der CDU/CSU-Bundestagsfraktion zum Thema "AMNOG & das Versorgungsstrukturgesetz (GKV-VSG)". Auch das GKV-VSG wird Einfluss auf die Arzneimittelverordnung haben und soll an dieser Stelle adressiert werden.

Ihr Zusatznutzen

Sie haben noch wenig Erfahrung mit der praktischen Dossiererstellung? Dann möchten wir Sie besonders zum optional buchbaren Workshop am 2. März einladen. Hier können Sie sich mit allen Details der Nutzendossier-Erstellung und dem Verfahrensablauf vertraut machen.

Tagungsleiter



Dr. Olaf Pirk

Olaf Pirk Consult, Nürnberg
Geschäftsführer



Prof. Burkhard Sträter

Sträter Rechtsanwälte,
Bonn
Partner

Referenten



Dr. Markus Frick

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, Berlin
Director Evidence based Medicine & Health Economy



Dr. Sieghard Gera

Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG, Ingelheim
Leiter Medical Affairs Germany



Prof. Dr. Gerd Glaeske

Universität Bremen, Zentrum für Sozialpolitik
Co-Leiter der Abteilung für Gesundheitsökonomie, Gesundheitspolitik und Versorgungsforschung



Wolfgang Kaesbach

GKV-Spitzenverband, Berlin
Leiter der Abteilung Arznei- und Heilmittel



Dirk Kars

Simon-Kucher & Partners,
Strategy & Marketing Consultants, Bonn
Partner



Thomas Müller

Gemeinsamer Bundesausschuss (G-BA), Berlin
Leiter Abteilung Arzneimittel



Dr. Gundula Schneidewind

Novo Nordisk Pharma GmbH, Mainz
Director Public & Government Affairs



Jens Spahn, MdB

Deutscher Bundestag, Berlin
Mitglied des Gesundheitsausschusses,
Gesundheitspolitischer Sprecher der CDU/CSU-Bundestagsfraktion



**Ministerialdirektor a.D.
Dr. Manfred Zipperer**

Gemeinsame Schiedsstelle
Unparteiischer Vorsitzender

1. Tag: 29. Februar 2012

9.30 Uhr

1 Jahr AMNOG – Status quo

Prof. Burkhard Sträter – Leitung Tag 1

10.00 Uhr

Frühe Nutzenbewertung – Erfahrungen

Thomas Müller

- Beratung in der klinischen Entwicklung
- Die zweckmäßige Vergleichstherapie
- Bestandsmarktarzneimittel in der Nutzenbewertung?

11.00 Uhr Kaffeepause

11.15 Uhr

Die Industrie im Bewertungsverfahren

Dr. Markus Frick

12.00 Uhr

Nutzenbewertung – Diskussionsrunde

Dr. Markus Frick, Thomas Müller, Prof. Burkhard Sträter

12.30 Uhr Mittagessen

14.00 Uhr

Nutzenbeleg jenseits von doppelt verblindeten RCTs?

Dr. Sieghard Gera

- Stärken und Schwächen von RCTs
- Versorgungsforschung als komplementärer Beleg

15.00 Uhr

Sekundärdaten für die Versorgungsforschung

Prof. Dr. Gerd Glaeske

- Welche Daten stehen den Krankenkassen zur Verfügung?
- Welche Daten stehen der Industrie zur Verfügung?

16.00 Uhr Kaffeepause

16.15 Uhr

Das neue Versorgungsstrukturgesetz – Konsequenzen für die Industrie?

Prof. Burkhard Sträter

17.00 Uhr

Key note: AMNOG & das Versorgungsstrukturgesetz – eine Bestandsaufnahme

Jens Spahn, MdB

18.00 Uhr Ende des ersten Konferenztags bei Snacks

2. Tag: 1. März 2012

9.00 Uhr

Summary Tag 1

Dr. Olaf Pirk – Leitung Tag 2

9.15 Uhr

EU: Preissetzung & Nutzenbewertung

Dirk Kars

- Wie legen andere ausgewählte Länder die Preise fest?
- Welche Mechanismen und Kriterien werden angewandt?
- Welche Rolle spielen Verträge in Bezug auf Nettopreise, Erstattungseinschränkungen und „risk-sharing“?

10.15 Uhr

Verhandlungsablauf beim GKV-Spitzenverband gemäß Rahmenvereinbarung

Wolfgang Kaesbach

11.15 Uhr Kaffeepause

11.45 Uhr

Aus der Arbeit der Schiedsstelle

Ministerialdirektor a.D. Dr. Manfred Zipperer

12.30 Uhr Mittagessen

13.45 Uhr

Auswirkungen der frühen Nutzenbewertung & Preisverhandlungen auf Launch und int. Reference Pricing

Dr. Gundula Schneidewind

14.45 Uhr

Nutzenbewertung und Pricing nicht optimal gelaufen – wie geht es weiter?

Dr. Olaf Pirk

15.30 Uhr Konferenzende bei Kaffee und Kuchen

3. Tag: 2. März 2012

9.00 – 13.00 Uhr

Workshop: Die Nutzendossier-Erstellung

Dr. Olaf Pirk

- Dossiererstellung planen – Arbeitsschritte
- Zweckmäßige Vergleichstherapie: erst einmal selbst „festlegen“
- Beratung beim G-BA – Vorbereitung und Umgang mit dem Ergebnis
- Das eigentliche Dossier – Modul für Modul

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

Anmeldeformular

Ja, ich nehme teil an der Konferenz
Nutzenbewertung & Value Based Pricing

Bitte ankreuzen:

- ☐ Konferenz (1. und 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. 12 02 236

Internet:

www.forum-institut.de

Termin/Veranstaltungsort:

29. Februar 2012, 9.30 - 18.00 Uhr
1. März 2012, 9.00 - 15.30 Uhr
2. März 2012, 9.00 - 13.00 Uhr
Ramada Hotel Berlin-Alexanderplatz
Karl-Liebknechtstraße 32 · 10178 Berlin
Tel. +49 30 3010411-0 · Fax +49 30 3010411-550

Gebühr:

€ 1.690,00 Konferenz (Tag 1 + 2) (+ 19% MwSt.)
€ 2.190 Konferenz + Workshop (Tag 1 - 3) (+ 19% MwSt.)
inklusive umfangreicher Dokumentation, Arbeitsessen,
Erfrischungen und Kaffeepausen.
Der Workshop am 2. März kann nur in Verbindung
mit der Konferenz gebucht werden.

Anreise:

Sonderpreise unter: www.forum-institut.de/bahn



Zimmerreservierung:

Für FORUM-Teilnehmer steht ein **begrenztes Zimmerkontingent** zu Vorzugskonditionen im Tagungshotel zur Verfügung. **Bitte beachten Sie**, dass das Abrufkontingent für Veranstaltungsteilnehmer automatisch 4 Wochen vor Veranstaltungsbeginn verfällt. **Bitte nehmen Sie die Zimmerreservierung direkt im Hotel vor** unter Berufung auf das FORUM-Kontingent und die Tagungsnummer.

Rückfragen und Informationen



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

Dr. Henriette Wolf-Klein

Bereichsleiterin Pharma

Tel. +49 6221 500-680

h.wolf-klein@forum-institut.de

AGB

Es gelten unsere Allgemeinen Geschäftsbedingungen (Stand: 19.12.2008), die wir auf Wunsch jederzeit übersenden und die im Internet unter www.forum-institut.de/agb eingesehen werden können.