

# Parallelimporte 4.0

Parallelhandel post GSAV und Fälschungsschutzrichtlinie

## DIE THEMEN

- Definitionen:  
Import, Reimport, Parallelimport und Co
- Patent- und Markenrecht im Fokus
- GSAV - neue Regeln für den Parallelimport
- Der VAD als neuer Player bei der frühen Nutzenbewertung
- Globale Schlüsselrends im Pharmamarkt
- Erfahrungen mit der Serialisierung seit Februar 2019

Was ändert sich  
für Parallelimporte  
durch das GSAV?

## IHRE REFERENTEN

### Dr. Alexander Natz, LL.M.

Secretary General,  
EUCOPE - European Confederation of  
Pharmaceutical Entrepreneurs,  
Brüssel

### Frank Weißenfeldt

Associate Director Supplier Services,  
IQVIA Commercial GmbH & Co. OHG, Frankfurt

### Dr. Andreas Pollandt

Fachanwalt für Medizinrecht,  
Sträter Rechtsanwälte, Bonn

# Parallelimporte 4.0

---

## Ziel des Seminars

Parallelimporte sind durch ihr Einsparpotenzial eine feste Größe nicht nur im deutschen Gesundheitssystem. In der Diskussion stehen die komplexen Vertriebswege dieser Arzneimittel aber auch als mögliches Einfallstor für Fälschungen.

Durch das Gesetz für mehr Sicherheit in der Arzneimittelversorgung hat der Gesetzgeber umfangreiche Änderungen und Anpassungen für Parallelimporte beschlossen. Auch liegen durch das Inkrafttreten der Fälschungsschutzrichtlinie im Februar erste Erfahrungen mit der Serialisierung vor. Neu ist außerdem die Berechtigung des Verbandes der Arzneimittelimporteure, neben den anderen Pharmavereinigungen im Rahmen der frühen Nutzenbewertung auftreten zu dürfen.

Nach Besuch dieses Seminars

- kennen Sie die neuen GSAV-Regeln für den Parallelimport.
- sind Sie im Bilde über neun Monate Serialisierungserfahrung.
- überblicken Sie die aktuellen Urteile zum Thema Parallelhandel.
- können Sie die Optionen und Grenzen des Parallelhandels in Deutschland und Europa einschätzen.

---

## Unser Qualitätsversprechen

Wir arbeiten nach den IMI-Qualitätskriterien. Eine Gesamtbewertung durch 2701 Teilnehmer in 348 Seminaren ergab die Schulnote 1,6 für unsere Gesamtleistung (Erhebungszeitraum 10/17 - 9/18).

## Ihre Referenten

### Dr. Alexander Natz, LL.M.

Secretary General,  
EUCOPE - European Confederation of  
Pharmaceutical Entrepreneurs,  
Brüssel

### Dr. Andreas Pollandt

Fachanwalt für Medizinrecht,  
Sträter Rechtsanwälte, Bonn

### Frank Weißenfeldt

Associate Director Supplier Services,  
IQVIA Commercial GmbH & Co. OHG, Frankfurt

---

## Teilnehmerkreis

Dieses Seminar richtet sich an Geschäftsführer sowie Fach- und Führungskräfte der pharmazeutischen Industrie, Parallelimporteure und des Arzneimittelgroßhandels. Besonders adressiert sind die Abteilungen:

- Marketing und Produktmanagement
- Vertrieb, Logistik und Recht
- Pricing & Reimbursement
- Unternehmensentwicklung
- Regulatory Affairs

## Ihr Nutzen

Nach unserem Seminar kennen Sie den aktuellen Rechtsrahmen für Parallelhandel mit Arzneimitteln und haben viele Anregungen erhalten, eigene Strategien zu entwickeln.

Für einen intensiven Austausch ist das Seminar auf 20 Teilnehmer begrenzt.

# Gesetzliche Vorgaben und zukünftige Entwicklungen

---

## Ihr Programm von 09:00 bis 17:00 Uhr

09:00 Uhr

### Definitionen

Dr. Alexander Natz

- Import, Reimport, Parallelimport
- Direktvertrieb, Mitvertrieb, Co-Promotion
- Gesetzliche Basis für Parallelimporte

09:45 Uhr

### Parallelimporte - Patent- und Markenrecht im Fokus

Dr. Alexander Natz

- Erschöpfung des Patentrechts
- Markenrechtliche Anforderungen
- Kontingentierung und Lieferpflichten
- Kartellrecht: Dual Pricing als Alternative für Originalhersteller?
- Jüngste EuGH-Rechtsprechung zu Parallelimporten

*10:45 Uhr Kaffeepause*

11:00 Uhr

### GSAV - neue Regeln für den Parallelimport

Dr. Andreas Pollandt

- Importförderklausel
- Die neue differenziertere Preisabstandsregelung
- Sonderfall Biopharmazeutika und Zytostatika
- Hämophilie-Arzneimittel: Ist der neue Vertriebsweg ein Einfallstor für drohende Parallelimporte?
- Rabattverträge vs. Parallelimporte als Kosteneinsparungstool

*12:30 Uhr Gemeinsames Mittagessen*

14:00 Uhr

### Aktuelle Urteile

Dr. Andreas Pollandt

- Verband der Parallelimporteure (VAD) als neuer Player im Rahmen der frühen Nutzenbewertung
- Entlastung von Parallelimporteuren vom Herstellerrabatt aus wirtschaftlichen Gründen

14:30 Uhr

### Parallelimporte in Deutschland und Europa

Frank Weißenfeldt

- Globale Schlüsselrends im Pharmamarkt
- Definition: Ist jeder Parallelimport auch ein Reimport?
- Warenstrom in Europa - Einfluss von Wechselkursen und Co.
- Umsatzkennzahlen zu Parallelimporten
- Herkunftslandstudie
- Künftige Bedeutung des Parallelhandels

*15:30 Uhr Kaffeepause*

16:00 Uhr

### Parallelimporte und Arzneimittelfälschungen

Dr. Alexander Natz

- Umpacken seit Februar 2019
  - Anforderungen an Verpackung, Kennzeichnung und Packungsbeilage
- Erfahrungen mit der Serialisierung
- Markenrechtliche Fragen
- Aktuelle Urteile

## Parallelimporte 4.0

### ANMELDUNG UNTER

service@forum-institut.de  
www.forum-institut.de  
Webcode 1912943

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



### ANMELDEFORMULAR

Ja, ich nehme teil:

- Parallelimporte 4.0
- 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:

Montag, 9. Dezember 2019 in Frankfurt  
08:30 Uhr Registrierung  
09:00 - 17:00 Uhr Seminar

Dorint Hotel  
Hahnstr. 9  
60528 Frankfurt/Niederrad  
Tel. +49 69 66306-0  
Fax +49 69 66306-600

\_\_\_\_\_  
Name, Vorname

\_\_\_\_\_  
Position/Abteilung

\_\_\_\_\_  
Firma

\_\_\_\_\_  
Straße

\_\_\_\_\_  
PLZ/Ort/Land

\_\_\_\_\_  
Tel./Fax

\_\_\_\_\_  
E-Mail

\_\_\_\_\_  
Ansprechpartner/-in im Sekretariat

\_\_\_\_\_  
Datum, Unterschrift

#### Gebühr:

€ 990,00 (+ gesetzl. MwSt.)  
inkl. hochwertiger Dokumentation (auch zum Download), Zertifikat, Arbeitsessen, 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" für die kommenden Jahre 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](http://www.forum-institut.de/agb) eingesehen werden können.



### IHR ANSPRECHPARTNER



**Dr. C. Michaela Gottwald**  
Konferenzmanagerin Healthcare  
Tel. +49 6221 500-610  
[m.gottwald@forum-institut.de](mailto:m.gottwald@forum-institut.de)