

# Summercamp Biosimilars

Rahmenbedingungen aus dem Blickwinkel  
des Juristen, des Krankenhausapothekers und  
des Vertragsarztes

**Welche Regeln muss man kennen und verstehen, um  
ein verändertes Verordnungsverhalten zu erreichen?**

Dynamisches Ausgabenwachstum gentechnisch erzeugter  
Präparate

Ab Herbst 2018: neue rheumatologische Biosimilars contra  
Originator

Reaktionen von Krankenhausapotheker und Rheumatologe

Onkologie: Vier Krebsantikörper verlieren den Patentschutz

Krankenkassen und KVen setzen ehrgeizige Quoten fest

Regionale Unterschiede beachten

Rheumatologie und Onkologie: ASV verstärkt den Wettbewerb



Dr. E. Edelmann



J. Hohmann



Dr. T. Hoppe-Tichy



G. Prahl

TERMIN/ORT



23. August 2018 in Berlin

## LEITUNG



**Gabriele Prahl**, Geschäftsführerin,  
GfG Gesellschaft für Gesundheitsökonomie & -management mbH, Hamburg

## REFERENTEN



**Dr. med. Edmund Edelmann**, Vorstandsmitglied, Berufsverband  
Deutscher Rheumatologen e.V., Bad Aibling

**Jörg Hohmann**, Fachanwalt für Medizinrecht, Prof. Schlegel Hohmann und  
Partner, Kanzlei für Medizinrecht, Hamburg

**Dr. rer.nat Torsten Hoppe-Tichy**, Chefapotheker,  
Universitätsklinikum Heidelberg, Heidelberg

## ZIELSETZUNG



Biologicals sind die am stärksten wachsenden Arzneimittel im GKV-System - das betrifft sowohl das Volumen als auch die Ausgaben. Ganz vorne weg agieren dabei onkologische und rheumatologische Präparate.

Ab dem Spätsommer 2018 wird ein gewaltiger Umbruch stattfinden. Viele Substanzen verlieren ihren Patentschutz und Anbieter von Biosimilars stehen in den Startlöchern. Das neue Preisniveau wird bei 20 bis 30 Prozent unter dem der Blockbuster erwartet. Diese werden ihrerseits mit spürbaren Rabatten reagieren.

Mit Spannung wird erwartet, wie sich Krankenhäuser und niedergelassene Ärzte dem erweiterten Wettbewerb stellen. Tragbare Vorhersagen sind derzeit schwer zu treffen, da mit der Ambulanten Spezialfachärztlichen Versorgung (ASV) sowohl in der Onkologie als auch erst recht in der Rheumatologie ein neuer 3. Verordnungsmarkt entsteht.

Arzneimittelkommission und Fachgesellschaften unterstützen den Wettbewerb und attestieren „keine substanziellen“ Unterschiede zwischen Originator und Biosimilars. Allerdings zeigt sich schon heute eine sehr unterschiedliche, nicht immer nachvollziehbare Marktdurchdringung. Die Verordnungsanteile von bereits zugelassenen Biosimilars in den jeweiligen KV-Regionen Deutschlands variieren erheblich.

Die Gründe dafür sind vielfältig. Ursache dürfte in unterschiedlichen Marketingaktivitäten der Unternehmen, den mehr oder weniger erfolgreichen Bemühungen der Krankenkassen und/oder den Anstrengungen der Kassenärztlichen Vereinigungen zu finden sein. Es ist also dringend notwendig, dass sich die Player mit den bundeseinheitlichen vor allem aber mit divergierenden regionalen Bedingungen auseinandersetzen. In diesem Workshop erhalten die Teilnehmer die dafür notwendigen Basis- und Detailinformationen.

## TEILNEHMER



ZENO-Veranstaltungen stehen allen Interessierten offen, die solide Informationen für Entscheidungen benötigen, wo immer sie diese zu treffen haben. Als Entscheidungsträger im Krankenhaus, in der Industrie, in der Krankenversicherung, als Anbieter von Dienstleistungen sowie als Vertreter von interessierten Verbänden.

## PROGRAMM



23. August 2018

Leitung: Gabriele Prahl

Beginn 9.30 Uhr

Begrüßung der Teilnehmer

Dr. rer.nat Torsten Hoppe-Tichy

### **Biosimilars-Verordnung durch das Krankenhaus**

- Informationsbedarf und Informationsvermittlung im Krankenhaus: Was sind die wichtigen Punkte und wie vermittelt sie der Krankenhausapotheker?
- Die Hausmedikation ohne Widerspruch zur Verordnung in der Praxis
- Neueinstellung, Umstellung: Management und Beratung durch den Krankenhausapotheker
- KV-Quoten: auch ein Thema für das Krankenhaus
- Umstellung der Verordnung mit elektronischer Hilfe

11.00 Uhr

*Kaffee und Tee im Foyer*

Dr. med. Edmund Edelmann

11.30 Uhr

### **Biosimilars in der rheumatologischen Versorgung**

- Welche Veränderungen erwarten den Rheumatologen in der Verordnung?
- Die Quoten-Erwartungen der KVen und der Krankenkassen
- ASV-Rheuma: Ein dritter Versorgungsmarkt entsteht
- Das Ordnungsverhalten im ASV-Team
- Biosimilar: Ordnungssteuerung durch IV-Verträge

### **Fragen und Diskussion**

13.00 Uhr

*Gemeinsames Mittagessen*

Jörg Hohmann

14.00 Uhr

### **Gesetzliche und bundesvertragliche Rahmenvorgaben zur Arzneimittelsteuerung und Biosimilarverordnung**

- Austauschbarkeit Originator / Biosimilars aus rechtlicher Sicht
- Besonderheiten im Wettbewerb der Biosimilars
- Instrumente der Arzneimittelsteuerung im Bereich der Biosimilars

### **Regionalisierung statt Zentralisierung**

- Aktivitäten auf regionaler Ebene zur Erhöhung der Biosimilar-Anteile
- Überblick Prüfmethode (Quoten, Durchschnitte, Richtgrößen, MRG etc.)
- Entlastende Rahmenvorgaben (Beratung vor Regress...)

15.30 Uhr

*Kaffee und Tee im Foyer*

### **Handlungsstrategien**

- Bewertung von KV- und Kassen-Informationen
- Situation des niedergelassenen Arztes
- Androhung von Prüfungen und Beratungen
- Ordnungsquote als Monopolbrecher
- Situation des niedergelassenen Arztes

### **Abschlussdiskussion mit allen Referenten**

Ende ca. 17.00 Uhr

## INFORMATION

Termin	▶ 23. August 2018, 9.30 Uhr bis ca. 17.00 Uhr
Veranstaltungsort/Hotel	Sheraton Berlin Grand Hotel Esplanade, Lützowufer 15, 10785 Berlin, Telefon 030/25478-0
Zimmerreservierung	Für die Teilnehmer steht im Veranstaltungshotel ein begrenztes Zimmerkontingent zu Sonderkonditionen zur Verfügung. Die Reservierung nehmen Sie bitte unter Bezug auf "ZENO" direkt vor.
Gebühr	€ 990,00 zzgl. 19% MwSt. (ab dem 2. Teilnehmer einer Firma/Institution beträgt die Gebühr € 595,00 zzgl. MwSt.) Sollten Sie die Online-Anmeldung nutzen, reduziert sich die Gebühr um € 10,00 zzgl. MwSt.
Leistungen	Die Gebühr beinhaltet die Teilnahme an der Konferenz, aktuelle Dokumente, Mittagessen sowie Pausen- und Konferenzgetränke.
Konferenz-Nr.	Z1808-01.

## ANMELDUNG



### Summencamp Biosimilars

23. August 2018

#### Teilnehmer:

Vorname/Name	_____
Position	_____
Firma/Institution	_____
Straße	_____
PLZ/Ort	_____
Telefon/Telefax	_____
e-Mail	_____
Datum/Unterschrift	_____

Ich bin ich damit einverstanden, dass ich von der ZENO Veranstaltungen GmbH Veranstaltungshinweise erhalte. Diese Einwilligung kann ich jederzeit widerrufen.

Mit der Anmeldung zu der Veranstaltung wird ausdrücklich das Einverständnis zur Erfassung in der Teilnehmerliste erklärt, die allen Teilnehmenden zur Verfügung gestellt wird.

Anmeldungen können per Fax, per e-Mail oder schriftlich erfolgen. Nach Eingang der Anmeldung erhalten Sie eine Teilnahmekarte sowie die Rechnung. Bei Abmeldung eines Teilnehmers bis 2 Wochen vor dem Veranstaltungstermin fallen Stornierungskosten in Höhe von € 50,00 (zzgl. 19 % MwSt.) an. Bei Abmeldungen, die später als 14 Tage vor Veranstaltungsbeginn eingehen, berechnen wir 50 % der Konferenzgebühr und später als 7 Tage vor Veranstaltungsbeginn die gesamte Gebühr. Wir akzeptieren ohne zusätzliche Kosten gerne einen Stellvertreter. Zur Fristenwahrung müssen Stornierungen schriftlich erfolgen. Programmänderungen aus dringendem Anlass behält sich der Veranstalter vor.



#### ZENO Veranstaltungen GmbH

##### Executive Conferences

Neuenheimer Landstraße 38/2, 69120 Heidelberg

Telefon 0 62 21/58 80 - 80

Telefax 0 62 21/58 80 - 810

e-Mail info@zeno24.de

Internet www.zeno24.de