

Vom Pharma-Dialog zur Gesetzesnovelle

Das besondere Konzept



Prof. Burkhard Sträter
Partner, Sträter Rechtsanwälte, Bonn

Wissen aus erster
Hand für Ihre
Planung 2017!

stellt den Referenten- bzw. Kabinettsentwurf zur geplanten Novellierung der Pharma-Gesetzgebung vor.



Michael Hennrich, MdB
Mitglied des Gesundheitsausschusses des Deutschen Bundestags, Berlin



Dr. Markus Frick
Geschäftsführer Markt und Erstattung,
vfa – Die forschenden Pharma-Unternehmen, Berlin



Bork Bretthauer
Geschäftsführer, Pro Generika e.V., Berlin

kommentieren die geplante Novellierung und diskutieren die Konsequenzen für Sie und Ihre Unternehmen.

Vom Pharma-Dialog zur Gesetzesnovelle

Ziel des DiskussionsFORUMs

Im Sommer wird der Kabinettsentwurf zur Novellierung der Pharma-Gesetzgebung in Folge der Ergebnisse des Pharma-Dialogs erwartet.

Dieses DiskussionsFORUM bringt Ihnen Know-how aus erster Hand. Herr Prof. Sträter skizziert Ihnen die geplanten Neuerungen für NCEs, NBEs, Biosimilars und Generika.

Herr Hennrich, MdB, Herr Bretthauer, Pro Generika und Herr Dr. Frick, vfa kommentieren den Entwurfsstand und diskutieren mit Ihnen die Konsequenzen für Ihr Geschäftsjahr 2017.

Kompakter können Sie sich nicht auf den aktuellsten rechtlichen Stand bringen!

Teilnehmerkreis

Dieses DiskussionsFORUM richtet sich an Geschäftsführer sowie Fach- und Führungskräfte der Healthcare Industrie. Insbesondere Mitarbeiter mit Verantwortung im Bereich Medical Affairs, Corporate Affairs, Market Access, Gesundheitspolitik und Recht werden vom Austausch mit den Diskussionspartnern profitieren.

Ihr Programm von 10.00 – 17.00 Uhr

Anpassungen im AMNOG-Verfahren

- Bessere Förderung von Arzneimitteln für Kinder – auch im Nutzenbewertungsverfahren?
- Intensivere Zusammenarbeit von G-BA, PEI und BfArM
- Ermessensspielraum für die Schiedsstelle?
- Einführung einer Umsatzschwelle für Jahr 1
- Vertraulichkeit für den Erstattungsbetrag
- Nutzenbewertung im Lifecycle

Arzneimittelinformationssystem

- Mehr Transparenz hinsichtlich nutzenbewerteter Arzneimittel?

Antibiotikaförderung

- Forschungsförderung
- Erstattungssituation verbessern?

Biosimilars stärker in die Versorgung bringen

- Zielvereinbarungen mit KVen fördern?

Rabattverträge optimieren

- Lieferschwierigkeiten vermindern durch längere Fristen nach Zuschlag?

Fälschungsschutz erhöhen

- Neue Möglichkeiten für Landes- und Bundesbehörden

Weitere geplante Neuerungen

- Importarzneimittel
- Impfstoffe
- Strahlenschutzverordnung

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

Ja, ich nehme teil am DiskussionsFORUM

Vom Pharma-Dialog zur Gesetzesnovelle

Name, Vorname

Position/Abteilung

Firma

Straße

PLZ/Ort/Land

Tel./Fax

E-Mail

Ansprechpartner/in im Sekretariat

Datum, Unterschrift

■ **Anmelde-Hotline: +49 6221 500-500**

■ **Tagungs-Nr. 16 08 235**

■ **Termin/Veranstaltungsort:**

Montag, 29. August 2016 in Frankfurt
9.30 Uhr Registrierung, 10.00 – 17.00 Uhr Konferenz
frankfurter botschaft
Westhafenplatz 6-8 · 60327 Frankfurt
Tel. +49 69 2400 4899 · Fax +49 69 1534 4847

■ **Gebühr:**

€ 1.090,00 (+ gesetzl. MwSt.) Die Gebühr beinhaltet eine hochwertige Dokumentation (auch zum Download), Zertifikat und Arbeitsessen

■ **Rückfragen und Informationen:**

Dr. Henriette Wolf-Klein
Bereichsleiterin Pharma & Healthcare
Tel. +49 6221 500-680 · h.wolf-klein@forum-institut.de

■ **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 eingesehen werden können.