

Market Access ATMPs/Gentherapeutika

Moderation: Dr. Alexander Natz, LL.M., Partner,
Novacos Rechtsanwälte, Düsseldorf

DIE THEMEN

- Aktueller rechtlicher und politischer Rahmen in D und der EU
- Integration eines ATMP in die GKV-Erstattung 2024/25
- Gen-/Zelltherapien aus Sicht : Krankenkasse, Krankenhaus, Industrie
- Qualitätsanforderungen an die Anwendung von ATMPs
- Herausforderungen des EU-HTAs

IHRE REFERENT*INNEN

Maximilian Buch

Gemeinsamer Bundesausschuss, Berlin

Susanne Dolfen

AOK Sachsen-Anhalt

Dr. Martin Granser

Roche Pharma AG, Grenzach-Wyhlen

Dr. Antje Haas

GKV-Spitzenverband, Berlin

Dr. Willi Schnorpfeil

WS Value & Dossier GmbH, Eschborn

Dr. Markus Thalheimer

Universitätsklinik Heidelberg

Ziel des Online-Seminars

Die europäische HTA-Bewertung von neuen Arzneimitteln wird ab 2025 parallel zur Zulassung stattfinden. Damit sollen europaweit die Verfügbarkeit von neuen Therapien verbessert, die Verfahren effizienter gestaltet und der Innovationsstandort Europa gestärkt werden.

Die Herausforderungen, die mit der Umsetzung der EU-HTA-Verordnung einhergehen werden, wird nur ein Top-Thema sein, welches während der Online-Tagung adressiert wird.

Diskutieren Sie mit den sieben ausgewiesenen Fachexpert*innen aus Industrie/Consulting, GKV-Spitzenverband, G-BA, Krankenhaus und Krankenkasse über Ihre Aufgaben, Chancen und Möglichkeiten im Rahmen des AMNOG-Verfahren sowie über die Besonderheiten im Marktzugang von ATMPs.

Wer sollte teilnehmen?

Dieses Online-Seminar richtet sich an Fach- und Führungskräfte der pharmazeutischen und biotechnologischen Industrie, die für den Market Access von gen-, zell- und gewebebasierenden Produkten Verantwortung tragen oder den Marktzugang künftig begleiten.

Profitieren Sie vom intensiven Austausch mit den Expert*innen und Branchenkolleg*innen.

IHRE REFERENT*INNEN

Maximilian Buch

Gemeinsamer Bundesausschuss, Berlin
Referent - Abteilung Arzneimittel

Susanne Dolfen

AOK Sachsen-Anhalt
Leiterin des Fachbereichs Arzneimittelversorgung

Dr. Martin Granser

Roche Pharma AG, Grenzach-Wyhlen
Head Strategic Pricing & Reimbursement

Dr. Antje Haas

GKV-Spitzenverband, Berlin
Abteilungsleiterin Arznei- und Heilmittel

Dr. Willi Schnorpfel

WS Value & Dossier GmbH, Eschborn
Geschäftsführender Gesellschafter

Dr. Markus Thalheimer

Universitätsklinik Heidelberg
Leiter Controlling und Beschwerdemanagement

Ihr Moderator

Dr. Alexander Natz, LL.M.,
Partner, Novacos Rechtsanwälte, Düsseldorf

Ihr Programm von 09:00 Uhr - 17:00 Uhr

Rechtlicher und politischer Rahmen für ATMPs in DE und der EU

Dr. Alexander Natz, LL.M.

- ATMP im Kontext des EU-HTA: Dossierpflicht ab 12.01.2025
- Hospital Exemption im Kontext des Pharma-Pakets
- Innovative Vertragsmodelle und anwendungsbegleitende Datenerhebungen in Deutschland

Integration eines ATMP in die GKV-Erstattung 2024/25

Dr. Antje Haas

- Evidenzauffüllung per EMA, via Vertrag oder mittels AbD?
- Erstattungsmodelle: Vor- und Nachteile
- Wohin mit der Innovationsrendite?

Gen-/Zelltherapien aus Sicht der Krankenkasse

Susanne Dolfen

- Versorgungsverbesserung durch hochpreisigen Einmaltherapeutika?
- Herausforderungen hochpreisiger Therapieansätze im Kontext mit dem Risiko-Struktur-Ausgleich (mRSA)

Gentherapien: Chancen für Patienten, Herausforderungen fürs System

Dr. Martin Granser

- Med. Fortschritt durch Gentherapien
- Wie einfach ist es Gentherapien Patient*innen zu Verfügung zu stellen?
- Herausforderung Nutzenbewertung für Einmaltherapien
- Erfolgsabhängige Erstattungsmodelle

Gen-/Zelltherapien aus Sicht des Krankenhauses

Dr. Markus Thalheimer

- Kosten und Erlöse - rechnet sich diese Therapie für das Krankenhaus?
- Abrechnungssicherheit und Liquidität - können Gentherapien im ZE/NUB-Entgelt abgebildet werden oder braucht es neue Wege?
- Rückerstattung von Krankenhaus zu Kasse: wie kann es gehen?
- Steuerung durch Regulation und Planung

Qualitätsanforderungen an die Anwendung von ATMPs

Maximilian Buch

- Status quo beschlossener Regelungen der ATMP-Qualitätssicherungs-Richtlinie
- Herausforderungen einer spezifischen sektorübergreifenden Qualitätssicherung vor allem in Bezug auf das Nachweis- und Kontrollverfahren
- Ausblick - Regelungen zur Qualitätssicherung von ATMP in der Pipeline

Zugang zu Gentherapien in DE: Herausforderungen des EU-HTAs

Dr. Willi Schnorpfeil

- Status quo Marktzugang ATMPs in Deutschland
- EU HTA ab 2025 - Timelines und Herausforderungen
- Methodische Vorgaben des EU-HTA
- Konsequenzen für den deutschen AMNOG Prozess

Market Access ATPs/Gentherapieutika

ANMELDUNG UNTER

service@forum-institut.de
www.forum-institut.de
Webcode 24112491

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



ANMELDEFORMULAR

Ja, ich nehme teil:

- ☐ Market Access ATPs/Gentherapieutika
- ☐ 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

Dienstag, 26. November 2024
von 09:00-17:00 Uhr Online-Seminar
Einwahl 30 Minuten vor Veranstaltungsbeginn
möglich

Gebühr

€ 1.190,00 (+ gesetzl. MwSt.)
Die Teilnahmegebühr beinhaltet eine Dokumentation zum Download, ein Zertifikat, den Zugang zum Learning Space sowie technische Betreuung einschließlich PreMeeting.

Name, Vorname

Position/Abteilung

Firma

Straße

PLZ/Ort/Land

Tel./Fax

E-Mail

Ansprechpartner/-in im Sekretariat

Datum, Unterschrift

So funktionieren unsere Online-Veranstaltungen

- Unsere Online-Veranstaltungen finden live und interaktiv im Learning Space statt. Dort finden Sie ebenfalls sämtliche Unterlagen, das Programm und die Liste der Teilnehmenden.
- Zugang zum Learning Space erhalten Sie mit Ihrem Account für das Kundenportal.
- Das Gratis PreMeeting bereitet Sie optimal vor, um eventuelle technische Hürden vorab auszuräumen.
- Eine durchgehende Betreuung während der Online-Veranstaltung garantiert ein optimales Weiterbildungserlebnis.

AGB

Es gelten unsere Allgemeinen Geschäftsbedingungen (Stand: 01.11.2021), die wir auf Wunsch jederzeit übersenden und die im Internet unter www.forum-institut.de/agb eingesehen werden können.

IHRE ANSPRECHPARTNERIN



Dr. Birgit Wessels
Konferenzmanagerin Healthcare
Tel. +49 6221 500-652
b.wessels@forum-institut.de

