

Neue Anforderungen durch das AMNOG Schwerpunkt: Nutzenbewertung von Arzneimitteln. Was erwartet der G-BA von den Unternehmen?

PROGRAMM

11. April 2011 in München

Vorsitz und Moderation: Dipl.-Biol. Beatrice Jaha, MEGRA e.V.

13:30 – 14:00	Registrierung der Teilnehmer	
14:00 – 14:45	Das AMNOG – Eine Übersicht relevanter Änderungen für pharmazeutische Unternehmer insbesondere in: <ul style="list-style-type: none"> - SGB V - AMG - AMPreisV - Packungsv 	Dr. Christian Tillmanns Rechtsanwalt und Partner rechtsanwälte meyer//meisterernst München
14:45 – 15:30	Die frühe Nutzenbewertung von Arzneimitteln nach § 35a SGB V <ul style="list-style-type: none"> - Gesetzliche Vorgaben <ul style="list-style-type: none"> o § 35a SGB V o AM-NutzenV des BMG o Verfahrensordnung des G-BA - Struktur des Verfahrens - Rechtsschutzmöglichkeiten 	Dr. Uta Verbeek Senior Consultant m//m science GmbH München
15:30 – 16:00	Kaffeepause	
16:30 – 17:00	Die frühe Nutzenbewertung - Verfahrensordnung des G-BA <ul style="list-style-type: none"> - Darstellung des Verfahrens - Anforderungen an das Dossier - Grenzen der Bindungswirkung der Zulassung für die Nutzenbewertung nach den Vorgaben der BSG- Rechtsprechung und des AMNOG - Beratung zur Nutzenbewertung 	Maximilian Grüne Justiziar Abteilung Recht Gemeinsamer Bundesausschuss Berlin
17:00 – 17:30	Abschlussdiskussion	