

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

Montag, 11. April 2011

Teilnehmerkreis

Dieses Seminar richtet sich an Fach- und Führungskräfte der pharmazeutischen Industrie. Insbesondere Mitarbeiter aus den Abteilungen Regulatory Affairs, Gesundheitspolitik, Unternehmensentwicklung, Marketing & Vertrieb und Produktmanagement können von dieser Veranstaltung profitieren.

Ziel

Das Arzneimittelmarktneuordnungsgesetz (AMNOG), v.a. die frühe Nutzenbewertung von Arzneimitteln stehen im Fokus der Veranstaltung.

Ziel der Veranstaltung ist es, einen Überblick über die wichtigsten Neuerungen des AMNOG zu verschaffen und anschließend die für Pharmazeutische Unternehmer besonders relevante frühe Nutzenbewertung von Arzneimitteln näher zu beleuchten. Informationen über die praktischen Anforderungen an die Unternehmen bei der Durchführung der Nutzenbewertung (z.B. in Bezug auf die Aufnahme der Beratungsgespräche und Dossiererstellung etc.) erhalten die Teilnehmer dabei „aus erster Hand“ von einem Justiziar des G-BA.

Nutzen Sie die Gelegenheit, um sich zeit- und praxisnah auf die neuen Rahmenbedingungen im Arzneimittelmarkt vorzubereiten.

Referentinnen, Referenten

Maximilian Grüne

Herr Maximilian Grüne ist als Justiziar beim Gemeinsamen Bundesausschuss im Bereich der vertragsärztlichen Versorgung tätig. In diesem Zusammenhang ist er insbesondere auch mit der Thematik der frühen Nutzenbewertung und der entsprechenden Verfahrensordnung befasst.

Dr. Christian Tillmanns

Herr Dr. Christian Tillmanns, Rechtsanwalt und Partner der Kanzlei meyer//meisterernst rechtsanwälte in München, berät schwerpunktmäßig Unternehmen der Pharmaindustrie. Sein Tätigkeitsfeld umfasst die Beratung und Vertretung der Mandanten in sämtlichen Fragestellungen des Arzneimittel- und Medizinproduktrechts (insbes. Wettbewerbsrecht- und prozesse, HWG, regulatorische Angelegenheiten, Erstattungsfragen, Zusammenarbeit Industrie und Fachkreise/ Patientenorganisationen). Vor Beginn seiner Anwaltslaufbahn war er in den Rechtsabteilungen zweier forschender Arzneimittelhersteller tätig.

Dr. Uta Verbeek

Frau Dr. Verbeek ist Senior Consultant bei der m//m science – gesellschaft für naturwissenschaftliche beratung mbH (www.mm-science.com). Sie war nach Ihrer Promotion im Bereich Pharmakologie & Toxikologie zunächst 6 Jahre in der pharmazeutischen Industrie tätig. Seit Mitte 2010 ist Frau Dr. Verbeek in der m//m science GmbH für den Bereich Arzneimittel und Medizinprodukte zuständig. Dabei berät und unterstützt sie die Industrie insbesondere auch in Bezug auf regulatorische Angelegenheiten, wie z.B. bei der Planung klinischer Prüfungen, der Durchführung von Zulassungs- und Änderungsverfahren und der Dossiererstellung im Rahmen der (frühen) Nutzenbewertung.