



**Gemeinsamer
Bundesausschuss**



10 Jahre AMNOG

Zehn Jahre Lernen und Weiterdenken
in der frühen Nutzenbewertung

Einladung und Programm

Jubiläumsveranstaltung des G-BA

Freitag, 19. März 2021

9 bis 15 Uhr

Veranstaltungsort:

Onlinekonferenz



10 Jahre AMNOG

Zehn Jahre Lernen und Weiterdenken in der frühen Nutzenbewertung

Jubiläumsveranstaltung des G-BA

Freitag, 19. März 2021

9 bis 15 Uhr

Die frühe Nutzenbewertung von neuen Arzneimitteln gehört heute – gut 10 Jahre nach dem Arzneimittelmarktneuordnungsgesetz (AMNOG) – zum Standard der Gesundheitsversorgung in Deutschland. Die wenigsten ahnten bei der Einführung des als Preisfindungsinstrument konzipierten Verfahrens, wie viele Detailänderungen es geben sollte – und welches Potenzial es entfaltet. Der Begriff eines „lernenden Systems“ war schnell etabliert und zeigt eindrücklich, dass Überprüfen und Weiterentwickeln zur DNA des Verfahrens geworden sind. Wohl auch genau deshalb konnten AMNOG-Verfahren viel bewegen und Impulse setzen: von der Studienkonzipierung bei Zulassungen bis hin zu einer stärker am Zusatznutzen eines Arzneimittels ausgerichteten Patientenversorgung.

Gerne lade ich Sie ein, aus ganz unterschiedlichen Blickwinkeln auf das AMNOG-Verfahren zu schauen. Wir beginnen bei der Dossierberatung, gehen zur eigentlichen Nutzenbewertung weiter und blicken dann auf die Patientenversorgung. Lassen Sie uns zusammen über Erfahrungen, Erwartungen und künftige Herausforderungen diskutieren.

Prof. Josef Hecken

Unparteiischer Vorsitzender des G-BA

Veranstaltungsort



Online: Sie erhalten nach der Anmeldung einen Link zur Veranstaltungsseite.

Anmeldung



Bitte melden Sie sich verbindlich bis zum **1. März 2021** per E-Mail an:
10JahreAMNOG@g-ba.de



9.00 Uhr

Begrüßung

Prof. Josef Hecken

Unparteiischer Vorsitzender des Gemeinsamen Bundesausschusses

Thomas Müller

Leiter der Abteilung 1 »Arzneimittel, Medizinprodukte, Biotechnologie«, Bundesministerium für Gesundheit

Moderation

Prof. Dr. Wolfgang Greiner

Lehrstuhl für Gesundheitsökonomie und Gesundheitsmanagement, Universität Bielefeld

9.30–10.30 Uhr Beratung und Dossievorbereitung in der Nutzenbewertung

Impulsvortrag: »Beratungsangebote zur Planung klinischer Studien«

Prof. Dr. Klaus Cichutek/Bettina Ziegele

Paul-Ehrlich-Institut

Podiumsdiskussion

- Paul-Ehrlich-Institut
- Pharmazeutische Industrie
- Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte
- Geschäftsstelle des Gemeinsamen Bundesausschusses

10.45–12.30 Uhr Dossiereinreichung und Bewertung in der Nutzenbewertung

10.45 Uhr

Einstiegsvortrag: »Zahlen. – Daten. – Fakten.«

Dr. Julian Witte

Gesundheitsökonom, Universität Bielefeld

Vortragsreihe

11.00 Uhr

Dr. Thomas Kaiser

Ressortleiter Arzneimittelbewertung, Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen

11.30 Uhr

Prof. Dr. Wolf-Dieter Ludwig

Arzneimittelkommission der deutschen Ärzteschaft

12.00 Uhr

Han Steutel

Präsident des Verbandes Forschender Arzneimittelhersteller e.V.



12.30–13.30 Uhr **Mittagspause**

13.30–14.30 Uhr **AMNOG in der Versorgung**

Impulsvortrag: »Was kommt vom AMNOG in der Versorgung an?«

Prof. Dr. Bernhard Wörmann

Medizinischer Leiter der Deutschen Gesellschaft
für Hämatologie und medizinische Onkologie e. V.

Podiumsdiskussion

- Patientenvertretung
- Kassenärztliche Bundesvereinigung
- Fachgesellschaften
- GKV-Spitzenverband
- Deutsche Krankenhausgesellschaft

14.45 Uhr **Abschluss und Ausblick**

Dr. Antje Behring

Leiterin der Abteilung Arzneimittel,
Geschäftsstelle des G-BA