



Ändert die Implementierung der EU-HTA- Verordnung das AMNOG-Verfahren?

Informationsveranstaltung am 10. November 2023

Programm

10.00 – 10.15 Uhr **Begrüßung**

Prof. Josef Hecken

Unparteiischer Vorsitzender des Gemeinsamen Bundesausschusses
(G-BA)

Moderation

Dr. Antje Behring

Leiterin der Abteilung Arzneimittel, Geschäftsstelle des G-BA

10.15 – 10.45 Uhr **Vortrag: Aims and next steps for the implementation of the EU HTA Regulation**

Valentina Barbuto

Policy Officer, DG SANTE, EU-Kommission

10.45 – 11.15 Uhr **Vortrag: Erwartungen an die Umsetzung der EU- HTA-Verordnung für Deutschland**

Dr. Anna-Maria Mattenklotz

Leiterin des Referats 117 „Versorgung mit neuen Arzneimitteln und
Pandemiarzneimitteln“, Bundesministerium für Gesundheit

11.15 – 11.30 Uhr *Kaffeepause*



11.30 – 12.30 Uhr Podiumsdiskussion: Herausforderungen und Chancen der EU-Zusammenarbeit

Podiumsteilnehmerinnen und -teilnehmer mit jeweils kurzem Impulsvortrag:

Vertreterinnen und Vertreter aus der klinischen Praxis und der pharmazeutischen Industrie sowie Patientinnen und Patienten

12.30 – 13.30 Uhr *Mittagspause*

13.30 – 14.00 Uhr Vortrag: Europäische Beratungen – Joint Scientific Consultations, JSC

Dr. Stephanie Said

Vorsitzende der HTA-Subgruppe „Joint Scientific Consultations“,
Geschäftsstelle des G-BA

14.00 – 15.00 Uhr Vortrag: Europäische Nutzenbewertung – Joint Clinical Assessments, JCA

Dr. Beate Wieseler

Vorsitzende der HTA-Subgruppe „Development of Methodological and Procedural Guidance“, Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen

15.00 – 15.15 Uhr *Kaffeepause*

15.15 – 16.15 Uhr Diskussion: EU-HTA und/oder AMNOG?

Allgemeine Diskussionsrunde

16.15 – 16.30 Uhr Abschluss

Dr. Antje Behring