

Inhaltsverzeichnis

Vorwort	V
Inhaltsverzeichnis.....	VII
Abkürzungsverzeichnis	X
Executive Summary.....	XII
1 Nutzenbewertung von Arzneimitteln in Deutschland – Update 2015/2016	
1.1 Ablauf der frühen Nutzenbewertung	1
1.2 Ergebnisse des Pharmadialogs	4
1.3 Arzneimittelversorgungsstärkungsgesetz (AM-VSG).....	7
1.4 Literatur	27
2 Abgeschlossene Verfahren der frühen Nutzenbewertung	
2.1 Nutzenbewertungsverfahren 2015-2016.....	33
2.2 Ergebnisse der frühen Nutzenbewertung 2011-2016	47
2.3 Methodische Aspekte und Bewertungsdifferenzen.....	71
2.4 Nutzenbewertung im Kontext beschleunigter Zulassungsverfahren (Adaptive Pathways).....	83
2.5 Literatur	87
3 Zulassungs- vs. Nutzenbewertungsevidenz	
3.1 Zulassungsevidenz versus Nutzenbewertungsevidenz: Aktuelle Erfahrungen und strukturierte Zusammenarbeit zwischen Zulassungsbehörden und G-BA	91
<i>Gastbeitrag von: Prof. Dr. Karl Broich und Dr. Wiebke Löbker, Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte</i>	
3.2 Zulassungsstudien in der Nutzenbewertung – Stärkere Orientierung an Versorgung und Patientenbedürfnissen erforderlich	100
<i>Gastbeitrag von: Dr. med. Thomas Kaiser, Institut für Qualität und Wirtschaftlichkeit im Gesundheitswesen (IQWiG)</i>	
3.3 Eignung der best verfügbaren Evidenz in der frühen Nutzenbewertung von Arzneimitteln	114
<i>Gastbeitrag von: Dr. Andrej Rasch, Dr. Sebastian Werner, Verband Forschender Arzneimittelhersteller e.V. (vfa)</i>	

3.4	Literatur.....	130
4	Erstattungsbetragsverhandlungen	
4.1	Nutzenbewertungsrabatte	134
4.2	Schiedsverfahren.....	150
4.3	Mischpreise.....	158
4.4	Verordnungsausschlüsse	163
4.5	Marktrücknahmen	167
4.6	Kann der § 137e SGB V einen Beitrag zur Weiterentwicklung des AMNOG-Prozesses leisten? ...	173
	<i>Gastbeitrag von: Prof. Dr. Herbert Rebscher, IGV Research, Institut für Gesundheitsökonomie und Versorgungsforschung</i>	
4.7	AMNOG-induzierte Einsparungen im patentgeschützten Marktsegment	184
4.8	Literatur.....	187
5	Mischpreise	
5.1	Versorgungsqualität und Wirtschaftlichkeit seit AMNOG.....	193
	<i>Gastbeitrag von: Johann-Magnus v. Stackelberg, Dr. Antje Haas, Dr. Anja Tebinka-Olbrich und Jana Muriel Kleinert, GKV-Spitzenverband</i>	
5.2	Wie kommt die Nutzenbewertung in der ärztlichen Praxis an?	209
	<i>Gastbeitrag von: Dr. Mathias Flume – Geschäftsbereichsleiter Verordnungsmanagement, Kassenärztliche Vereinigung Westfalen-Lippe</i>	
5.3	AMNOG – wirtschaftliche Mischpreise und Werkzeug für die Verordnungssteuerung?.....	215
	<i>Gastbeitrag von: Dr. Michael Ingenhaag, Victoria Unmüßig, Dr. Robert Welte – GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG</i>	
5.3	Literatur.....	229
6	Umsetzung des AMNOG in der Verordnungspraxis	
6.1	Methodik	231
6.2	Umsatzentwicklung neuer Arzneimittel 2011-2016	233

6.3 Effekt der Nutzenbewertung auf die Verordnungs- entwicklung.....	237
6.4 Literatur	243
7 Regionale Verordnungsentwicklung neuer Arzneimittel	
7.1 Adoption neuer Arzneimittel in der ambulant ärztlichen Versorgung	244
7.2 Verordnungsentwicklung in Abhängigkeit der KV-Region	257
7.3 Literatur	260
Anhang	262
Autoren	269