

SYMPOSIUM

Trends und Perspektiven bei der Entwicklung, Zulassung und Erstattung von ATMPs und biologisierten Medizinprodukten

Donnerstag, 24. Januar 2013
Tagungszentrum Aquino, Hannoversche Straße 5b, 10115 Berlin



08.00 Uhr	Registrierung	
09.00 Uhr	Begrüßung	Prof. Dr. Hans-Dieter Volk <i>Direktor BCRT</i>
Neue Entwicklungen auf dem Gebiet der Zulassung von ATMPs		
09.15 - 09.40 Uhr	Aktuelles aus dem CAT/PEI zur Entwicklung auf dem Gebiet der ATMPs	Dr. Egbert Flory <i>Fachgebietsleiter Tissue Engineering, Somatische Zelltherapeutika Paul-Ehrlich-Institut</i>
09.40 – 10.05 Uhr	Aktueller Entwicklungsstand der Regularien für Kombinationsprodukte und Medizinproduktegesetzgebung	Prof. Dr. Dr. Sabine Kloth <i>TÜV Süd Product Service GmbH</i>
10.05 – 10.20 Uhr	Vorstellung eines Stufenprogramms für die Translation von ATMPs	Dr. Katrin Schierhorn <i>BCRT</i>
10.20 – 10.35 Uhr	Entwicklungsstrategien auf dem Weg zur Zulassung: Sind präklinische Leitlinien für ATMPs umsetzbar?	Dr. Antje Wichmann <i>CC-ATMP</i>
10.35 – 10.50 Uhr	Diskussion Regulatory Affairs	Moderation: Prof. Dr. Frank Emmrich <i>Direktor TRM Leipzig</i>

Kaffeepause

Companion Diagnostics und Biomarker		
11.05 – 11.30 Uhr	Companion Diagnostics und personalisierte Medizin – Herausforderungen aus Sicht der Industrie	Dr. Bodo Eickhoff <i>Roche Diagnostics Deutschland GmbH</i>
11.30 – 11.55 Uhr	Wachsende Bedeutung von Biomarkern und Companion Diagnostics bei der Entwicklung von ATMPs	Prof. Dr. Hans-Dieter Volk <i>Direktor BCRT</i>
11.55 – 12.10 Uhr	Diskussion Companion Diagnostics und Biomarker	Moderation: Prof. Dr. Georg Duda <i>Direktor Julius-Wolff-Institut, Charité – Universitätsmedizin Berlin</i>

Mittagspause

Biologisierte Medizintechnik und Anwendungsbeispiele		
13.10 – 13.35 Uhr	Bio-Implantate in chirurgischen Innovationszentren	Dr. Michael Harder <i>corlife GbR</i>
13.35 – 14.00 Uhr	Autologe Knorpelzelltherapie: per aspera ad astra?	Dr. Stephan Rapp <i>TETEC AG</i>
14.00 – 14.15 Uhr	Diskussion Biologisierte Medizin	Moderation: Prof. Dr. Andreas Lendlein <i>Leiter Institut für Polymerforschung, HZG Standort Teltow</i>
Entwicklungsbegleitendes HTA und Erstattung von Innovationen durch die GKV		
14.15 – 14.45 Uhr	Entwicklungsbegleitendes HTA - Konzeptvorstellung, Erfahrungen aus dem CC-ATMP Projekt	Dr. Jan Benjamin Pietzsch <i>Wing Tech Inc.</i> Simon Weber <i>Cellogic GmbH</i>
14.45 – 15.10 Uhr	Perspektiven für die Kostenerstattung von Innovationen – welche Anforderungen müssen ATMP für eine Aufnahme in Modellvorhaben/ integrierte Versorgung erfüllen?	Harald Möhlmann <i>Geschäftsführer Versorgungsmanagement, AOK Nordost</i>

Kaffeepause

15.30 – 15.55 Uhr	Einführung von Innovationen in die Erstattungssysteme ausgewählter EU-Staaten	Prof. Dr. Reinhard Busse <i>Lehrstuhl für Management im Gesundheitswesen, TU Berlin</i>
15.55 – 16.20 Uhr	Evaluationsprozess von ATMP im G-BA: Arzneimittel oder Behandlungsmethoden im G-BA? „Erprobungsregelung“ (GKV-VStG) auch für ATMP anwendbar?	Dr. Matthias Perleth <i>Leiter Abt. Fachberatung Medizin, Gemeinsamer Bundesausschuss</i>
16.20 – 16.35 Uhr	Diskussion	Moderation: Dr. Ch.-Markos Dintsios <i>Leiter HTA & Gesundheitsökonomie Evaluation, Verband Forschender Arzneimittelhersteller e.V.</i>
16.35 – 16.50 Uhr	Schlusswort	Dr. Werner Wolf <i>Vorsitz des Scientific Advisory Board des BCRT</i>

Organisationskontakt:

Yvonne Eggert-Schult | yvonne.eggert-schult@cellogic.de | Fon +49 30 609 880 280 | Fax +49 30 609 880 288 |
CC-ATMP | Cellogic GmbH c/o congressa | Engeldamm 62 | 10179 Berlin