

Frühe Nutzenbewertung neuer Arzneimittel in Deutschland: Ergebnisse nach vier Jahren AMNOG

**Pressekonferenz
der DGHO Deutsche Gesellschaft für Hämatologie und Medizinische Onkologie e.V.**

**Dienstag, 12. Mai 2015, 11:00 bis 12:30 Uhr
Tagungszentrum im Haus der Bundespressekonferenz
Schiffbauerdamm 40, 10117 Berlin**

- Moderation:** Prof. Dr. med. Diana Lüftner, Berlin
(Vorsitzende der DGHO)
- 11:00 - 11:05 Uhr** **Begrüßung und Einleitung**
Prof. Dr. med. Diana Lüftner, Berlin
(Vorsitzende der DGHO)
- 11:05 - 11:20 Uhr** **Frühe Nutzenbewertung neuer Arzneimittel
in Deutschland 2011 bis 2014**
Prof. Dr. med. Bernhard Wörmann, Berlin
(Medizinischer Leiter der DGHO)
- 11:20 - 11:35 Uhr** **Erfahrung mit dem AMNOG-Prozess
am Beispiel der anti-viral wirkenden Substanzen
bei Hepatitis C**
Prof. Dr. med. Thomas Berg
*(Klinik für Gastroenterologie und Rheumatologie,
Universitätsklinikum Leipzig – Leiter Sektion
Hepatologie)*
- 11:35 - 11:50 Uhr** **AMNOG – ein lernendes System: Was haben wir
aus Sicht der AkdÄ seit 2011 gelernt?**
Prof. Dr. med. Wolf-Dieter Ludwig, Berlin
*(Vorsitzender der Arzneimittelkommission
der deutschen Ärzteschaft, AkdÄ)*
- 11:50 - 12:05 Uhr** **AMNOG plus: Wie kann aus einer guten Absicht
ein gutes Verfahren werden?**
Prof. Dr. med. Mathias Freund, Rostock
(Geschäftsführender Vorsitzender der DGHO)
- 12:05 - 12:30 Uhr** **Zusammenfassung und Diskussion**
Prof. Dr. med. Diana Lüftner, Berlin
(Vorsitzende der DGHO)