

**Programm
IQWiG im Dialog
21. Juni 2013**

„Bedeutung der Zulassung für die Nutzenbewertung“

Moderation: Prof. Dr. Ralf Bender

10.00 - 10.10	Einführung in das Thema Dr. Beate Wieseler, IQWiG
10.10 - 10.30	Kriterien zur Überprüfung der Anwendbarkeit von Studienergebnissen PD Dr. Ulrich Grouven, IQWiG
10.30 - 11.00	Zulassungsstudien und Anwendungsgebiet – Erfahrungen aus der frühen Nutzenbewertung Dr. Thomas Kaiser, IQWiG
11.00 - 12.00	Diskussion
12.00 - 13.00	Mittagspause
13.00 - 13.30	Von den klinischen Daten zur Indikation – Kompass für die Nutzenbewertung? Dr. Karl Broich, BfArM Bonn
13.30 - 14.00	Neue Medikamente im Spannungsfeld zwischen Zulassung und Nutzenbewertung – Wie gehen Hersteller damit um? Prof. Dr. Torsten Strohmeyer, GSK München
14.00 - 14.30	Stellenwert des Zulassungsstatus bei GBA-Entscheidungen Max Grüne, G-BA Berlin
14.30 - 15.30	Diskussion
15.30 - 16.00	Ausklang mit Kaffee und Gebäck

Veranstaltungsort: KOMED, Im Medipark 6, 50670 Köln