

Therapiezeiten und -erfolge neuer onkologischer Therapien in der vertragsärztlichen Regelversorgung

Vergleich RWE-Daten mit Daten der Zulassungsstudien



Datum und Zeitraum

04.11.2020, 17.00 – 19.00 Uhr

Art der Fortbildung

Online-Seminar als Zoom-Veranstaltung

Zielgruppe des Seminars

Vertragsärztliche Onkologen und Zytostatika-herstellende Apotheker

Wissenschaftliche Leitung

Prof. Dr. med. Stephan Schmitz, Köln

Fortbildungszertifizierung

Zertifizierung der Veranstaltung ist bei der Bayerischen Landesärztekammer beantragt

Anmeldung unter:

www.stiftung-deutsche-onkologie.de/veranstaltungen

HINTERGRUND

Aktuell kommen in der Versorgung onkologischer Patienten immer mehr innovative Medikamente neu oder mit einer Zulassungserweiterung auf den Markt, wobei diese in einem hohen Anteil auch von vertragsärztlichen Onkologen eingesetzt werden. Die Zulassung der neuen Medikamente erfolgt dabei nicht selten auf Basis von Studien mit einigen Hundert oder sogar noch weniger Patienten. Es stellt sich daher immer wieder die Frage, ob die Daten aus den Zulassungsstudien auch in der realen Versorgungswelt reproduziert werden können. Die Stiftung Deutsche Onkologie sammelt über ein Netzwerk von mehr als 20 onkologischen Vertragsarztpraxen kontinuierlich Daten zur medikamentösen Therapie onkologischer Patienten mit verschiedensten Tumorerkrankungen. In dieser Online-Fortbildung werden nun Daten u.a. zur Therapiedauer, zur Dosis-Compliance, zum Therapieerfolg oder zu Therapieabbrüchen den Daten aus den klinischen Zulassungsstudien gegenübergestellt, um zu bewerten, ob die Daten der realen Versorgungswelt den Daten aus den Zulassungsstudien entsprechen.

Im Anschluss an die Datenpräsentation möchten wir gerne mit Ihnen über Ihre Erfahrungen und Einschätzungen der Therapien in der realen Versorgung gegenüber den Ergebnissen der Zulassungsstudien diskutieren.

AGENDA

- 17.05 – 17.10 Uhr** **Begrüßung durch den Vorstand der Stiftung Deutsche Onkologie mit Ausführungen zu aktuellen Arbeitsbereichen der Stiftung**
Referent: Oliver Tamimi
- 17.10 – 17.15 Uhr** **Einleitung durch den wissenschaftlichen Leiter der Fortbildung**
Referent: Prof. Dr. Stephan Schmitz
- 17.15 – 18.15 Uhr** **Vergleichende Analysen neuer onkologischer Therapien in der Regelversorgung mit Ergebnissen der Zulassungsstudien**
Referent: Dr. Rainer Lipp
- 18.15 – 18.40 Uhr** **Diskussion aller Teilnehmer**
Diskussionsleitung: Prof. Dr. Stephan Schmitz
- 18.40 – 18.50 Uhr** **Update zum Projekt „Antiemese bei Platinhaltigen Therapien in der Regelversorgung“ mit Darstellung aktueller Ergebnisse aus 2018–2020**
Referent: Dr. Rainer Lipp
- 18.50 – 19.00 Uhr** **Befragung zu zukünftigem Seminar-Konzept**
Leitung: Dr. Rainer Lipp