

Inhaltsverzeichnis

Abkürzungsverzeichnis	9
Zusammenfassung	13
Executive Summary	21
1 Deutschland nach der Pharmawende	30
1.1 AMNOG – Regulierungs-Innovation mit Zusatznutzen?	30
1.2 Zielsetzung und Aufbau des Gutachtens	39
2. Verfahren und Ergebnisse: Arzneimittel-Innovationen zu Tiefstpreisen	44
2.1 Frühe Nutzenbewertung als Preisfindungsbasis	44
2.2 Monetäre Bewertung des Zusatznutzens	58
2.3 Nationale und internationale Preisreferenzierung	65
2.4 Marktreaktionen der pharmazeutischen Unternehmer	77
3 Regulierungsversagen: Defekte der AMNOG-Preisfindung	86
3.1 Marktbesonderheiten bei Arzneimittel-Innovationen	87
3.2 Kassendominante Governance	101
3.3 Fragwürdige Nutzenbewertung	108
3.4 Dubiose Monetarisierung des Zusatznutzens	114
3.5 Generische Vergleichspreise als Verhandlungsbasis	119
3.6 Erstattungsbeträge als Mischpreise	123
3.7 Schiedsamtliche Preisermittlung als Rechtsakt	126
4 Handlungsbedarf: Konsequent aus Fehlern lernen	135
4.1 Institutionelle Trennung von Nutzenbewertung und Preisfindung	135
4.2 Forschungs- und Entwicklungskosten als Preisdeterminante	140
4.3 Internationale Vergleichspreise als Preisanker	145

Inhaltsverzeichnis

4.4	Verordnungsmengen als Verhandlungsgegenstand	149
4.5	Subsidiäre Selektivverträge als Konfliktlösung	157
4.6	Schiedsstelle als Schlichter	160
5	Kernthesen und Reformpostulate	163
	Literaturverzeichnis	171
	Autorendaten	183