



Detailansicht des Regelungsvorhabens

Begleitung der EU-HTA-Implementierung

Stand vom 23.07.2025 21:11:58 bis 11.09.2025 10:29:27

Angegeben von:

GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG (R001541) am 26.06.2024

Beschreibung:

Angesichts der Implementierung des EU-HTA auf europäischer und nationaler Ebene werden zentrale Anpassungen beim AMNOG gefordert und EU-Durchführungsverordnungen begleitet. Ziel ist es, dadurch vermehrte Bürokratie zu vermeiden und eine rasche Versorgung von Patientinnen und Patienten mit innovativen Arzneimitteln sicherzustellen.

Betroffene Interessenbereiche (1)

Arzneimittel [alle RV hierzu]

Betroffene Bundesgesetze (1)

SGB 5 [alle RV hierzu]