

DONDERDAG 12 APRIL 2018

DE DOELN - ROTTERDAM, SCHOUWBURGPLEIN 50



**3^e NATIONAAL
BIOSIMILAR
SYMPOSIUM**

**BIOSIMILARS
IN DE
ONCOLOGIE EN
HEMATOLOGIE**

INSCHRIJVEN IS MOGELIJK VIA
WWW.BIOSIMILARS-NEDERLAND.NL

BIOSIMILARS

NEDERLAND

Biosimilars, het begin

Toen in 2006 de eerste biosimilars op de markt kwamen, werden deze relatief snel geaccepteerd in de ziekenhuizen. De eerste klasse van biosimilars waren substitutieproducten – waaronder epoetine en filgrastim – en lieten vrij eenvoudig zien dat het wel goed zat met de werkzaamheid. De farmacovigilantieprogramma's toonden betrekkelijk snel dat er geen echte problemen waren. Inmiddels zijn de prijzen van deze middelen enorm gedaald en miljoenen bespaard in de zorg.

Nadat in 2015 middelen van de tweede klasse – infliximab en etanercept – op de markt kwamen, was er grotere weerstand. Door onbekendheid met het ontwikkelmodel van biosimilars waren zowel voorschrijvende artsen als patiënten terughoudend met het accepteren van deze kwalitatief hoogwaardige maar veel goedkopere alternatieven. Tientallen overstap-onderzoeken bij vrijwel alle indicaties hebben inmiddels laten zien dat deze biosimilars gelijkwaardig zijn aan hun voorbeeld.

DE ACCEPTATIE KOMT GOED OP GANG, ZIJ HET LANGZAAM

De acceptatie komt goed op gang, zij het langzaam. Voor nieuwe patiënten is er inmiddels geen probleem meer, maar overstappen of omzetten wordt door veel voorschrijvers en patiënten nog als iets anders gezien. Maar met gerichte overstapprogramma's en goede voorlichting

komt dat binnen enkele jaren wel goed. Ook bij deze middelen kun je als dokter op afzienbare termijn vaststellen of het middel werkt of niet, gelijk aan de voorbeeldmiddelen. De grootste stap in deze klasse wordt einde 2018 verwacht wanneer het patent op Humira® verloopt. Dit alleen al kan een besparing van zeker 100 miljoen euro opleveren.

Derde klasse

Nu staan we op de drempel van de derde klasse biosimilars: biologische middelen zoals trastuzumab en rituximab die worden toegepast in de oncologie en de hematologie. Daarbij is de onzekerheid nog weer iets groter, omdat behandelingsucces een afgenomen kans is op overlijden aan kanker, of omgekeerd uitgedrukt: de patiënt leeft langer of is langer ziektevrij. De meetbaarheid op individueel patiëtniveau is veel minder eenvoudig vast te stellen. Acceptatie van die biosimilars vraagt dus vertrouwen in het ontwikkelmodel en de deskundigheid van de registratieautoriteiten.



SAMEN KUNNEN WE
HONDERDEN MILJOENEN
EURO'S BESPAREN

Het Nationaal Biosimilar Symposium

Stichting Initiatiefgroep Biosimilars Nederland ziet het als haar taak een rol te spelen in het beschikbaar maken van betrouwbare informatie over biosimilars en een platform te bieden voor discussie. Dat doen we onder andere door jaarlijks het Nationaal Biosimilar Symposium te organiseren, in 2018 voor de derde keer. De formule is hierbij hetzelfde gebleven. Het ochtendprogramma gaat in op de wetenschappelijke aspecten met toonaangevende sprekers. En de middag besteden we aan praktische aspecten van implementatie.

Programma

Wij zijn er trots op dat wij in de ochtend de hoofdonderzoekers van de grote registratie-onderzoeken van biosimilar trastuzumab en rituximab in ons programma hebben, zodat u uit eerste hand kunt horen hoe hun ervaringen waren. 's Middags maken we een rondje langs de velden met o.a. voorschrijvers, patiënten en verzekeraars. Wij menen dat wij al met al een interessant programma hebben samengesteld en ons doel is dat u na het bijwonen van dit symposium meteen inspiratie heeft om in eigen omgeving te werken aan acceptatie en implementatie van biosimilars. Samen kunnen we honderden miljoenen euro's besparen in de zorg, geld dat we hard nodig hebben om innovaties mogelijk te maken.

Voor het complete symposiumprogramma kijkt u op www.biosimilars-nederland.nl.
Wij verwelkomen u graag op 12 april 2018 in De Doelen in Rotterdam.

Namens de organisatoren van dit symposium,

Prof. Dr. Arnold G. Vulto

Voorzitter

Dr. Anton A.M. Franken

Secretaris

Agenda

- 09:15 uur Registratie en ontvangst
10:00 uur Delen van klinische ervaring door hoofdonderzoekers
12:45 uur Lunch
13:30 uur Implementatie van Biosimilars – mogelijkheden en complicaties
17:15 uur Afsluiting en aperitief / netwerken

Programma

Voorzitters:

Ochtend

Dr. Anton A.M. Franken, Internist, Isala Zwolle; Secretaris Stichting Initiatiefgroep Biosimilars Nederland

Middag

Dr. Thijs Giezen, Ziekenhuisapotheker, SAHZ Haarlem; lid Biosimilar Medicinal Products Working Party (BMWP), European Medicines Agency; Extern expert College ter Beoordeling van Geneesmiddelen

Coördinator

Prof. Dr. Arnold G. Vulto, Ziekenhuisapotheker en Farmacoloog, Erasmus MC Rotterdam; Voorzitter Stichting Initiatiefgroep Biosimilars Nederland

Morning Program (in English)

Welcome & Opening Symposium

Anton A.M. Franken, on behalf of Biosimilars Nederland.

Sharing Clinical Experience of Biosimilar Trial Principal Investigators

Biosimilars are needed to sustain affordable cancer care AND healthcare innovation

Paul Cornes MD, PhD, Consultant Oncologist, Bristol, UK

Biosimilar-trials with trastuzumab: all the same or different?

Prof. Xavier Pivot MD PhD, Paul-Strauss Cancer Centre, Université de Strasbourg, France

Biosimilar-trials with Rituximab: better acceptance through better understanding

Prof. Wojciech Jurczak, MD, PhD, Department of Haematology, UJCM Kraków, Poland

Coffee / tea break

Q&A and Debate

Practical implementation of biosimilar monoclonal antibodies in cancer care

Dr. Paul Cornes MD PhD, oncologist, Bristol UK

Prof. Wojciech Jurczak, MD PhD, haematologist, Krakow, Poland

Prof. Xavier Pivot MD PhD, oncologist, Strasbourg

Chair: Prof. Arnold G. Vulto PharmD PhD, Rotterdam, The Netherlands

Lunch

Implementatie van Biosimilars – mogelijkheden en complicaties

Voorzitter: Thijs Giezen

Nocebo effect: Wat is het en hoe voorkom ik het?

Lieke Tweehuysen, AIOS Reumatologie, Rijnstate Ziekenhuis, Arnhem

Patiënten-onderzoeken naar Overstappen: wat leren we van trials en registries

Liese Barbier, apotheker-onderzoeker, KU Leuven, België

Biosimilars op Maat, educatie-project voor Nederlandse ziekenhuizen

Dr. Anton A.M. Franken, Internist, Isala Zwolle

Kiezen voor Intraveneus of Subcutaan in perspectief

Dr. Lonneke Timmers, Adviserend Apotheker Menzis

Wat vinden patiëntenorganisaties van biosimilars in de Oncologie

Marga Schrieke, Borstkankervereniging Nederland

Dr. Pauline Evers, Nederlandse Federatie Kankerorganisaties

Theepauze

Vierluik: Implementatie van biosimilars vereist samenspel alle belanghebbenden

t.b.c.

Samenvatting en Take Home Message

Thijs Giezen en Caspar van Loosen

Afsluiting

Arnold G. Vulto, voorzitter Stichting Initiatiefgroep Biosimilars Nederland.

Aperitief en gelegenheid tot netwerken

Datum

Donderdag 12 april 2018 van 10.00 uur tot 17.15 uur.

Registratie en ontvangst vanaf 9.15 uur.

Locatie

Congrescentrum De Doelen - Rotterdam, Schouwburgplein 50.

Bestemd voor

Apothekers, artsen, hematologen, oncologen, verpleegkundigen, vertegenwoordigers patiëntenverenigingen en alle andere belanghebbenden.

Inschrijven

Inschrijven is mogelijk via www.biosimilars-nederland.nl

Deelnamekosten

De bijdrage voor deelname aan het symposium zijn:

- voor zorgprofessionals en werkzaam in de zorg € 135,-
- voor (zorg)professionals werkzaam in de industrie € 495,-

Accreditering

Accreditatie is aangevraagd bij KNMP, NIV, NVMO en NVZA.

De organisatoren van dit symposium

Jan Benedictus

Thijs Giezen

Lonneke Timmers

Anton A.M. Franken

Caspar van Loosen

Arnold G. Vulto

