



**Master-Seminar Gesundheitswirtschaft des  
Lehrstuhls für Medizinmanagement und Versorgungsforschung (LMV)  
im SS 21**

**Anmeldung:**

Die Anmeldung für das Seminar **und** die dazugehörige Prüfung (jeweils separate Anmeldung erforderlich!) erfolgt von **Montag, 25.01.2021 (09:00 Uhr) bis Freitag, 29.01.2021 (23:59 Uhr)** über Campus Online (LSt für Medizinmanagement und Versorgungsforschung) und ist verbindlich.

**Vorbesprechung:**

Die Vorbesprechung und Themenvergabe findet am **Mittwoch, 03.02.2021 um 16:00 Uhr**, virtuell über „ZOOM“ statt.

Ein Erscheinen bzw. „Einloggen“ ist Voraussetzung für die Teilnahme am Seminar. Ist ein persönliches Erscheinen nicht möglich, muss stattdessen ein Stellvertreter anwesend sein.

**Themen:**

Die Themen werden im Rahmen der Vorbesprechung bei Mehrfachbelegung per Losverfahren vergeben. Die Teilnehmerzahl ist auf 10 Studierende begrenzt.

**Abgabe:**

Die Abgabe der Arbeiten erfolgt am **Montag, 19.04.2021 (bis 12:00 Uhr)**, in zweifacher Print-Ausfertigung am LMV in der Parsifalstraße 25, 2. Stock, sowie in digitaler Form per Mail an [lmv@uni-bayreuth.de](mailto:lmv@uni-bayreuth.de). Die Arbeiten umfassen jeweils 15-20 Seiten.

**Seminarsitzung:**

Die Seminarsitzung (mündliche Präsentation der Arbeiten) findet ebenfalls virtuell oder situationsabhängig in der Parsifalstraße 25, 2. Stock statt. Die genauen Informationen und der Termin wird im Zuge der Vorbesprechung und Themenvergabe bekannt gegeben. Die Präsentationen sind spätestens am Tag vor der Seminarsitzung (bis 12:00 Uhr) per Mail an [lmv@uni-bayreuth.de](mailto:lmv@uni-bayreuth.de) zu schicken.

**Bitte beachten Sie unbedingt den Leitfaden zur Erstellung wissenschaftlicher Arbeiten  
auf der LMV-Homepage unter „Lehre“!**



## Seminar Gesundheitswirtschaft für den Master-Studiengang

### „Bewertung komplexer Interventionen“

Themen	
Thema 1	Zolgensma (SMA) – das teuerste Medikament der Welt – Preissetzung gerechtfertigt oder nicht?
Thema 2	Ziele, Organisation und Einfluss der Patientenpartizipation im Arzneimittelzulassungsprozess der EMA – US FDA
Thema 3	Rationale für Einsatz und Vergleich von innovativen adaptiven Studiendesigns für komplexe Krankheitsbilder („clinical trial designs“ z. B. RCT, basket trial, umbrella trial, platform trial) im Kontext der COVID-19 Pandemie
Thema 4	Chronische Multimorbidität im Alter – Herausforderungen für die Implementierung komplexer Interventionen
Thema 5	Psychoonkologische Interventionen – Kriterien zur Bewertung der Prozessqualität der Versorgung
Thema 6	P4*-Medizin – Barrieren und Förderfaktoren digitaler Versorgungsmodelle bei chronisch progredienten Erkrankungen
Thema 7	Long COVID – Klinische und epidemiologische Grundlagen, Versorgungsmodelle, Implementierungsstrategien, Zugang für Patienten und digitale Unterstützungssysteme

\*) P4 = Predictive, Preventive, Personalized, Participatory

Ansprechpartnerin: Laura Gumbert (<mailto:laura.gumbert@uni-bayreuth.de>)