

Каким, по Вашему мнению, должно быть полезное и содержательное участие пациентов в процессе?

“Улучшите впечатление от чтения, включив субтитры к сопровождающему видео”.

Транскрипт

[Каким, по Вашему мнению, должно быть полезное и содержательное участие пациентов в процессе?]

Ян Гайслер – защитник интересов пациентов, директор проекта Европейской академии пациентов по терапевтическим инновациям (EURATI)

С одной стороны, важно, чтобы пациенты участвовали во всех аспектах принятия решений. Я имею в виду, что мы не можем участвовать в каждом голосовании, но мы можем прозрачно участвовать в работе любого комитета который принимает решения от имени пациентов. И во-вторых, я думаю, что очень важно обеспечить прозрачность, кто принимает решения и на каком уровне пациенты участвуют в принятии решений.

Я думаю, что большая прозрачность всего процесса значительно облегчит нашу жизнь и позволит принимать более качественные решения в интересах пациентов.

Мэри Бейкер (Mary Baker) – непосредственный президент Европейского совета по мозгу; патрон Европейской организации по борьбе с болезнью Паркинсона

Я помню, что вначале я увидел, что плательщики и регуляторная

система являются барьерами, а потом, чем больше я с ними общался, я понял, что они являются частью очень сложного и трудного процесса, в котором я должен участвовать. И чем больше я в этом участвовал, тем больше понимал, почему они там оказались и с какими проблемами столкнулись сами.

Эйблин Мулро (Eibhlin Mulroe) – генеральный директор Ирландской платформы пациентских организаций (IPPOSI)

Я думаю, что сейчас самое время задать этот вопрос, потому что Национальный центр фармакоэкономики только что стал нашим партнером в проведении мероприятия EUPATI в Ирландии по обучению представителей пациентов работе с НТА. Это первое мероприятие такого рода, ориентированное непосредственно на пациентов.

И одним из результатов этого мероприятия стало то, что с нами приятно общаться. Знаете, когда вы находитесь на том этапе, когда НТА почти завершена и правительство должно принять решение о доступе пациентов. Это очень позитивно.

Но есть и другой вариант, и он заключается в том, что на самом начальном этапе в дело вступают пациенты со своими данными. Многие пациентские организации имеют реестры. Они располагают информацией о своих пациентах. Там есть возможности, и организации пациентов могут действительно вовлекаться в процесс НТА на другом, действительно техническом уровне.

A2-ITW-Q5_RU-v1.1

[Отказ от ответственности: Представленный перевод был выполнен с помощью автоматизированной системы обработки языка.]