

Участие пациентов в процессах медицинско-технологической оценки – Насколько активно вы или ваша организация участвуете в процессах медицинско-технологической оценки?

«Улучшите впечатление от чтения, включив субтитры к сопровождающему видео».

Транскрипт

[Участие пациентов в процессах медицинско-технологической оценки – Насколько активно вы или ваша организация участвуете в процессах медицинско-технологической оценки?]

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

Я участвую в НТА на разных уровнях.

Прежде всего, я выступаю в качестве защитника интересов пациентов как на европейском, так и на страновом уровне, и несколько лет назад, когда началась дискуссия о вовлечении пациентов в НТА, я пытался участвовать на европейском уровне, чтобы убедиться, что существует европейская структура, в которой заинтересованные стороны как пациенты, могли вносить реальный вклад в этот процесс.

Что касается моего участия в качестве защитника интересов пациентов на национальном уровне, то я внесла свой вклад, участвуя в экспертизе, в том смысле, что я предоставляла заявления по конкретному препарату, который был представлен на оценку в Германии.

Влияние участия в НТА в Германии на данный момент практически неизвестно, поскольку это довольно новый процесс. У нас еще не было нового закона о лекарственных средствах, который фактически требует оценки стоимости только в течение довольно короткого периода времени.

Я сам участвовал в двух экспертизах, где от имени своей организации писал заявления о нашей точке зрения на оценку стоимости этих двух препаратов.

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

Первое, что я сделал, когда был исполнительным директором Ассоциации болезни Паркинсона в Великобритании, я отправился на встречу Майклом Роулинсом.

Я хотел узнать у него, что именно происходит, чтобы воспринимать его не как препятствие, а как часть пути по вовлечению голоса пациентов в эту новую процедуру регулирования.

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

Национальный центр фармакоэкономики в Ирландии осуществляет для большинства НТА и оценок лекарственных средств и нелекарственных продуктов. И в последний год они начали сотрудничать с IPPOSI, в частности, чтобы связать их с представителями пациентов в тех случаях, когда фармацевтические препараты не доходят, — они не проходят — и когда им нужна дополнительная информация от групп пациентов.

Мы хотели бы взять это на вооружение шаг дальше в Ирландии и сделать этот процесс таким, чтобы в случае, когда НТА НСРЕ, пациент регистрируется с самого начала. И это вызов, и это новое. Но это проблема повсеместная. В этом пытаются участвовать группы пациентов по всей Ирландии, Европе и миру.

Существует группа под названием HTAi, (Health Technology Assessment International), которая имеет специальное подразделение, занимающееся вопросами вовлечения пациентов в НТА. Совместно с этой группой мы проводим определенную работу по изучению других стран мира и того, что они делают в плане вовлечения пациентов в процесс.

И я полагаю, что главное, что вы знаете в Штатах, – это изменения, которые происходят в плане вовлечения пациентов в разработку лекарств, причем не только в рамках НТА или даже на стадии протокола клинических исследований. FDA фактически обращается к пациентским организациям и просит их думать о результатах для пациентов еще до начала процесса -до того, как начнется разработка лекарства. И я думаю, что для того, чтобы это произошло в Европе и в США, нам необходимо обучить представителей пациентов тому, что это на самом деле означает.

И я думаю, что многие люди готовы к этому. И есть много людей, которым нужно учиться и Именно в этом поможет EURATI.

A2-ITW-Q1_EN-v1.1

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