

Bunele practici privitoare la implicarea pacienților în procesele HTA

Transcriere

[Cunoașteți câteva bune practici privitoare la implicarea pacienților în HTA?]

Jan Geissler – susținător al drepturilor pacienților și director de proiect în cadrul Academiei Pacienților Europeni pentru Inovație Terapeutică (EUPATI)

În ceea ce privește implicarea pacienților, cel puțin în Regatul Unit, putem spune exact unde se implică pacienții. Există o broșură foarte utilă de la NICE, care descrie implicarea pacienților și a organizațiilor de pacienți în acest proces de analiză. Aceasta indică situațiile în care se implică pacienții, cele în care se implică organizațiile de susținere a drepturilor pacienților și cele în care se iau decizii fără nicio implicare din partea pacienților.

Cred că această transparență mă ajută mult să înțeleg unde mă pot implica. Mi se cere să mă implic ca pacient, cu propriile mele experiențe personale? Sau ca reprezentant al unui grup mai mare de pacienți?

Mary Baker – fost președinte al Consiliului European al Creierului, patron al Asociației Europene Antiparkinson

Cred că pacienții încep aceste negocieri cu stângul. E ceva foarte similar cu situația în care cineva este propriul său avocat. Există un limbaj al negocierilor.

Asta am aflat mergând la Școala Londoneză de Economie și întrebându-i dacă ar dori să colaboreze cu noi pentru dezvoltarea unui curs la SLE, un curs de trei zile care explica pacienților ce înseamnă exact HTA. Cum ar putea să învețe cel mai bine limbajul negocierilor. Cum pot folosi cel mai bine dovezile, cum pot avea încredere în ei înșiși fără să-și facă griji cu privire la negocierile cu profesorii, medicii și toți ceilalți.

Eibhlin Mulroe – director general al Platformei Irlandeze a Organizațiilor Pacienților (Irish Platform for Patients Organisations – IPPOSI)

Știu că Autoritatea pentru Inovație și Calitate în Sănătate are pacienți implicați în consiliul consultativ pentru procesele de HTA pe care le desfășoară. Este un bun exemplu de implicare completă a pacienților. Argumentele noastre aici sunt – și sunt ascultate – că acei reprezentanți ai pacienților trebuie să fie complet informați și instruiți, să simtă că pot face parte din proces.

Iar cei care interacționează cu ei în consiliul consultativ trebuie să fie, de asemenea, instruiți. Să fie... este vorba de reprezentanți ai pacienților din rândul publicului. Modul în care are loc interacțiunea la acel nivel este foarte important.

A2-ITW-Q6_EN-v1.1