

JORNADAS DE BENCHMARKING EN EVALUACIÓN DE FÁRMACOS

Barcelona, 25 y 26 de Septiembre 2008



Health Technology
Assessment International



MSD

El lado humano de la medicina
www.msd.es

PRE-PROGRAMA

Introducción

El rápido avance del conocimiento científico de los últimos años ha favorecido la aparición de nuevos medicamentos con nuevos mecanismos de acción y/o indicaciones. A menudo se trata de fármacos de coste elevado o muy elevado que se indican para el tratamiento de enfermedades o grupos de pacientes para los que no existían alternativas terapéuticas, pero también de moléculas *me too* con poco, si no nulo, valor añadido.

La evaluación de tecnologías sanitarias (ETS), es un proceso multidisciplinar de análisis estructurado y sistemático, basado en el conocimiento científico, que informa el proceso de toma de decisiones en el ámbito de la sanidad. La ETS presenta, de manera rigurosa y comprensible, los efectos, ya sean beneficiosos o adversos, que la tecnología (equipamientos médicos, dispositivos, fármacos y procedimientos médicos y quirúrgicos utilizados en la atención sanitaria para la prevención, diagnóstico, tratamiento, paliación y rehabilitación de condiciones clínicas concretas) tiene sobre la salud, tanto individual

como colectiva, así como su impacto económico, organizativo, normativo, ético y social. Por eso, su objetivo final es contribuir a la mejora de los procesos de toma de decisiones a distintos niveles del sistema sanitario: política y planificación sanitaria, gestión, práctica clínica (profesionales y pacientes).

Son numerosas las instituciones, organizaciones y grupos de profesionales en todo el mundo, que dedican total o parcialmente sus esfuerzos a la evaluación de fármacos. Su principal misión es contribuir al proceso de toma de decisiones y potenciar el uso eficiente de los recursos económicos. Los ámbitos de actuación varían en cada caso y por ese motivo no es sorprendente la existencia de distintos modelos.

El objetivo de estas Jornadas es crear un foro de debate para el intercambio de ideas y experiencias innovadoras en el ámbito estatal e internacional entorno a la evaluación de fármacos.

Comité Científico

PRESIDENTE

Joan Rodés
Director. Instituto de Investigación Sanitaria Clínic - IDIBAPS

MIEMBROS

Cristina Avendaño
Directora. Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios - AEMyPS

Joan Bigorra
Director. Fundació Clínic per a la Recerca Biomèdica

Dolores Montero
Consejera Técnica de Utilidad Terapéutica, Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios

Agencias de evaluación de tecnología sanitaria estatales:

Oriol de Solà-Morales
Director. Agència d'Avaluació de Tecnologia i Recerca Mèdiques - AATRM

Teresa Cerdá
Directora. Axencia de Avaliación de Tecnoloxías Sanitarias de Galicia - AVAIIA-T

Sandra Flores
Agencia de Evaluación de Tecnologías Sanitarias de Andalucía - AETSA

Elena Andradás
Director. Agencia Laín Entralgo - AETS

Pedro Serrano
Director. Agencia de Evaluación de Tecnologías de Canarias

Antonio Sarria-Santamera
Director. Agencia de Evaluación de Tecnologías Sanitarias. Instituto de Salud Carlos III

Pedro Gómez Pajuelo
Agencia de Evaluación de Tecnologías Sanitarias. Instituto de Salud Carlos III

José María Recalde
Coordinador. Escuela Andaluza de Salud Pública - CADIME

Iñigo Aizpurua
Centro Vasco de Información de Medicamentos. Departamento de Sanidad del Gobierno Vasco - CEVIME

Antoni Gilibert
Gerente. Atenció Farmacèutica i Prestacions Complementàries, Servei Català de la Salut, CatSalut

Arantxa Catalán
Coordinadora de Farmàcia d'Atenció Primària. ICS - Institut Català de la Salut

Teresa Requena
Coordinadora. Servicio Farmacia Hospitalaria. Hospital Universitario La Paz

Xavier Carné
Director. Servicio de Farmacología Clínica. Unidad de Servicio Estadístico y Metodológico. Hospital Clínic de Barcelona - UASP

Comité Organizador Local

PRESIDENTE

Laura Sampietro-Colom
Evaluación de Innovación y Nuevas Tecnologías. Fundació Clínic per a la Recerca Biomèdica

VICE-PRESIDENCIA

Alicia Granados
Health Technology Assessment Policy and CR manager, EEHA. MSD, España

MIEMBROS

Nuria Corominas
Adjunta. Servicio de Farmacia. Hospital Clínic de Barcelona

Marie Huc
Gestión del Conocimiento. Fundació Clínic per a la Recerca Biomèdica

Albert Zamora
Marketing Estratégico y Desarrollo. Fundació Clínic per a la Recerca Biomèdica

Carlos Lurigados
Clinical Research Manager. Fundació Clínic per a la Recerca Biomèdica

09.00-09.20 Mesa inaugural

Secretario General, Ministerio de Sanidad y Consumo
 Autoridad Sanitaria de Cataluña
 Director gerente Hospital Clínic de Barcelona

09.30-11.30 Mesa Redonda 1: "Principios fundamentales y procesos de la evaluación de fármacos para discernir su valor terapéutico"

Moderador: Oriol de Solà-Morales.
Director: Agència d'Avaluació de Tecnologia i Recerca Mèdiques, AATRM

Ponentes invitados:

Andrew Dillon
Director: National Institute for Health and Clinical Excellence, NICE
 Jill Sanders
Directora: Canadian Agency for Drugs and Technologies in Health, CADHTA
 Cristina Avendaño
Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios, AEMyPS
 Antoni Gilibert
Gerente: Atenció Farmacèutica i Prestacions Complementàries, Servei Català de la Salut, CatSalut

11.30-12.00 Pausa-Café**12.00-14.00 Mesa Redonda 2.1.: "Metodología de la evaluación en la generación de recomendaciones para la prescripción de fármacos"**

Moderador: José Asúa
Director: Servicio de Evaluación de Tecnologías Sanitarias, OSTEBA

Ponentes invitados:

Meindert Boysen
Associate Director: Single Technology Appraisal Programme, NICE

Proyecto GENESIS (evaluación de medicamentos para hospitales)

Francesc Puigventós
Hospital Son Dureta, Palma de Mallorca
Proyecto Comité Mixto de Evaluación de Nuevos Medicamentos en atención primaria

José M^a Recalde
Escuela Andaluza de Salud Pública, CADIME

La evaluación de fármacos desde la perspectiva de las Agencias de ETS

Núria Paladío
 AATRM

14.00-15.00 Almuerzo**15.00-17.00 Mesa Redonda 2.2.: "¿Cómo trasladar la evidencia científica a la práctica clínica? Sistemas de implementación de las recomendaciones"**

Moderador: Josep M^a Borrás
Director: Pla director d'oncologia. Departament de Salut

Ponentes invitados:

Modelo Reino Unido
 Meindert Boysen
Associate Director: Single Technology Appraisal Programme, NICE

Modelo del ICS en atención primaria

Arantxa Catalán
 ICS - Institut Català de la Salut

Modelo italiano

Nicola Magrini
Centro para la evaluación de la eficacia de la atención sanitaria, CeVEAS

Modelo en un hospital oncológico

Ana Clopés
 Institut Català d'Oncologia, ICO

09.30-11.30 Mesa Redonda 3: "Nuevas tendencias en la evaluación y seguimiento de fármacos"

Moderadora: Laura Sampietro-Colom
Fundació Clínic per a la Recerca Biomèdica

Ponentes invitados:

Evaluación de fármacos huérfanos
 Joan Rovira
 Universitat de Barcelona

Conditional reimbursement

John Hutton
 York Health Economics Consortium Ltd.,
 University of York

Papel de los pacientes en el proceso de evaluación

Marcia Kelson
Associate Director: Patient and Public Involvement Programme, NICE

Seguimiento de la efectividad de medicamentos de alto impacto económico. Necesidad y Tendencias

Antonio Addis
 Agenzia Italiana del farmaco, AIFA

11.30-12.15 Pausa-Café**12.15-12.45 Conclusiones Jornadas**

Pedro Gallo
Gerente: Epidemiologia y Salud Pública, CIBER

12.45-13.00 Clausura de las Jornadas**Traducción simultánea**

Sistema de traducción simultánea inglés-castellano disponible en todas las sesiones.

Audiencia

Las jornadas tendrán una duración de 1,5 días y estarán dirigidas a profesionales de agencias y comités de evaluación, gestores, planificadores, financiadores, clínicos, representantes de asociaciones de pacientes e industria.

Sede: Colegio Oficial de Médicos de Barcelona
 (Passeig de la Bonanova, 47)