

ARPIM face apel pentru evaluarea si prioritizarea inovatiilor terapeutice centrate pe pacient

Asociatia Româna a Producatorilor Internationali de Medicamente (ARPIM) sustine ca România este "pe ultimele locuri" în Europa în ceea ce priveste accesul pacientilor la tratamente inovatoare si, desi s-au facut pasi "importanti" în actualizarea listei de medicamente compensate, este "departe" de standardele europene.

Potrivit unui comunicat de presa al APRIM transmis miercuri, timpul mediu pâna la accesul unui nou medicament pe piata din România în sistem de compensare, de la aprobarea Agentiei Europene a Medicamentului, este de aproximativ 43 de luni, în timp ce alti europeni au acces "imediat sau în câteva luni".

"În urma publicarii raportului IQVIA 'Evaluarea inovatiilor terapeutice centrate pe pacient', Asociatia Româna a Producatorilor Internationali de Medicamente (ARPIM) se alatura eforturilor Federatiei Europene a Industriilor si Asociatiilor Farmaceutice (EFPIA - European Federation of Pharmaceutical Industries and Associations) si face un apel pentru includerea experientei si preferintelor pacientului în evaluarea Tehnologiilor Medicale, procesul care sta la baza deciziei de acces pentru noi medicamente si în deciziile de stabilire a preturilor si de rambursare", se arata în comunicat.

Conform ARPIM, inovatiile terapeutice centrate pe pacient pot avea un impact semnificativ asupra calitatii vietii acestuia, "îmbunatatesc aderenta si, ca urmare, îmbunatatesc rezultatele", iar pentru buget aduc economii datorita unui rezultat "clinic mai bun, a unei monitorizari simplificate si a competitiei de pret".

Raportul IQVIA "Evaluarea inovatiilor terapeutice centrate pe pacient" a fost realizat prin analizarea medicamentelor noi lansate între 2011 si 2018, în opt tari europene - Franta, Germania, Marea Britanie, Italia, Spania, Suedia, Olanda si Polonia, în arii terapeutice precum HIV, diabet, neurologie, oncologie, scleroza multipla, boli respiratorii.

"Acest raport scoate în evidenta modul în care toti cei implicati în deciziile privind sanatatea si accesul la medicamente ar trebui sa se raporteze la inovatiile în domeniu. În acelasi timp, raportul subliniaza înca o data decalajul dintre România si alte tari europene în aceasta privinta. România nu a fost inclusa în acest studiu, sistemul HTA local fiind unul care depinde de evaluarea si accesul medicamentelor în sistem de rambursare în alte tari europene", a declarat directorul ARPIM, Dan Zaharescu, citat în comunicatul de presa.