



De forskande
Läkemedelsföretagen

Industrins perspektiv på EU-HTA

Emma Sabelström (AbbVie och ordf. i LIFs arbetsgrupp för EU HTA)

Industrins övergripande synsätt EU HTA

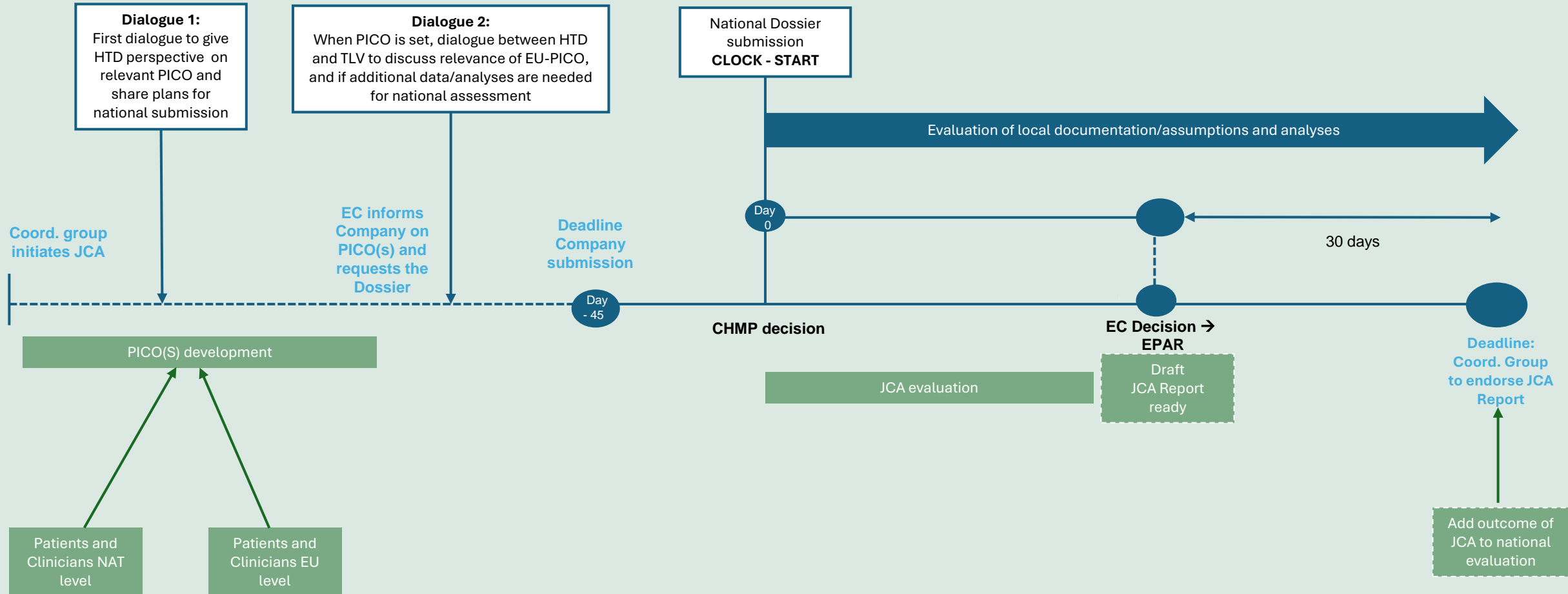
- Finns många möjligheter vi önskar bidra till
 - Snabbare tillgång för patienterna
 - Bra kunskapsunderlag till utvärderingar och beslutsfattande
 - Effektiv användning av begränsade personella resurser
 - Bra möjlighet för Sverige att inta en stark position inom EU arbetet
 - Involvering av kunniga experter och patienter
 - Föranleder en översyn av det svenska HTA system för att skapa ett mer enhetligt system för nya läkemedel

Industrins övergripande synsätt EU HTA

Finns ett antal utmaningar, exempelvis;

- Mer balanserade tidslinjer;
 - Fler dagar för framtagande av dossier och faktagranskning av rapport
- Bättre involvering av industrin:
 - Industrin bör få delge sin syn på PICO och delta i scoping möte
- Att kunniga experter och patienter kan involveras
 - Expertis och transparens bör prioriteras
- Att JCA rapporten blir relevant för det nationella beslutsfattandet
- Att JCA leder till snabbare beslut och inte försenar den nationella processen

Suggestion from LIF workinggroup on timeline/interactions at national level



Viktiga budskap för nationell implementering

- Viktig att EU HTA inte leder till försenad access
 - Önskar snabbare tid till beslut
- Möjlighet till två dialoger innan nationell ansökan
- Företag vill kunna få ta del av medlemsländernas inspel på PICO
- Viktigt med involvering av för terapiområdet kunniga kliniker och patienter
- Viktigt med bra koordinering med andra nationella processer såsom ordnat införande

Övriga prioriterade frågor i det fortsatta arbetet



- Säkerställa en fortsatt stark svensk position i det gemensamma HTA-arbetet med JCA och JSC.
- Ikraftträdandet bör användas för att skapa ett mer effektivt och enhetligt access system för samtliga nya läkemedel
- Att en referensgrupp skapas med samtliga berörda aktörer