



Invito a presentare proposte per sostenere l'attuazione del regolamento sulla valutazione delle tecnologie sanitarie - formazione di pazienti ed esperti clinici che contribuiscono alle attività congiunte di valutazione delle tecnologie sanitarie

Call for proposals to support the implementation of the Regulation on health technology assessment - training of patient and clinical experts contributing to joint health technology assessment activities

TOPIC ID: EU4H-2022-PJ-04: HS-g-22-20.01/02

Ente finanziatore: Commissione europea, EU4Health Programme (EU4H)

Obiettivi ed impatto attesi: Le azioni congiunte EUnetHTA hanno fatto i primi passi per coinvolgere esperti esterni nelle loro attività, ma attualmente c'è ancora bisogno di coinvolgere pazienti ed esperti clinici come esperti che contribuiscono alle consultazioni scientifiche congiunte e alle valutazioni cliniche congiunte. C'è quindi la necessità di mettere in atto adeguati programmi di formazione sia per i pazienti che per gli esperti clinici. Tale formazione dovrebbe essere basata sul lavoro svolto dalle azioni congiunte EUnetHTA e sul successivo adattamento per soddisfare le esigenze stabilite dal regolamento HTA. Questa azione dovrebbe garantire un contributo appropriato e tempestivo alle attività congiunte che dovrebbero iniziare alla data di attuazione. La trasparenza sul finanziamento, così come la rappresentatività e l'indipendenza degli esperti e delle organizzazioni coinvolte sono fondamentali per un'adeguata attuazione dell'azione. Questa azione sostiene l'attuazione del regolamento HTA e attua l'obiettivo generale del programma EU4Health di rafforzare i sistemi sanitari [articolo 3, lettera d)] attraverso gli obiettivi specifici definiti all'articolo 4, lettere h) e i), del regolamento (UE) 2021/522.

Obiettivi perseguiti

L'azione sosterrà un'attuazione tempestiva della nuova legislazione attraverso attività di rafforzamento delle capacità. È divisa in due sotto-argomenti: sotto-argomento a) sugli esperti dei pazienti, sotto-argomento b) sugli esperti clinici

Risultati e impatto attesi L'azione nell'ambito di ciascun sotto-argomento dovrebbe: a) sviluppare programmi di formazione per i pazienti e gli esperti clinici che partecipano a titolo individuale a consultazioni scientifiche congiunte e a valutazioni cliniche congiunte; b) contribuire all'adeguata attuazione delle norme per garantire l'indipendenza e l'imparzialità dei pazienti e degli esperti clinici coinvolti nel lavoro congiunto di HTA; c) sensibilizzare i pazienti e gli esperti clinici sul nuovo quadro giuridico dell'Unione sull'HTA e stimolare il loro impegno con gli organismi di HTA a livello nazionale e di Unione, compresa la diffusione dei risultati prodotti.

Obiettivi perseguiti

L'obiettivo dell'azione è quello di ridurre il carico delle MNT, mirando alle MNT diverse da quelle che rientrano nei cinque filoni d'azione dell'iniziativa "Un impegno comune più sano - Iniziativa MNT dell'UE" e al cancro; ad esempio, le malattie renali ed epatiche, le malattie autoimmuni, le condizioni muscolo-scheletriche ecc, aumentando la consapevolezza, condividendo le conoscenze e costruendo la capacità di migliorare la salute pubblica, soprattutto a livello locale.

Risultati ed effetti previsti

L'azione contribuirà all'attuazione di progetti di prevenzione delle malattie e di promozione della salute, che dovrebbero ridurre il carico delle MNT diverse dalle cinque linee d'azione dell'iniziativa "Un ambiente più sano - Iniziativa dell'UE sulle MNT" e del cancro, ad esempio le malattie autoimmuni, le condizioni muscolo-scheletriche, ecc. L'azione dovrebbe portare a una maggiore consapevolezza, alla condivisione delle conoscenze e allo sviluppo delle capacità, soprattutto a livello locale, negli Stati membri. I risultati attesi comprenderanno iniziative per integrare gli sforzi degli Stati membri nella progettazione, pianificazione e attuazione delle migliori pratiche, come il sostegno allo sviluppo di linee guida per la salute pubblica, il sostegno alla preparazione e all'attuazione di nuovi approcci politici; la partecipazione alla sperimentazione pilota di pratiche innovative; lo sviluppo di azioni di sostegno come la formazione e il gemellaggio, la comunicazione sanitaria o l'alfabetizzazione sanitaria; l'attuazione delle migliori pratiche nella promozione della salute e nella prevenzione delle malattie. L'impatto a breve termine sarà un aumento del numero di interventi di salute pubblica in tutti gli Stati membri e miglioramenti nella prevenzione delle malattie, nella promozione della salute e nelle politiche di gestione relative alle MNT. Si prevede che il pilotaggio delle pratiche contribuirà agli sforzi per ridurre il peso delle malattie non trasmissibili e avrà un impatto positivo a livello nazionale e locale negli Stati membri partecipanti. In particolare, ci si aspetta che l'azione sostenga le parti interessate, specialmente quelle che lavorano a livello di base, rafforzando la condivisione delle conoscenze, la consapevolezza e lo sviluppo delle capacità a livello di comunità.

L'impatto a breve termine sarebbe raggiunto attraverso :

1. la sperimentazione di un maggior numero di interventi di salute pubblica, e
2. l'aumento della consapevolezza e lo sviluppo delle capacità.

L'impatto a lungo termine sarebbe l'identificazione di approcci promettenti con un potenziale di trasferimento a livello europeo. Il collegamento in rete tra gli attori nazionali e locali aiuterà anche a costruire le capacità per il coinvolgimento delle parti interessate nello sviluppo di azioni di salute pubblica.

Criteri di eleggibilità: Per essere ammissibili, i richiedenti (beneficiari ed entità affiliate) devono essere

- Organizzazioni della società civile (associazioni, fondazioni, ONG e entità simili),
- società mediche professionali;
- autorità sanitarie

- università
- istituti di istruzione,
- organizzazioni di ricerca

Per questo tema specifico, sono ammissibili anche le candidature di un singolo richiedente. Il consorzio deve comprendere almeno un candidato che possa fornire prove documentate. Le prove documentate su:

- Esperienza nello sviluppo di programmi di formazione
- Esperienza/capacità di assicurare una rapida diffusione delle informazioni alla comunità di pazienti e comunità medica in generale.

Il Consorzio dovrebbe assicurare una copertura geografica dell'Unione.

I beneficiari e gli enti affiliati devono registrarsi nel Registro dei Partecipanti prima di presentare la loro domanda, al fine di ottenere un codice di identificazione del partecipante (PIC) ed essere convalidati dal Servizio Centrale di Convalida (REA Validation) prima di firmare la convenzione di sovvenzione. Per la convalida, sarà chiesto loro di caricare i documenti necessari che dimostrano il loro status giuridico e la loro origine durante la fase di preparazione della sovvenzione.

Schema di finanziamento: Budget disponibile per questo argomento:

Sotto-argomento a) HS-g-22-20.01

Sotto-argomento b) HS-g-22-20.02

Sotto-argomento a) 500 000 EUR

Sotto-argomento b) 500 000 EUR

Proposte da assegnare nell'ambito di questo argomento:

Una proposta per sotto-argomento

I costi saranno rimborsati al tasso di finanziamento fissato nell'accordo di sovvenzione (massimo 60%). È possibile richiedere un tasso di finanziamento del progetto più alto (massimo 80%) se il progetto è di "utilità eccezionale", cioè riguarda

- azioni in cui almeno il 30% del bilancio è assegnato a Stati membri il cui RNL per abitante è inferiore al 90% della media UE o azioni con organismi di almeno 14 Stati membri e in cui almeno quattro sono provenienti da Stati membri il cui RNL per abitante è inferiore al 90% della media UE.

La sovvenzione concessa può essere inferiore all'importo richiesto.

Scadenza: 24 maggio 2022 - 17:00:00 CET

(Bruxelles)

Ulteriori informazioni:

[22.02.14 EU4H Programme Call document PJ 2022 - for sante_EU4H TF comments \(europa.eu\)](#)