

Nombre y Apellidos:

Centro de trabajo:

Dirección:

Población:C.P.....

Teléfono:.....Fax:.....

E-mail:.....

La inscripción será gratuita pero al existir un número limitado de plazas, la confirmación se hará por orden de recepción de la fotocopia del boletín de inscripción, que deberá ser enviada antes del 5 de febrero de 2010 por e-mail o por fax:

Carlos Fernández Villaverde

E-mail: cfernandez@cariotipomh5.com

Fax: 91 561 01 49

Tel.: 91 411 13 47



Fundación Abbott

Jornada sobre gestión del riesgo y eficiencia del gasto farmacéutico

Cátedra Fundación Abbott -
Universidad Carlos III de Madrid,
de Economía de los Medicamentos

9 de febrero de 2010 de 9 a 15 horas

Residencia de Estudiantes del CSIC,

c/ Pinar, 21-23 MADRID

Jornada sobre gestión del riesgo y eficiencia del gasto farmacéutico

Destinatarios:

Profesionales, técnicos y directivos de las administraciones públicas sanitarias, las empresas aseguradoras y prestadoras de servicios sanitarios, la industria farmacéutica, la industria biotecnológica, la industria de productos sanitarios, colegios profesionales y sociedades científicas relacionadas con la sanidad y mundo académico.

Objetivos:

La Prestación Farmacéutica es uno de los componentes básicos del Sistema Nacional de Salud. Contribuye decisivamente a la salud y calidad de vida de los pacientes y a ella acceden todos los españoles. La eficacia, seguridad, calidad, información correcta y uso racional son objetivos que tanto la legislación europea como la española exigen de los medicamentos. A dichos objetivos se unen otras dos metas deseables: la efectividad y la eficiencia. La eficiencia es un objetivo insoslayable si tenemos en cuenta que el gasto farmacéutico supera el veinte por ciento del gasto sanitario público.

Cada vez se presta más atención, no sólo al esfuerzo financiero que la prestación farmacéutica supone, sino también a las condiciones de incertidumbre en las que se desarrolla, y a los riesgos inherentes para todas las partes intervinientes: pacientes, administraciones públicas sanitarias, industria farmacéutica y distribuidores. Los riesgos son, en primer lugar, de tipo sanitario ligados a la eficacia y seguridad del medicamento. Su entidad es mayor para los medicamentos novedosos, fruto de investigaciones que están en la frontera del conocimiento. El riesgo de la investigación es una variable tan importante a la hora de tomar decisiones como el esfuerzo financiero a realizar.

Aunque los ensayos clínicos alcanzan un alto grado de perfección y su diseño es progresivamente más exigente, la aplicación del medicamento en poblaciones amplias es muy distinta de las condiciones experimentales. Pueden plantearse así problemas no previstos de eficacia y también de seguridad que condicionan la efectividad y automáticamente la eficiencia. De ahí surgen riesgos financieros importantes para todas las partes. Una fórmula de abordar estos problemas, crecientemente discutida y ensayada, es el reparto del riesgo entre financiadores y suministradores según diversas fórmulas.

Igualmente surgen riesgos para los aseguradores, privados o públicos, ligados a las características y a las conductas personales o poblacionales. Por ello, es necesario identificar perfiles de pacientes en relación a su consumo farmacéutico y, en función de los mismos, diseñar actuaciones para mejorar su seguridad.

Por todas estas razones tiene interés estudiar en esta jornada los contratos de riesgos compartidos entre suministradores y financiadores y las técnicas de ajuste e individualización del riesgo, con especial aplicación a la industria farmacéutica y los medicamentos.

No se trata de un seminario de investigación, sino de una jornada de estudio con ponencias didácticas, que permitirán a los asistentes hacerse una idea de conjunto de los temas tratados, conocer los conceptos relevantes, comprender las técnicas de determinación y reparto del riesgo. Además, podrán conocer las experiencias desarrolladas en España y otros países de nuestro entorno y los avances de la investigación científica recientes en este campo.

Programa de la jornada

9:00 Recepción y entrega de documentación

9:30 **Prof. D. Félix Lobo** (Universidad Carlos III de Madrid, Director de la Cátedra Fundación Abbott de Economía de los medicamentos.)

“Introducción”

9:45 **Prof. D. Pere Ibern** (Universidad Pompeu Fabra)

“Los contratos de riesgo compartido en la financiación de medicamentos innovadores”

10:45 **Prof. D. Pedro Pita Barros** (Universidad Nova de Lisboa)

“Riesgos compartidos y el Sistema Nacional de Salud:

¿cuándo es beneficioso el reparto para todas las partes implicadas?”

11:45-12:15 Descanso

12:15 **Prof. D. Manuel García Goñi** (Universidad Complutense de Madrid)

"Ajuste de riesgos híbrido aplicado al gasto farmacéutico"

13:15 **Dr. D. Antoni Gilibert** (Servicio de Salud de Cataluña)

“Gestión de la prestación farmacéutica: transición desde el análisis agregado al consumo individualizado”

14:15 Discusión general con los cuatro ponentes

15:00: Clausura