

# Jornadas científico-técnicas abiertas de la RedETS

22 de Noviembre 2019 (Madrid)

Futuro de la Evaluación de Tecnologías Sanitarias en España y Europa



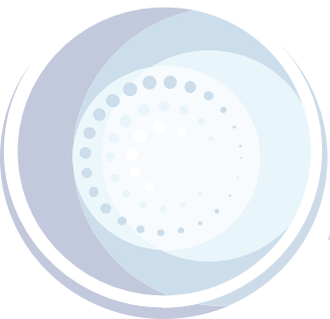
## EUnetHTA

# La red europea de ETS

Iñaki Imaz Iglesia

Instituto de Salud Carlos III

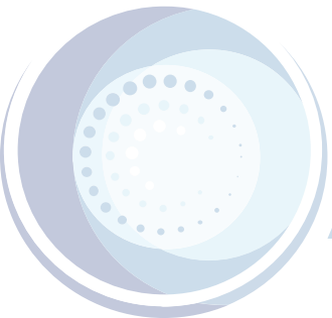
*Las opiniones expresadas durante esta presentación no constituyen necesariamente la posición oficial de ninguna de las organizaciones con las que el ponente tiene vinculación*



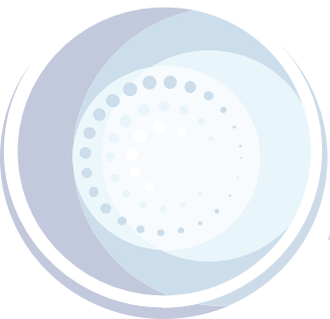
# Contenido

---

- ¿Para qué la red europea de ETES?
- ¿Qué ofrece actualmente la red?
- Consideraciones sobre el futuro



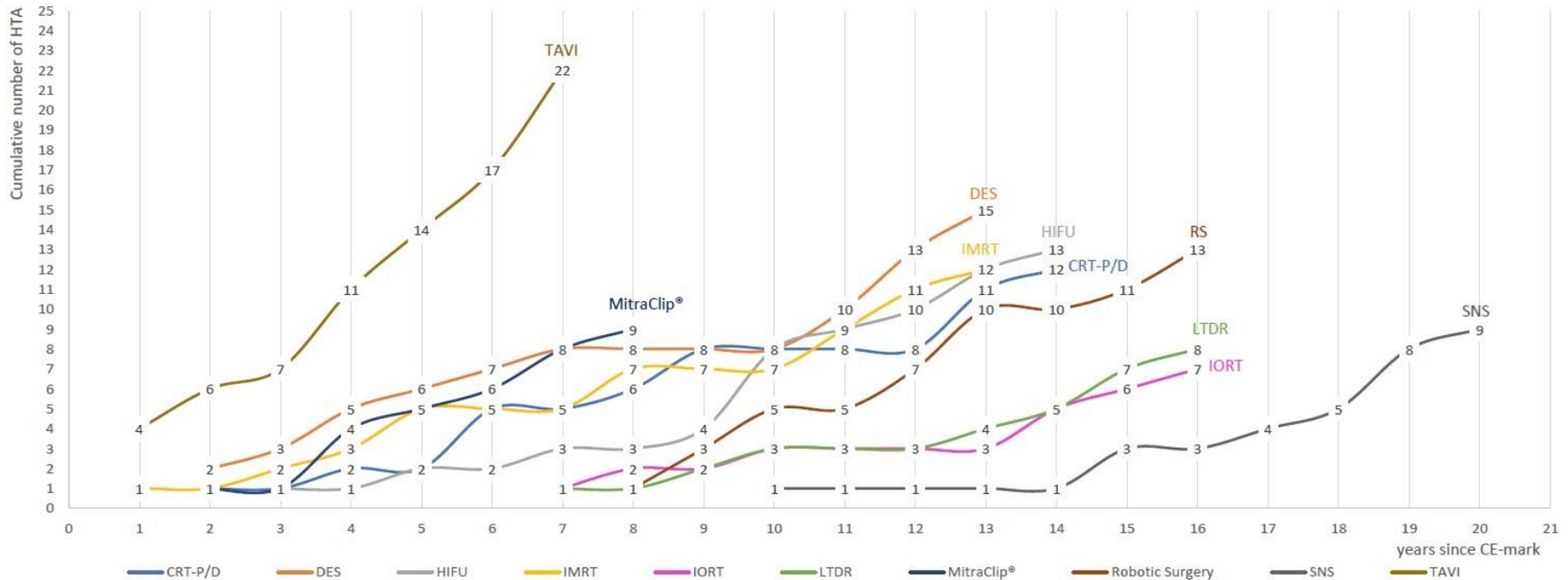
# ¿PARA QUÉ LA RED EUROPEA?



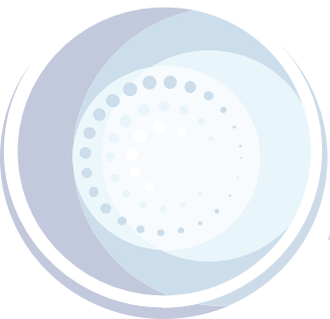
**Jornadas científico-técnicas  
abiertas de la RedETS**

**Futuro de la Evaluación de Tecnologías Sanitarias en España y Europa**

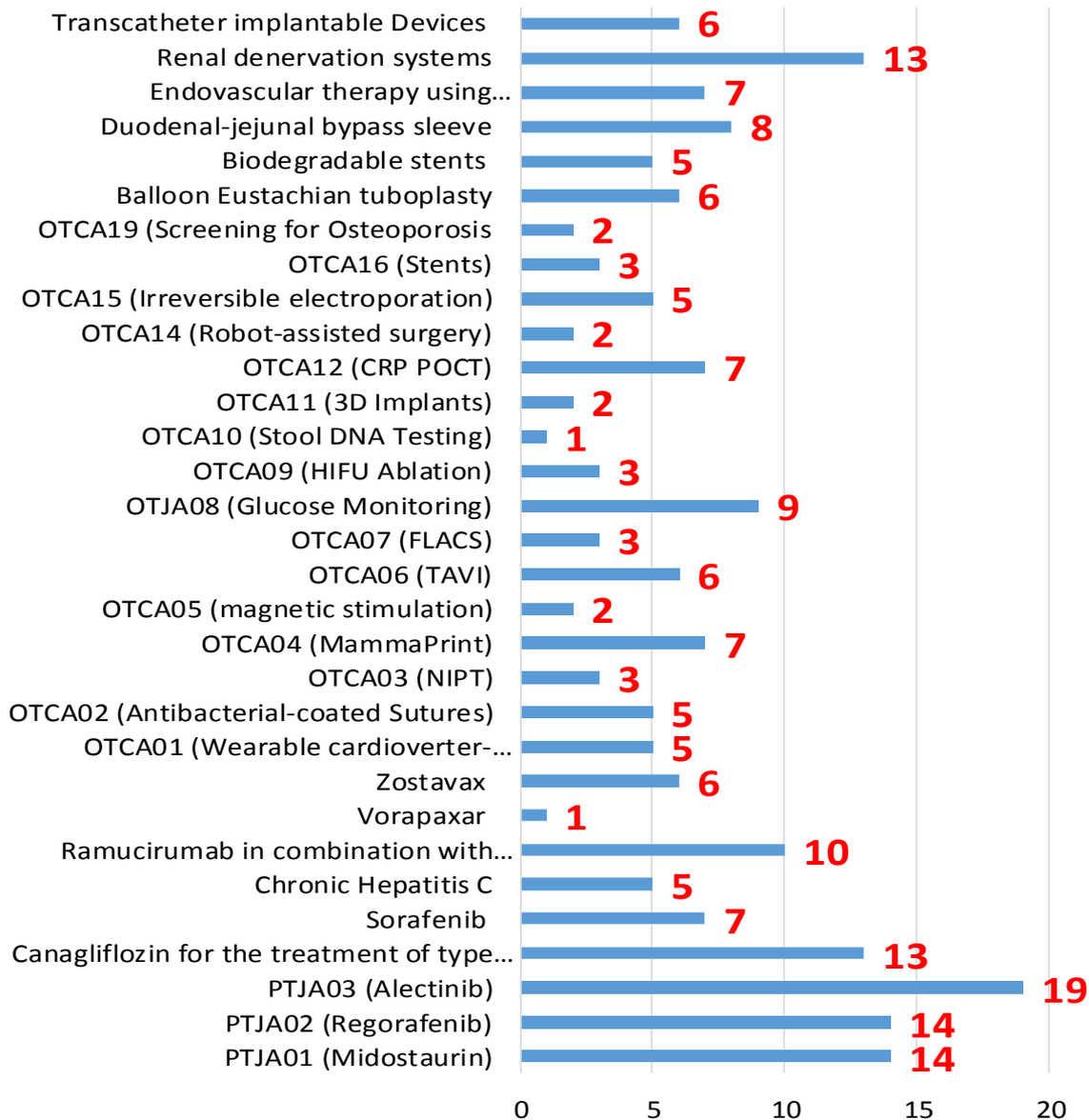
# Nº de informes europeos de ETES entre 2003 y 2016 sobre los mismos dispositivos



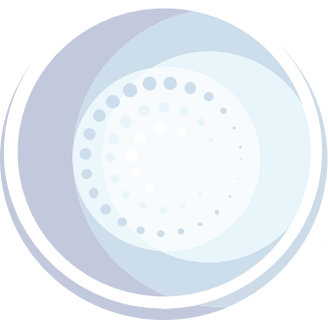
FUENTE: Hawlik K, et al. (2018). Analysis of Duplication and Timing of HTA on Medical Devices in Europe. Int J Tech Assess Health Care, 34 (1), 18-26.



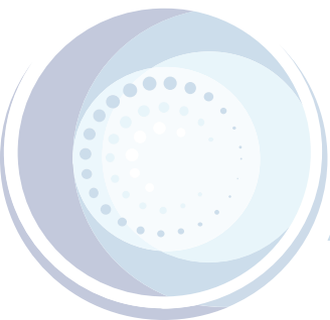
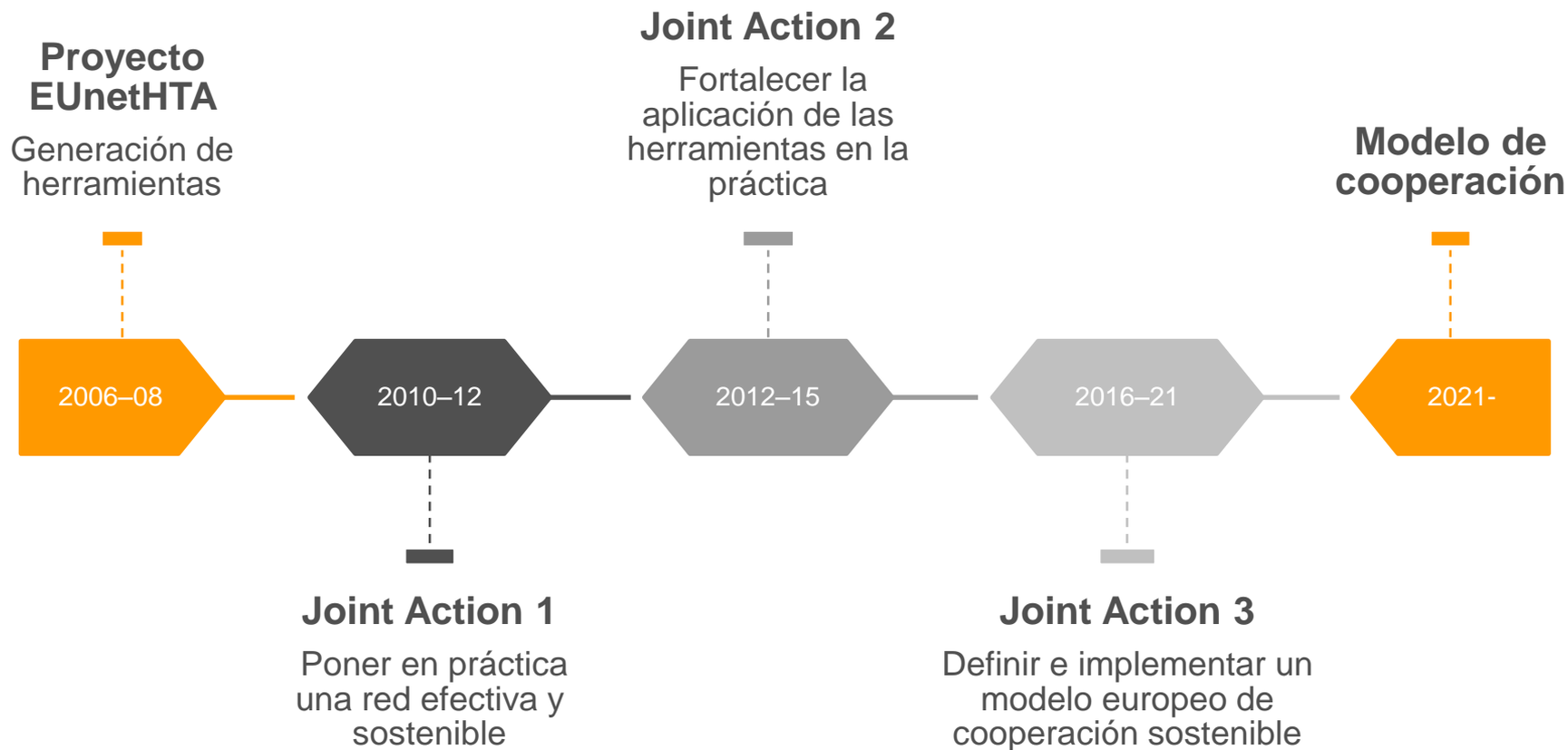
# Uso de los informes de EUnetHTA JA2 y JA3



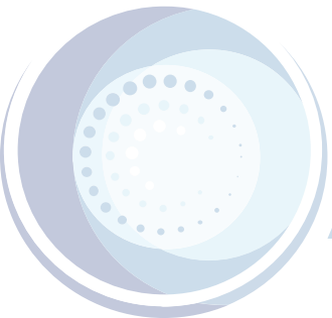
Datos hasta 1 Nov 2019.  
EUnetHTA JA3 WP7



# Historia de EUnetHTA



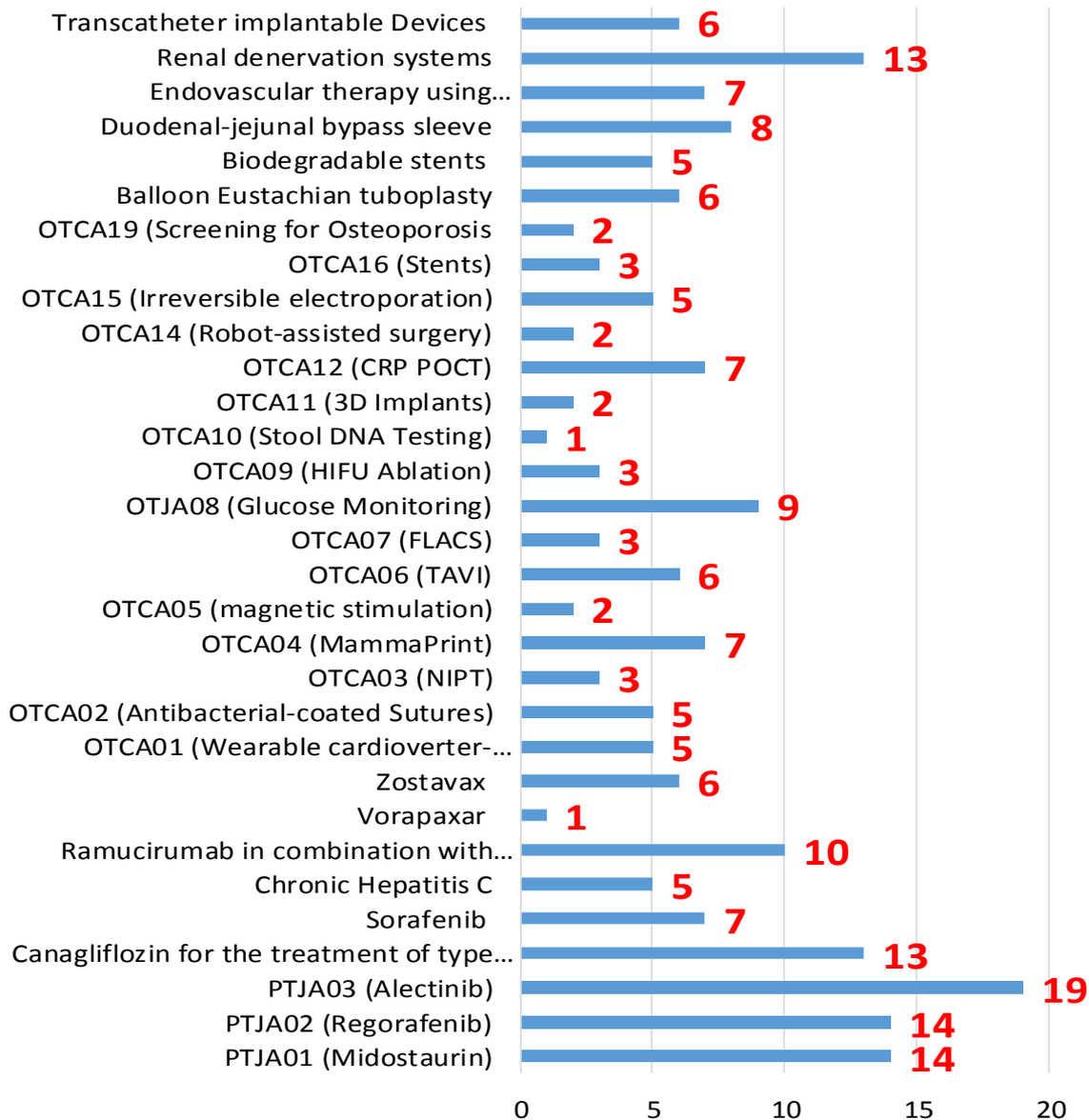
# ¿QUÉ OFRECE EUnetHTA?



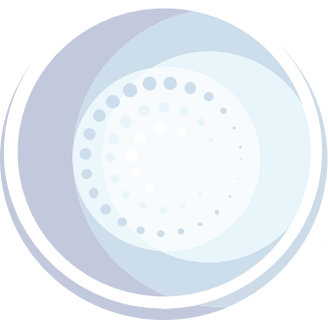
**Jornadas científico-técnicas  
abiertas de la RedETS**

**Futuro de la Evaluación de Tecnologías Sanitarias en España y Europa**

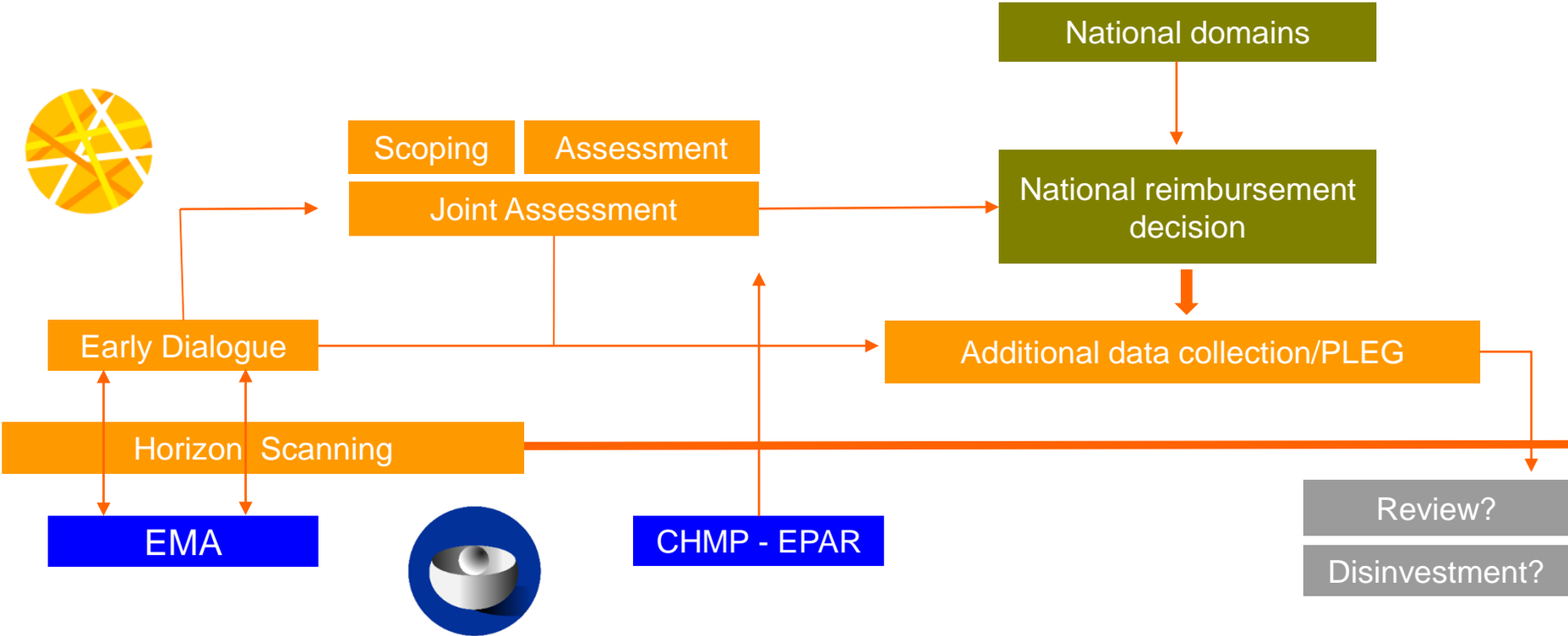
# Uso de los informes de EUnetHTA JA2 y JA3



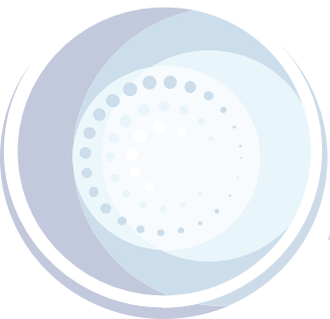
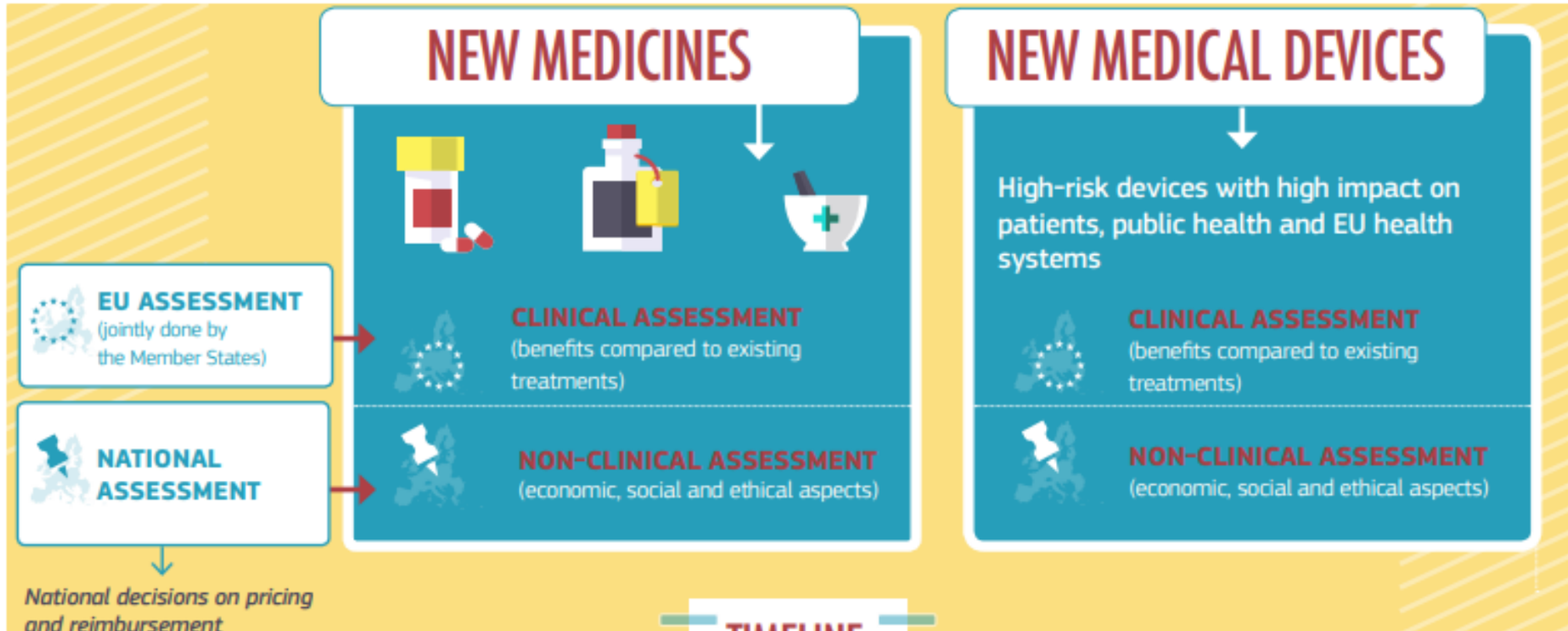
Datos hasta 1 Nov 2019.  
EUnetHTA JA3 WP7



# Evaluación a lo largo del ciclo de vida | Fármacos



# Posición de los informes de EUnetHTA

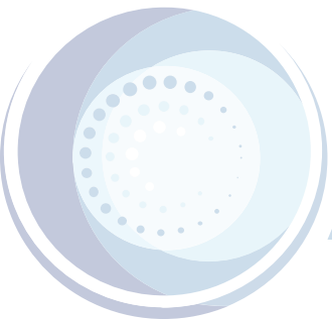
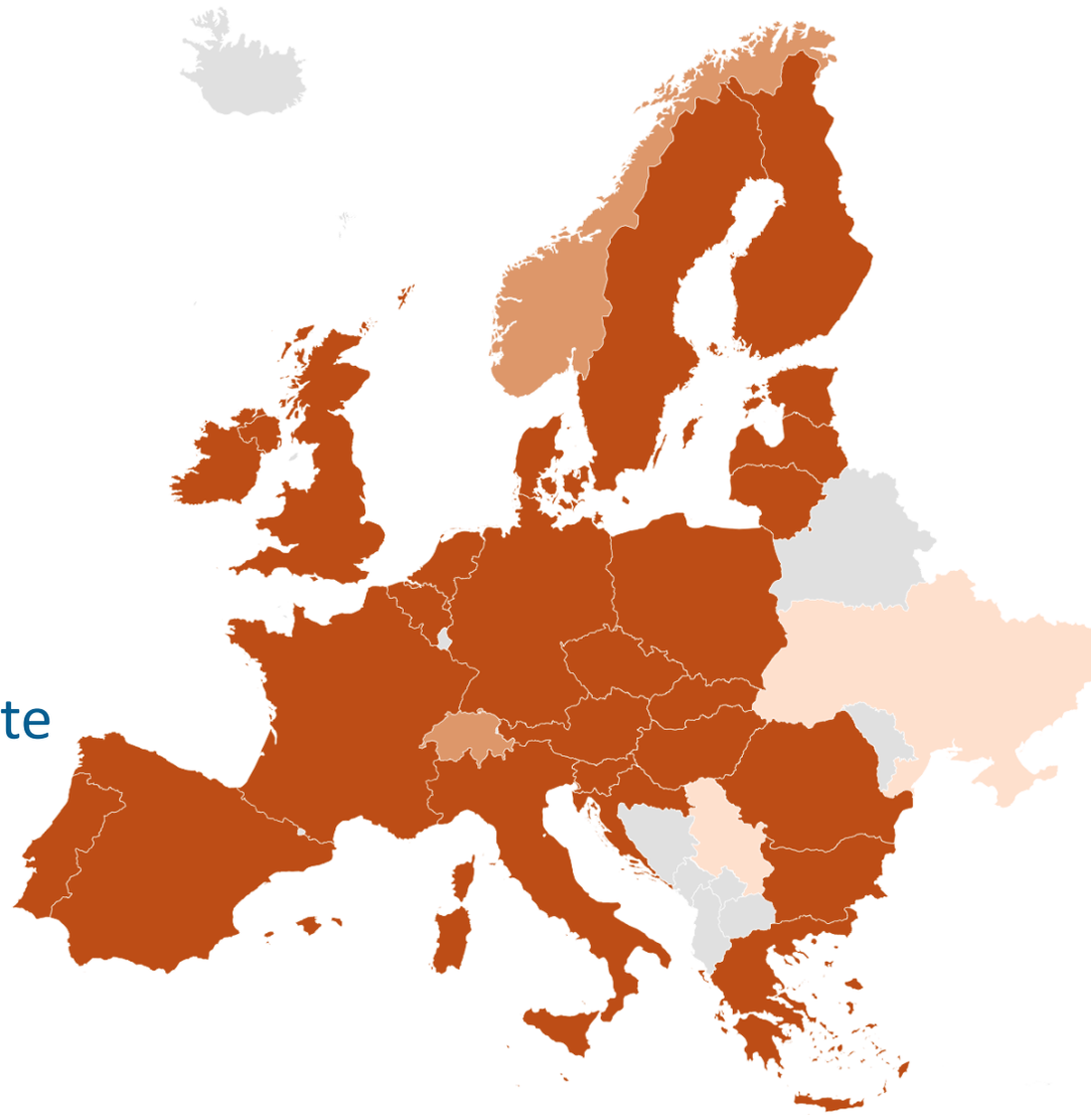


83+ organizaciones

30 países europeos

España participa intensamente desde el inicio

AEMPS, AETSA, AETS-ISCIH, AQuAS,  
Avalia-T, M<sup>º</sup> Sanidad, OSTEBA, SESCO



# Elementos relevantes

- Las evaluaciones de EUnetHTA son productos destinados a **informar la toma de decisiones**

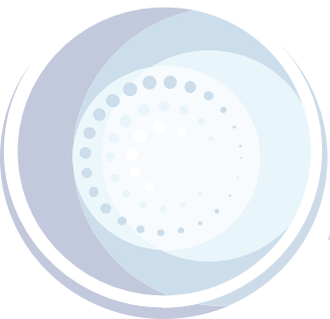
En ningún caso a recomendar decisiones

- Las evaluaciones se diseñan para incluir todos los elementos relevantes para los países europeos

Se deben incluir **todos los comparadores relevantes**

- Evaluaciones priorizadas y programadas en un marco temporal previsible (**6 meses**)

Fármacos: Publicación del Assessment 2 sem. después del EPAR



# Beneficios

## Calidad

**Estándares**  
internacionales  
Ya **probados** en  
la práctica

## Consistencia

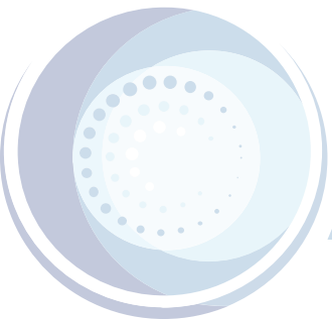
Procedimientos  
acordados y  
validados por las  
principales  
agencias  
europeas

## Oportunidad Timeliness

Control de calidad  
estricto sobre los  
tiempos  
Alineación con los  
procesos  
nacionales

## Eficiencia

Reducción de  
la carga de  
trabajo  
nacional



# ¿Y a partir de ahora?



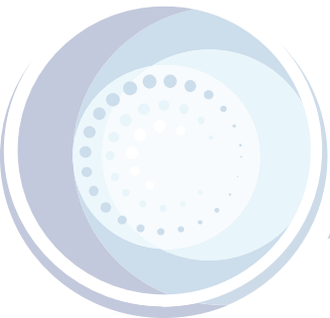
Prolongación hasta 31  
Mayo 2021

Evaluaciones Conjuntas  
y Early Dialogues

No habrá WPs

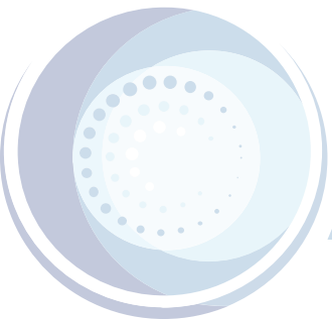


Regulación  
Europea?



# Retos para el futuro

- **Evitar duplicidades**
  - Misma evidencia / Diferentes informes de evaluación
- **Favorecer la incorporación de las tecnologías que aporten más valor**
  - A través de evaluaciones transparentes y de alta calidad
  - Equilibrio entre innovación / sostenibilidad
- **Sistemas Sanitarios de eficientes y alta calidad**



# GRACIAS

Iñaki Imaz Iglesia, MD, PhD, MPH

[imaz@isciii.es](mailto:imaz@isciii.es)

Agencia de Evaluación de Tecnologías Sanitarias

Instituto de Salud Carlos III

Ministerio de Ciencia, Innovación y Universidades

