

# PUNTI SALIENTI DEL PROTOCOLLO DI INTESA TRA AIFA E EUPATI

- L'Accordo siglato oggi costituisce la prima esperienza di interazione diretta tra un'Agenzia regolatoria e EUPATI
- EUPATI è un progetto sponsorizzato dall'*Innovative Medicines Initiative*, avviato e guidato dalle principali organizzazioni di pazienti, rappresentata dal suo Comitato Esecutivo, è sostenuto dalla *European Federation of Pharmaceutical Industry Associations* (EFPIA) e gestito da un solido consorzio multi-stakeholder. EUPATI fornirà informazioni scientificamente valide, oggettive e complete ai pazienti sul processo di ricerca e sviluppo dei farmaci.
- AIFA e EUPATI hanno deciso di siglare il Protocollo di Intesa sull'empowerment e sull'educazione dei pazienti con lo scopo di sviluppare competenze e conoscenze al fine di promuovere e facilitare la partecipazione dei pazienti e dei cittadini come partner in tutti gli aspetti dell'apprendimento concernenti il percorso di sviluppo dei farmaci e i loro processi di utilizzo.
- La cooperazione tra AIFA e EUPATI si prefigge di dare una forte accelerazione alla promozione di un processo educativo per i pazienti e/o i loro familiari nel campo della scienza e dei processi regolatori.
- AIFA, con le sue conoscenze nel campo dei medicinali, offrirà il proprio supporto ai potenziali futuri corsi di formazione di esperti e agli incontri formativi di EUPATI. AIFA contribuirà efficacemente allo sviluppo del *concept* e delle attività finalizzate a una maggiore formazione del paziente nelle scienze e nei processi regolatori in Italia.
- EUPATI aumenterà la consapevolezza sui vantaggi del coinvolgimento dei pazienti nello sviluppo dei farmaci, contribuirà ad aumentare il numero di pazienti esperti in Ricerca &

Sviluppo e migliorerà così la capacità dei pazienti competenti di informare correttamente le istituzioni sul punto di vista dei pazienti per il processo decisionale.

- Il progetto prevede la diffusione di informazioni e il coinvolgimento sia di un pubblico ritenuto esperto che di un pubblico meno vicino ai meccanismi regolatori, anche attraverso piattaforme di eLearning, webinar, ecc.
- Tra gli argomenti che saranno affrontati nel corso di formazione anche Pianificazione dello Sviluppo dei Farmaci, Clinical Trials, Affari regolatori, Farmacovigilanza, Principi e pratiche di HTA.
- La durata del progetto è stata prevista in cinque anni nell'ottica di trasformarlo in un sistema *in progress* per i pazienti e/o i loro parenti.