

醫療科技評估廣納病患意見成趨勢 2024亞太患者創新峰會 聚焦病人專家能力培訓

醫療科技評估廣納病患意見成趨勢

2024亞太患者創新峰會 聚焦病人專家能力培訓

全球醫藥產業蓬勃發展，但亞太地區仍普遍存在健康公平的差距，為解決患者遭遇的醫療障礙，由諾華（Novartis）贊助舉辦的 2024亞太患者創新峰會（APPIS Summit）於 3月19、20日登場，在線上結合實體活動形式下，台灣共有 13個病友團體、40人參與，且有 40多位來自不同國家的政策制定者、學者、病患倡議團體以及健康產業代表，針對健康識能、健康政策形塑，以及數位健康與溝通等三大主軸進行演講分享，其中更包含台灣大學臨床藥學研究所蕭斐元所長、罕見疾病基金會陳冠如執行長、癌症希望基金會倡議發展部蔡士敏主任等台灣講者。

台灣諾華總裁麥芳蘭（Fran Milnes

致詞時表示：「在諾華，我們始終秉持病患至上。過去三年透過『諾華患者創新和解決方案聯盟暨合作夥伴計畫（APPIS

）』我們推動了在台灣加速創新治療可及性的政策討論。今年，來自台灣的講者們向來自亞太、中東及非洲地區的病友團體代表分享病患如何貢獻真實世界數據，幫助醫療決策的制定能夠真實反映病患價值，我們感到與有榮焉，我們相信這些討論將推動有意義的病患參與和促進與各方關係者的合作，進而確保病患的聲音更有影響力。」

醫療科技評估機制，病友參與備受重視

因應醫療科技快速發展，病患對於新醫療科技、新醫療服務及新藥物之需求增加，健保署成立「健康政策與醫療科技評估中心（Center for Health Policy and Technology Assessment, CHPTA）」且於今年 1月1日開始運作，開啟國內醫療科技評估（health technology assessment, HTA）的新紀元，也讓台灣成為亞太區少數將病友參與正式納入醫療科技評估機制的國家。

台灣
大學臨床
藥學研究所蕭斐元

所長表示，台灣近年醫療科技評估已有病人意見參與的機制，自 2015年至2024年2月，於藥品共擬會議附錄公開之病友意見案件約 70件，其中 60%為癌症藥品，而病友意見會前會舉辦場次與參與人次也有增加

的趨勢。今年隨著 CHPTA

96

%認為最重要是在專家會議階段參與病人意見的討論, 71

%希望正式成為共擬會議成員;其他期待也

包括新藥提送HTA評估時即納入病人專家參與討論、針對醫療科技評估 (HTA)結果報告提供意見反饋。

提升病友參與的能力 英國NICE培訓制度可借鏡

值得注意的是,除了賦權之外,賦能病患參與討論與溝通的能力,讓病患的聲音可以更有系統、有效率地納入決策機制中,也成

為病患團體關注的焦點之一。峰會中針對台灣 13

個病友團體代表進行調查,病人參與最需要補足的能力依次為了解技術性語言,如療效安全性、成本效益評估、財務衝擊、認識 HTA

的機制,例如評估流程、評估因素以及收集病人意見的方法學,提升證據可信度」。

調查也發現, 87

%病友團體認為目前的資訊或資源無法補足病友專家應具備的能力。對此,蕭斐元所長與財團法人醫藥品查驗中心代表,在本次峰會中分享 NICE英國國家健康暨照護卓越研究院,原名為 The National Institute for Health and Care

Excellence的病人專家培訓機制做為參考。 NICE

是英國專責制定高品質健康照護治療指引與提供政策建言的獨立組織。

APPIS創新合作 台灣病患意見案例分享

如何透過蒐集真實世界的病人意見,影響健康政策,促進藥物健保給付呢?罕見疾病基金會陳冠如執行長分享,台灣自 2013

年二代健保上路後,

罕藥的健保給付率日漸困難,家族性澱粉

樣多發性神經病變FAP在2015

年新藥問世,病友殷殷期

盼健保給付的治療機會,因此基金會輔導協助成立 FAP

病患支持團體,調查與蒐集病患的意見和問題,研究疾病症狀、治療方式與用藥經驗等真實世界的資料,彙整報告提供給政府機關,加上舉辦記者會讓病患發聲、發動公共政策參與平台連署,得到健保

署關注,特別邀請病團代表出席共擬會前會分享意見。而經過基金會與病團的合作,新藥終於在去年

通過健保給付,實現病友改善生活品質的病症的希望。

除病患意見參與之外,台

灣在病人教育方面也引領創新,癌症希望基金會在 2023年榮獲APPIS

創新者計畫支持,在本次峰會由倡議發展部蔡士敏主任分享基金會如何經由創新者計畫的支持,優化已開發的社群軟體Line

衛教工具「血癌攻略」,透過分眾貼標與精準推播等功能,提供以病友為中心的個人化衛教資訊,讓病友免於在網路上茫然無助地尋找,而是可以很快速地得到正確資訊,安心地接受治療,邁向康復。

此血癌

攻略也更獲病

友喜愛,其成功模式未來也有機會複製到肺癌、淋巴癌、卵巢癌、乳癌等

4種癌症數位工具。

除了台灣醫療科技評估的亮點,今年 APPIS

峰會還邀請到澳洲脊髓肌肉萎縮症 (SMA協會創辦人暨 Advocacy Beyond Borders全球傑出貢獻事務負責人Julie Cini

, 分享真實世界的病友數據如何影響健康政策的形塑;澳洲神經內分泌腫瘤協會首席執行官 Meredith Cummins分享病患自我倡議的成功經驗。

「患者創新與解決方案聯盟與合作夥伴關係平台 (The Alliance & Partnerships for Patient Innovation & Solutions, 簡稱 APPIS)是由諾華 (Novartis 資助成立, 以消弭亞太、中東和非洲地區存在的健康差距為目標, 分為「亞太患者創新峰會 (APPIS Summit)」、「APPIS創新者專案」和各國在地的「APPISx計畫」。平台計畫已邁向第四年, 迄今有來自 60多個國家、2000多人參與交流, 並就患者創新和解決方案展開合作。



【圖說一】

2024亞太患者創新峰會 (APPIS Summit)由諾華贊助籌辦, 共聚集 40 多個國家的學者專家共襄盛舉, 台灣則有 13 個病友團體聚焦於病友參與醫療科技評估的賦權與賦能議題進行討論。圖 / 台灣諾華提供)



【圖說二】

台灣大學臨床藥學研究所蕭斐元所長帶領台灣病友團體探討病人專家培訓需求。圖 / 台灣諾華提供)

三月 22, 2024

Source URL:

<https://www.novartis.com/tw-zh/news/yiliaokejipingguguangnabinghuanyijianchengqushi-2024yataihuanzhechuangxinfenghui-jujiaobingrenzhuanjianenglipeixun>

List of links present in page

- <https://www.novartis.com/tw-zh/tw-zh/news/yiliaokejipingguguangnabinghuanyijianchengqushi-2024yataihuanzhechuangxinfenghui-jujiaobingrenzhuanjianenglipeixun>