



## *La Valutazione Economica ed il Pricing dei Farmaci*

*12 aprile 2021*

*17:30-19:30*

**Coordinatore:** Claudio Jommi<sup>1</sup>

**Relatori:** Francesco Damele<sup>2</sup> Giovanni Fattore<sup>3</sup>, Francesco Saverio Mennini<sup>4</sup>, Francesca Patarnello<sup>5</sup>  
Pierluigi Russo<sup>6</sup> Aleksandra Torbica<sup>3</sup>

<sup>1</sup> Cergas-SDA Bocconi School of Management, Università Bocconi, Milano.

<sup>2</sup> Market Access, Sanofi, Milano.

<sup>3</sup> Cergas-SDA Bocconi School of Management e Dipartimento di Scienze sociali e politiche, Università Bocconi, Milano.

<sup>4</sup> EEHTA CEIS, DEF Department, Facoltà di Economia, Università di Roma "Tor Vergata".

<sup>5</sup> Market Access & Government Affairs, Astrazeneca, Milano.

<sup>6</sup> Ufficio Valutazioni Economiche, Agenzia Italiana del Farmaco, Roma.

Recentemente sono state pubblicate sul sito di Aifa (Agenzia Italiana del Farmaco) le Linee Guida per la compilazione del Dossier di P&R (Prezzo e Rimborso) dei farmaci nella versione definitiva, a seguito di consultazione pubblica su una prima bozza pubblicata a settembre 2019. Tali linee guida prevedono la sottomissione di valutazioni economiche (costo-efficacia, costo-utilità e/o costo-minimizzazione) e di analisi di budget impact (ovvero di impatto economico-finanziario) per nuovi farmaci e nuove indicazioni di farmaci esistenti. Le stesse Linee-Guida forniscono anche delle indicazioni sulle modalità di sviluppo e di presentazione di entrambe le valutazioni.

Obiettivo del Webinar è discutere (i) gli aspetti più critici sotto il profilo metodologico delle valutazioni economiche (dalle modalità di stima dei costi collegati alla perdita di produttività, al disegno e popolazione di modelli, alla necessità di traslare al contesto italiano evidenze sugli effetti sulla qualità di vita), (ii) la gestione del processo di acquisizione, discussione ed eventuale pubblicazione delle evidenze, anche in un'ottica comparativa internazionale (inclusa la fase di scoping e di discussione early delle principali criticità informative), (iii) il ruolo prospettico che tali valutazioni avranno nella definizione dei prezzi, (iv) il supporto che società scientifiche come AIES e, più in generale, i ricercatori in ambito economico-sanitario, possono fornire per ottimizzare la produzione e l'utilizzo delle evidenze.

---



## **Programma**

**17.30-17.35**

*Claudio Jommi. Introduzione ai lavori.*

**17.35-17.50**

*Pierluigi Russo. Il ruolo attuale e prospettico delle valutazioni economiche nel pricing dei farmaci.*

**17.50-18.05**

*Giovanni Fattore. Raccomandazioni / linee –guida / reference-case sulle valutazioni economiche.*

**18.05-18.20**

*Aleksandra Torbica. Il ruolo delle società scientifiche nel supporto alla produzione di evidenze ed al loro adattamento al contesto italiano.*

**18.20-18.35**

*Francesco Saverio Mennini. La valutazione dei costi collegati alla perdita di produttività: aspetti metodologici e utilizzo nelle politiche di accesso.*

**18.35-18.50**

*Francesca Patarnello. La produzione di evidenze nelle imprese.*

**18.50-19.05**

*Francesco Damele. Il ruolo delle evidenze nelle strategie di accesso e pricing: gli effetti delle linee-guida sulle imprese.*

**19.05-19.30**

*Discussione.*

---