

Évaluation des technologies de la santé (HTA)

Objectifs :

- Donner un aperçu sur l'historique et la logique du développement de l'évaluation des technologies de la santé dans le monde.
- Discuter l'organisation et la structure de l'évaluation des technologies de la santé ainsi que le lien avec les HCS et les politiques.
- Analyser les processus mettant en évidence les similitudes et les différences entre les évaluations des technologies de la santé dans les grands pays (NICE, IQWIG, HAS, TLV, AIFA, etc.).
- Examiner les réseaux de l'évaluation des technologies de la santé et leur rôle: modèles de collaboration pour les HTA.
- Discuter les paramètres et les instruments adoptés par les agences de l'évaluation des technologies de la santé: clinique, économie de la santé, éthique, et sociétale.

Certificat: Certificat de Formation Continue

Public concerné: Professionnels de santé, Responsables dans les établissements de santé, Ministères, Académiques, Chercheurs, Étudiants, Entreprises privées, Agences, ONGs

Formateurs

Christiane MASKINEH, eDBA

Présidente, CCHO, Center for clinical, health economics and outcome research

Mirna MATNI, PharmD

Responsable de l'enregistrement et du remboursement des médicaments

Département pharmaceutique, Fonds National Libanais de Sécurité Sociale

Omar DABBOUS, MD, MPH

Professeur adjoint, École de pharmacie,
Université de l'Illinois, Chicago

Campus des Sciences Médicales

200 \$ (payables à la banque Audi ou au secrétariat de l'institution)
Deux demi-journées | 9 heures

Date : 23 Mars 2018 , 15h à 19h30 | 24 Mars 2018 , 9h à 13h30

Langue d'enseignement : Anglais

Inscription en ligne : www.usj.edu.lb (19 Mars 2018 au plus tard)
Aller dans : Institutions / Choisir : Institut Supérieur de Santé Publique ;
Formations continues 2017-2018

Pour plus d'infos contacter : 01-421270

Programme

I. Introduction à l'évaluation des technologies de la santé

- Définition et importance de l'évaluation des technologies de la santé
- Meilleures pratiques en matière d'évaluation des technologies de la santé
- Problèmes actuels et futurs dans l'évaluation des technologies de la santé
- Mise en œuvre de l'évaluation des technologies de la santé
- Considérations locales pour l'évaluation des technologies de la santé
- Encadrement et mise à l'échelle de l'évaluation de la technologie de la santé

II. Conduite de l'évaluation des technologies de la santé

- Élaborer des protocoles pour la collecte de preuves primaires
- Recherche de la littérature: comment identifier les preuves cliniques économiques provenant de sources secondaires
- Combinaison et interprétation des preuves cliniques
- Evaluation des coûts et évaluation économique
- Analyse d'impact budgétaire
- Combinaison des preuves éthiques, juridiques, sociales et culturelles dans l'évaluation des technologies de la santé
- Évaluation des preuves - Méthodes d'intégration des valeurs sociétales et des parties prenantes

Christiane MASKINEH ; MBA; eDBA (c)

Christiane is the Chairman and cofounder of CCHO, the center for clinical, health economics and outcome research. She has over 20 years' experience in many areas of commercialization in Johnson & Johnson Pharmaceutical industry. Christiane has special research interest in Health Technology Assessment (HTA) models and partnership models in HTA relevant projects.

Christiane has a BSc in Science and a postgraduate MBA in Marketing and is currently finalizing her Doctorate in Health management at Paris Dauphine France and St Joseph University in Lebanon.

Mirna Metni ; PharmD

Dr. Mirna Matni is a doctor of pharmacy from Saint Joseph university. She is currently working at the Lebanese National Social Security Fund, the pharmaceutical department where she is responsible of registration and reimbursement of pharmaceuticals, drug information center of the institution.

She's also a lecturer at the Lebanese University/Faculty of Sciences as for topics related to Health Technology Assessment and Health Economic Guidelines, supervisor and reviewer of thesis, President-Elect of the ISPOR Lebanese Chapter, Speaker in many congresses targeting hospital pharmacists, oncology practitioners, health authority decision makers with main focus on Health Technology Assessment, Budget Impact Analysis, Pharmacoeconomics, Biologics / Biosimilars and drug safety.

Omar Dabbous; MD, MPH

Dr. Dabbous has more than 25 years of leadership and strategic experience in clinical practice, medical affairs, health economics and outcomes research, HTAs, Pharmaco-epidemiology, biostatistics, investigator initiated research, clinical trials, and international disease registries and real world data in academia, medical device, biotech, and pharmaceutical settings. Dr Dabbous held many senior positions in the HEOR discipline. He was the head of the Centre of Excellence for Value Evidence Analytics function at GlaxoSmithKline with global remit. Prior to joining Glaxo SmithKline he led the global health economics and outcomes research, registries, and phase IV studies at Takeda, the Pharmaco-epidemiology and Registry activities at J&J, and the Biostatistics/Epidemiology/Data Management and Analytics Departments at University of Massachusetts Medical School. Dr Dabbous held a number of industry and academic positions and is an Adjunct Professor at the School of Pharmacy, University of Illinois, Chicago, and was the GSK representative at the EFSPI HTA-SIG in Europe. He is an author and co-author of more than 250 peer-reviewed publications.

Dr. Dabbous trained at Monastir School of Medicine in Tunisia, before taking his MPH at the University of Massachusetts School of Public Health. He also has a Diploma in International Health and Medicine of Catastrophe from Tours Medical School in France, Certificates in Health Economics and Outcomes Research from Harvard University, Harvard School of Public Health, and Certificates in Business Marketing Strategy and Marketing Healthcare Products from Kellogg's School of management, North-western University. He is fluent in 4 languages.