

HTA 50 anni di

1972

Il Congresso degli Stati Uniti crea l'**Office of technology assessment**, il primo organismo governativo dedicato alla valutazione delle tecnologie sanitarie.

1978

La Princeton university pubblica "**The implications of cost-benefit analysis of medical technology**" sull'importanza dell'health technology assessment (hta) per le decisioni di politica sanitaria.

1983

Creazione del **National institute for health and care excellence** nel Regno Unito: un'agenzia indipendente che fornisce valutazioni di tecnologie sanitarie al governo britannico ed esempio virtuoso di coinvolgimento di pazienti e cittadini.

1985

Nasce l'**International society of technology assessment in health care**, una società scientifica internazionale che raggruppa organizzazioni, pubbliche e private, nell'ambito dell'hta.

1993

Viene fondato l'**International network of agencies for health technology assessment**, un'organizzazione no profit a cui ancora oggi aderiscono 53 agenzie appartenenti a 29 Paesi.

Nasce la **Cochrane collaboration**, con l'obiettivo di raccogliere e aggiornare un database di studi clinici e revisioni sistematiche, a sostegno dell'evidenza empirica di efficacia di nuove tecnologie.

1999

Il decreto legislativo 229/99 introduce il **principio di appropriatezza** per l'erogabilità dei servizi da parte del Servizio sanitario nazionale e di quelli regionali.

2001

La **European medicines agency** (Ema) introduce l'obbligo di includere una valutazione del rischio ambientale nei dossier per la richiesta dell'autorizzazione all'immissione in commercio di un nuovo farmaco.

2003

Per promuovere l'importanza e l'uso dell'hta viene fondata la **Health technology assessment international society**, composta da accademici, organizzazioni pubbliche e private, operatori sanitari, studenti, pazienti e cittadini.

L'Organizzazione mondiale della sanità lancia l'**Health evidence network** un servizio per fornire ai decisori informazioni tempestive, indipendenti e affidabili in materia di sanità pubblica.

Sulla base di un progetto finanziato dal Ministero della salute, viene costituito il **Network italiano di health technology assessment**.

2004

La **Commissione europea** definisce l'health technology assessment una "priorità politica" e riconosce la necessità di istituire una rete collaborativa europea.

cooperazione

In risposta all'incontrollata diffusione di nuove tecnologie sanitarie, come farmaci, dispositivi medici, procedure diagnostiche, interventi terapeutici, nasce l'health technology assessment: un processo di valutazione evidence-based che cerca di esaminare le conseguenze dell'utilizzo di una tecnologia considerando gli aspetti medici, sociali, economici e le questioni etiche. In questa timeline ripercorriamo alcuni dei momenti più significativi nella sua evoluzione.

2006

Durante il primo Forum italiano per l'hta viene formulata la **Carta di Trento**, che definisce i principi fondamentali relativi all'hta.

Nasce **EUnetHta**, la rete europea di agenzie di hta.

La Commissione europea finanzia l'**EUnetHta project**, al fine di creare una rete efficace e sostenibile, tramite lo sviluppo di metodi condivisi e lo scambio di informazioni affidabili.

Viene elaborata la prima versione dell'**Hta Core model**, strumento metodologico condiviso che si fonda sull'idea che sia possibile individuare informazioni condivisibili tra i vari Paesi.

2007

Nasce la **Società italiana di hta**, con l'intento di contribuire allo sviluppo scientifico e culturale dell'hta nel sistema sanitario italiano.

2009

Nasce la Rete italiana di hta delle Regioni. Continua l'attività europea di co-produzione e costruzione di procedure, metodi e modelli di cooperazione tramite **tre Joint Action**.

2017

Durante l'ultima Joint Action viene presentato il **Regolamento europeo** per la cooperazione tra gli Stati membri in tema hta, con l'obiettivo di ottimizzare il funzionamento del mercato europeo delle tecnologie sanitarie, migliorandone disponibilità e accessibilità.

2021

Viene **adottato il nuovo Regolamento europeo 2021/2282**, che modifica le norme che disciplinano il sistema dei dispositivi medici, e che prende il posto dell'hta network e del Joint action EUnetHta.

Il rapporto "**The future of health technology assessment: shaping a new vision**" dell'Oms sottolinea l'importanza di considerare l'impatto di una tecnologia sanitaria non solo sulla salute, ma anche sulla società e sull'economia.

Anche se la **valutazione del rischio ambientale dei farmaci** è obbligatoria per l'autorizzazione all'immissione in commercio da 20 anni, un farmaco su cinque approvato dall'EmA è stato presentato senza dati sull'impatto ambientale.

2022

Su *Lancet Planet Health* un gruppo australiano propone di **incorporare le emissioni di carbone nell'hta**.

2023

Il **Programma nazionale hta 2023-2025** avvia un nuovo modello di governance, allineato alle normative europee, in cui è cruciale la collaborazione delle Regioni.

2025

Il nuovo Regolamento europeo sull'hta diventerà operativo, in maniera progressiva. Dal 12 gennaio verranno valutati a livello europeo i **farmaci antitumorali e le terapie avanzate**.

2028

Dal 13 gennaio saranno oggetto di valutazione europea i **medicinali orfani**.

2030

A partire dal 13 gennaio **tutti i medicinali** entreranno nella valutazione clinica congiunta europea.