

Comienza la consulta pública de la estrategia conjunta 2025 de HMA y EMA

Fecha de publicación: 6 julio 2020

Categoría: la AEMPS, internacional

Referencia: AEMPS, 20/2020

- **La estrategia conjunta, centrada en 6 áreas clave, definirá los planes de trabajo de los miembros de la red.**
- **El documento se encuentra desde hoy en consulta pública hasta el 4 de septiembre del 2020.**
- **La AEMPS anima a participar a todos los interesados en esta consulta pública.**

La Red de Jefes de Agencias de Medicamentos (HMA, por sus siglas en inglés) y la Agencia Europea del Medicamento (EMA, por sus siglas en inglés) han elaborado la [estrategia conjunta](#) de la red de agencias reguladoras para los próximos 5 años, la cual comienza hoy un proceso de consulta pública mediante un [cuestionario en línea](#). Esta consulta permanecerá abierta a todos los interesados hasta el 4 de septiembre del 2020.

El documento detalla como la red de agencias puede continuar su labor facilitando el suministro de medicamentos seguros y eficaces que satisfagan las necesidades de los pacientes frente a los desafíos que plantean los avances - cada vez más rápidos - en ciencia, medicina, tecnologías digitales y la globalización, así como las nuevas amenazas para la salud, como es la reciente pandemia por COVID-19.

La Estrategia de la Red de Agencias Europeas de Medicamentos hasta 2025 está basada en la estrategia conjunta hasta 2020 y se centra en las siguientes 6 áreas prioritarias para la red:

- Disponibilidad y accesibilidad de los medicamentos
- Análisis de datos, herramientas digitales y transformación digital
- Innovación
- Resistencia a los antimicrobianos y otras amenazas emergentes para la salud
- Desafíos en la cadena de suministro
- Sostenibilidad de la Red y excelencia operativa

A lo largo del documento se identifican objetivos de alto nivel y recomendaciones de apoyo para cada una de esas áreas, que orientarán y darán forma a los planes de trabajo de la EMA y de las autoridades nacionales competentes de los Estados Miembros de la Unión Europea (UE) de cara a los próximos 5 años.

Desde la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS), así como desde las propias EMA y HMA, se invita a todas las partes interesadas, incluido el público general, a que envíen sus aportaciones al documento de la estrategia, hasta el 4 de septiembre de 2020 mediante el [cuestionario en línea](#) al que puede accederse mediante el siguiente link:

https://ec.europa.eu/eusurvey/runner/EMANStrategy2025_PublicConsultation2020

<https://youtu.be/KNDiwHqwByE>

En el proceso de elaboración de la estrategia se ha consultado con la Comisión Europea (CE) y los temas principales se ajustan a la hoja de ruta de la CE para la nueva [estrategia farmacéutica](#). También tiene en cuenta algunos de los acontecimientos recientes relacionados con la pandemia por COVID-19 y cuyas lecciones aprendidas se incorporarán en la estrategia y los planes de trabajo de manera continua.

La estrategia se presentó y debatió presencialmente con organizaciones de pacientes, consumidores y profesionales de la salud en marzo de 2020. Asimismo, las asociaciones de industria, el mundo académico y otros partes interesadas del sector veterinario contribuyeron a través de una consulta escrita.

Se pretende que la estrategia sea un documento vivo que se revise periódicamente, y las acciones detalladas para su implementación serán desarrolladas por las autoridades nacionales y la EMA en sus planes de trabajo lo que implicará una estrecha colaboración entre ambas.

Tras esta consulta pública, las observaciones recibidas se analizarán y se tendrán en cuenta en el proyecto final del documento.

Finalmente, la estrategia será adoptada por la Junta Directiva de HMA y la EMA hacia finales de 2020 y se hará público un resumen de los comentarios en el momento de la publicación de la estrategia final.

Red de Jefes de Agencias de Medicamentos

La [Red de Jefes de Agencias de Medicamentos](#) (HMA, por sus siglas en inglés) está formada por los jefes de las autoridades nacionales competentes cuyas organizaciones son responsables de la regulación de los medicamentos de uso humano y medicamentos veterinarios en el Espacio Económico Europeo.

Agencia Europea del Medicamento

La [Agencia Europea de Medicamentos](#) (EMA, por sus siglas en inglés) es un organismo descentralizado de la Unión Europea (UE) que se encarga de la evaluación científica, la supervisión y el control de la seguridad de los medicamentos en la UE.