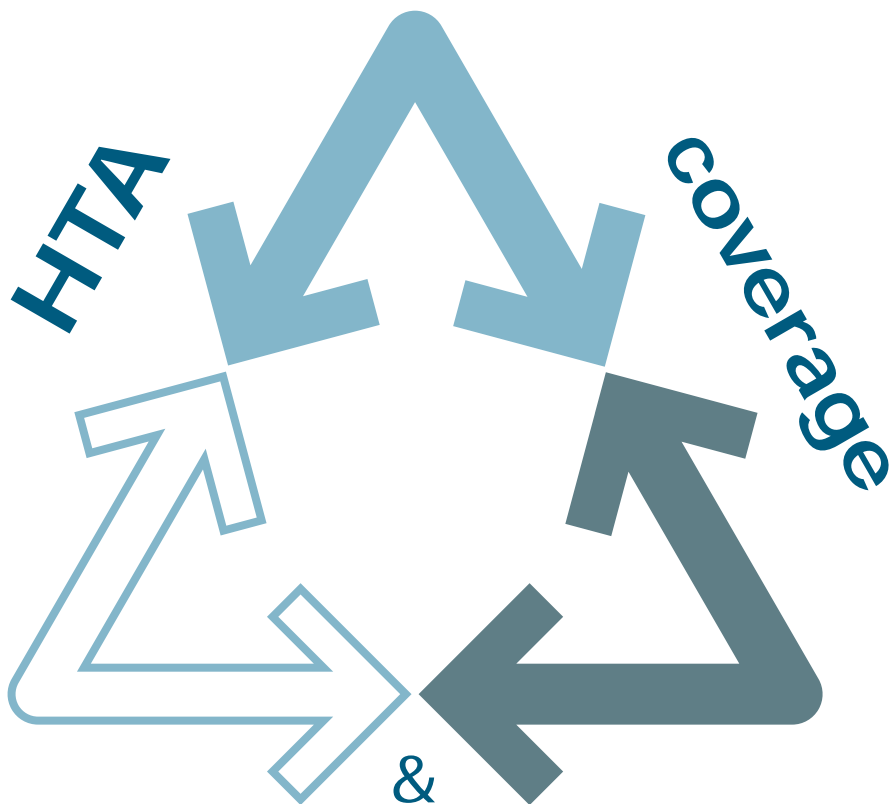


Interactions between



regulatory processes



December 12th-13th, 2016
Kraków, Poland
Hotel Park Inn
ul. Monte Cassino 2

Final programme

Szanowni Państwo,
W imieniu Stowarzyszenia CEESTAHC serdecznie zapraszamy do udziału w **XI Międzynarodowym Sympozjum Evidence-Based Health Care** pt.

Interactions Between HTA, coverage and regulatory processes

zorganizowanym w Krakowie w dniach 12-13 grudnia 2016 roku.

Organizowane od 2006 roku Sympozjum EBHC trwale wpisało się w kalendarz krajowych spotkań edukacyjnych, przyciągając też licznych uczestników z innych krajów Europy Centralnej i Wschodniej (CEE). Przy okazji jedenastej edycji po raz pierwszy chcemy zaproponować stałą dyskusję wśród gości EBHC oraz zorganizować Forum Ekspertów z krajów regionu.

Obecnie wszystkie systemy ochrony zdrowia krajów regionu CEE przechodzą dynamiczną transformację, więc wszędzie trwają ostre dyskusje nad kierunkami zmian w zakresie strategicznym. Trwają także poszukiwania integracji pomiędzy sektorem społecznym, rozwojowym i czysto naukowym.

Główną przyczyną zmian jest ta sama od lat: narastający kryzys w zakresie kosztów funkcjonowania. O ile w poprzednich latach przedstawialiśmy różne sposoby radzenia sobie z kryzysem – od zwiększenia udziału HTA, przez ubezpieczenia po sprzątanie koszyka świadczeń – o tyle w tegorocznej edycji Sympozjum skupimy się na poszukiwaniu sposobów na integrację działań naprawczych i procesów zarządzania systemem ochrony zdrowia. Podobnie jak z instalacją wodną, naprawa przepływów finansowych jest kompletna dopiero wtedy gdy uszczelnione są wszystkie dziury i we wszystkich zakamarkach, a nie tylko te największe i najłatwiej dostępne.

Trzeba poszukać nowych wartości, kluczowych w podejmowaniu decyzji o kształcie koszyków świadczeń gwarantowanych (zarówno technologii lekowych jak i nielekowych), aby spiąć wszystko

Ladies and Gentlemen,
On behalf of CEESTAHC we are pleased to invite you to take part in the **11th International Evidence-Based Health Care Symposium** titled

organized in Cracow (Poland), on 12–13 December 2016.

The EBHC Symposium, organised annually since 2006, has earned its place on the agenda of national educational meetings and always attracts a number of participants from Central and Eastern Europe (CEE).

During the 11th edition of the Symposium, for the first time we would like to propose a regular discussion among EBHC guests and establish an Experts' Forum from the CEE countries.

All health care systems in CEE countries are currently undergoing dynamic transformation and therefore the directions of changes within the strategic frame are the subject of heated discussions. Furthermore, integration between social, developmental and purely scientific sectors is sought after.

The main reason for changes has been the same for years: the growing crisis of operating costs. While in the past years we focused on different methods of tackling the crisis – from increasing HTA significance, through insurances or harmonising the benefits package – this year we will focus on seeking ways to integrate remedial measures and processes of health care system management. Fixing cash flow problems is similar to repairing a water-supply system – it is not truly fixed until all the holes, not only the biggest and most visible ones, are caulked and filled.

We need to look for new values, crucial for decision-making with regards to shaping the guaranteed benefits package (both drug and non-drug technologies) so as to put it into a common legal and

kłamrą legislacyjno-finansową – wspólną dla refundacji, udziału nauki i badań oraz potrzeb pacjentów.

Program Sympozjum będzie realizowany przez dwa dni w ramach pięciu sesji tematycznych:

1. Mapa drogowa procesu refundacji i taryfikacji świadczeń zdrowotnych
2. CEE Forum: Value-based decision making in CEE countries
3. Narzędzia zarządzania koszykiem świadczeń gwarantowanych
4. Wyroby medyczne: cena, świadczenie, taryfa
5. Better access to services of rare diseases

Pierwsza sesja będzie poświęcona planowanym zmianom w zakresie rozwiązań refundacyjnych dla leków oraz wyrobów medycznych. Przyjrzymy się narzędziom stworzonym do ich implementacji – ocenie technologii medycznych i taryfikacji, ale również sposobom porządkowania koszyka – z usuwaniem technologii włączanie. Oprócz krajowych ekspertów głos zabiorą koledzy z Węgier, Słowacji, Rumunii i Bułgarii – krajów które obecnie tworzą podwaliny do kolejnych zmian i przechodzą niestawiczną transformację.

Ze względu na szczególny walor edukacyjny wstęp na pierwszą sesję jest bezpłatny. Chcemy w ten sposób zachęcić do udziału w niej tych, którzy nie mogą wziąć udziału w całym Sympozjum – studentów oraz kolegów ze środowisk naukowych. Będzie to okazja do bezpośredniego kontaktu z przedstawicielami Ministerstwa Zdrowia oraz AOTMiT. Liczymy na gorącą dyskusję na zakończeniu sesji.

Zgodnie z tegorocznym tematem Sympozjum, chcemy podyskutować o tym na ile legislacja i procesy implementacji mogą być efektywne dla wdrażania zmian mimo bezwładności czasowej systemu, ogromu obszaru podlegającego regulacji, a także konieczności zaangażowania różnych grup interesariuszy.

financial frame covering reimbursement, participation of science and research and patients' needs.

The programme of the Symposium will be implemented in five thematic sessions over the course of two days:

1. A roadmap for the process of reimbursement and tariffing of health benefits
2. CEE Forum: Value-based decision making in CEE countries
3. Tools for managing the guaranteed benefits package
4. Medical devices: prices, benefits, tariffs
5. Better access to services of rare diseases

The first session will cover the planned changes in the field of reimbursement solutions for drugs and medical devices. We will also investigate tools for their implementation – HTA and tariffing and ways to unclutter the package, including elimination of technologies. Apart from national experts, we will host speakers from Hungary, Slovakia, Romania and Bulgaria – countries which are currently building the basis for future changes and are undergoing a constant transformation.

Due to its exceptional educational value, the participation in the first session is free of charge. This way we want to encourage those who cannot take part in the entire Symposium – students and fellow scientists – to participate in the event. It is an opportunity to establish direct contact with representatives of the Polish Ministry of Health and The Agency for Health Technology Assessment and Tariff System (AOTMiT). We hope for a lively discussion after the session.

We would also like to discuss – in line with this year's theme – the effectiveness of legislation and implementation processes for introduction of changes in the light of the system's inertia, the size of the area submitted to regulations and the necessity of engaging different groups of stakeholders.

Mnogość poziomów koordynacji i komunikacji w samym systemie ochrony zdrowia może się okazać paraliżująca dla najbardziej zaangażowanych reformatorów.

Na szczęście nie jesteśmy pierwszymi, którzy muszą się z tym zmierzyć. Zaproszeni eksperci, zarówno z krajów o stabilnych systemach ochrony zdrowia, jak i tych wciąż w trakcie przemian, chętnie podzielą się swoimi doświadczeniami z zakresu badań wielkości zjawisk na potrzeby planowania zmian, pomiarów efektywności rozwiązań, stosowania benchmarkingu oraz refleksjami po zastosowaniu nieudanych rozwiązań.

Drugi dzień Sympozjum przeznaczyliśmy na „zajęcia praktyczne”. Chcemy prześledzić na prawdziwych historiach następujące zjawiska:

- Jak rynek wyrobów medycznych się zmienia i jaka jest dynamika trendów?
- Czy taryfikacja jest panaceum na problemy?
- Czy koordynacja opieki jest możliwa i na jakich poziomach? Jakie to daje korzyści w skali systemu?

Głównym elementem rozważań będzie odpowiedź na pytanie czy możliwe jest znalezienie sposobów na zmierzenie efektów wprowadzanych rozwiązań, tak aby można było wpisać je we wspomnianą wcześniej klamrę legislacyjno-finansową.

Liczmy na zainteresowanie i wsparcie kolegów z krajów CEE oraz innych części Świata.

Zapraszamy!

The number of levels of coordination and communication in the health care system may paralyse even the most committed reformers.

Fortunately, we are not the first who face this problem. Guest experts, both from countries with a stable health system and those undergoing changes, will be eager to share their experience in the field of research on the size of phenomena for the needs of planning changes, assessment of the effectiveness of solutions, implementation of benchmarking and some thoughts on experience with unsuccessful solutions.

The second day of the Symposium will be devoted to practical workshops. We want to analyse the following phenomena on the basis of actual experience:

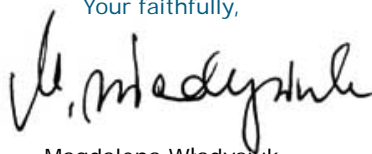
- How is the medical devices market changing and what is the trend dynamics?
- Is tariffing the golden remedy for all problems?
- Is care coordination possible? If so, on what levels? What benefits does it bring to the system in general?

The main focus of our discussion will be to determine whether it is possible to find ways to assess the effects of the solutions implemented so as to inscribe them in the aforementioned legal and financial frame.

We are counting on the interest and support of our colleagues from the CEE countries and other parts of the world.

Join us at the Symposium!

Łączę wyrazy szacunku,
Your faithfully,



Magdalena Władysław
Prezes CEESTAHC / President of CEESTAHC

Central and Eastern European Society of Technology Assessment in Health Care (CEESTAHC)

Stowarzyszenie CEESTAHC zostało założone w Krakowie w 2003 roku.

Zrzeszamy profesjonalistów zajmujących się analizami HTA oraz oceną jakości badań klinicznych. Naszym głównym celem jest rozwój w Europie Środkowej i Wschodniej standardów i metod służących ocenie lekowych i nielekowych technologii medycznych. Celem naszym jest także rozwijanie i upowszechnianie wspólnego języka, który pozwoli lepiej komunikować się różnym podmiotom systemu opieki zdrowotnej – lekarzom, przedstawicielom NFZ i stowarzyszeń medycznych, nie wyłączając polityków, administracji publicznej, menedżerów zatrudnionych w szpitalach oraz innych specjalistów zajmujących się finansowaniem opieki zdrowotnej i oceną jej jakości, jak i efektywności technologii medycznych. Szczególnym celem jest promowanie HTA i EBM w naszej części Europy. Realizujemy cele poprzez organizowanie szkoleń i warsztatów dotyczących stosowania HTA i EBM.

Wspieramy tych, którzy dopiero zaczynają – udzielamy konsultacji i służymy wszelką inną pomocą.



The CEESTAHC Society was founded in Krakow in 2003.

We associate professionals in the fields of HTA, economic and cost evaluations, EBM and quality assurance in clinical trials. Our main aim is development and progress of standards and methods of assessment of drug and non-drug health technologies in Central and Eastern Euro-

pe. Our additional goal is to develop and promote a common understanding and vocabulary, which allows various parties in the health care system to communicate: physicians, representatives of health insurance, medical societies, pharmaceutical companies, politicians, economists, hospital managers and other specialists who deal with financial aspects of medical services and assessment of both health care system quality and effectiveness of health technologies.

Our further aim is to promote HTA and EBM in our part of Europe.

We help especially those who has just begun with HTA – we consult, organize training and offer other forms of support.

SPC

Komitet Naukowy Scientific Program Committee

Magdalena Władysiuk
Alicia Granados Navarrete
Maria Libura
Mitchell Sugarman
Brian Godman

LOC

Komitet Organizacyjny Local Organizing Committee












Magdalena Władysiuk
Maciej Dziadyk
Tomasz Jan Prycel
Joanna Łapa
Izabela Kukla
Piotr Miazga

Poniedziałek, 12 grudnia 2016 / Monday, December 12th, 2016

9:30 – 15:50









Numer i tytuł sesji, temat wykładu / Session, lecture topic	Prelegent / Speaker  biogram na stronie nr info on page no.	
<p>Sesja 1 / Session 1 Mapa drogowa procesu refundacji i taryfikacji świadczeń zdrowotnych / A roadmap for the process of reimbursement and tariffing of health benefits</p> <p> Wstęp wolny! / Fee free session!</p>	<p>Czas trwania / Duration: 9.30 - 11.40*</p>	
<p>Wykład otwierający Sympozjum: Współpraca w Ocenie Technologii Medycznych – implikacje krajowe i regionalne Opening lecture: HTA Collaboration in Europe – national and regional implications</p>	<p>Wim Goettsch  15</p>	20 min.
<p>Taryfikacja świadczeń Tariff-setting for healthcare services</p>	<p>Gabriela Ofierska-Sujkowska</p>	15 min.
<p>Koszyk świadczeń gwarantowanych jako narzędzie optymalizacji zabezpieczenia zdrowotnego The guaranteed service package as a tool for optimising health security</p>	<p>Dominik Dziurda</p>	15 min.
<p>Ocena technologii medycznych Health Technology Assessment</p>	<p>Wojciech Wysoczański  25</p>	15 min.
<p>Wymagania dotyczące oceny technologii medycznych dla wyrobów medycznych HTA requirements for medical devices under new reimbursement law</p>	<p>Kamila Malinowska  19</p>	20 min.
<p>Zmiany w refundacji leków. Co nas czeka w przyszłym roku? / Changes in pharmaceutical reimbursement. What to expect next year?</p>	<p>Ewa Warmińska  24</p>	20 min.
<p>Rejestry jakości opieki – co może skorzystać na nich koszyk? / Healthcare quality registers – how can the guaranteed services package benefit from them?</p>	<p>Rafał Niżankowski  20</p>	15 min.
Przerwa kawowa / Coffee-break		10 min.

* w czasy sesji wliczono czas dyskusji / discussion time included

Poniedziałek, 12 grudnia 2016 / Monday, December 12th, 2016 9:30 – 15:50		
Numer i tytuł sesji, temat wykładu / Session, lecture topic	Prelegent / Speaker  biogram na stronie nr info on page no.	
Sesja 2 / Session 2 CEE forum: Value-based decision making in CEE countries Moderator: Brian Godman  15	Czas trwania / Duration: 11.50 - 15.50*	
Podejmowanie decyzji w oparciu o wartość w krajach europejskich, ze szczególnym uwzględnieniem Europy Środkowo-Wschodniej / Value-based decision making among European countries with a special focus on CEE countries	Brian Godman  15	30 min.
Refundacja leków w Polsce – 5 lat doświadczeń Drug – 5 years of experience under reimbursement law	Magdalena Władysiuk  24 Stefan Bogusławski  12	30 min.
Przegląd systemu wyceny i refundacji na Węgrzech Overview of the Hungarian pricing and reimbursement system	Dávid Dankó  13	20 min.
System refundacyjny na Słowacji System of reimbursement in Slovakia	Mária Pšenková  21	20 min.
Lunch		60 min.
Wartość innowacji w podejmowaniu decyzji The value of innovation in decision making	Tanja Novakovic  21	20 min.
Ocena Technologii Medycznych oraz system refundacyjny w Rumunii - stan obecny i przyszłe perspektywy / Health Technology Assessment and drug reimbursement policy in Romania – present and perspectives	Ileana Mardare  20	20 min.
Market Access w Czechach – 9 lat doświadczeń z dojrzałym, transparentnym i przewidywalnym systemem wyceny i refundacji, który przynosi równowagę i stabilność Market Access in Czech Republic – 9 years of experience with matured, transparent and predictable system of pricing and reimbursement which brings sustainability and stability	Jaroslav Duba  14	20 min.

* w czasie sesji wliczono czas dyskusji / discussion time included

Wtorek, 13 grudnia 2016 / Tuesday, December 13th, 2016		
9:30 – 15:25		
Numer i tytuł sesji, temat wykładu / Session, lecture topic	Prelegent/Speaker  biogram na str. info on page no.	
Sesja 3 / Session 3 Narzędzia zarządzania koszykiem świadczeń gwarantowanych / Tools for managing the guaranteed benefits package Moderator: Magdalena Władysiuk  24	Czas trwania / Duration: 9.30 - 10.50*	
Value-based pricing, tj. wycena oparta na wartości leków i wyrobów medycznych na poziomie krajowym – doświadczenia ze Szwecji, w tym ewolucja zasad etycznych i negatywne reakcje <i>Value-based pricing for drugs and medtech at the national level – experiences from Sweden, including evolutions of ethical principles and backlash</i>	Mikael Hoffmann  16	20 min.
Wycena świadczeń medycznych w opiece koordynowanej na przykładzie koordynowanej opieki nad kobietą w ciąży / <i>Pricing for coordinated medical care in example of coordinated care for pregnant woman</i>	Wojciech Zawalski  26	20 min.
Reumatologia – Mapy Potrzeb Zdrowotnych i koordynacja opieki / <i>Reumatology – Health Need Maps and health coordination</i>	Brygida Kwiatkowska	15 min.
Czy narzędzia horizon scanning mogą być użyteczne w procesie refundacji? / <i>Are horizon scanning tools useful in reimbursement process?</i>	Anna Kordecka  19	15 min.
Przerwa kawowa / <i>Coffee-break</i>		10 min.
Sesja 4 / Session 4 Wyroby medyczne: cena, świadczenie, taryfa Medical devices: prices, benefits, tariffs Moderator: Mitch Sugarman  22	Czas trwania / Duration: 11.00 - 12.10*	
Czy fundusze europejskie poprawiły wydajność systemów opieki zdrowotnej w Europie Środkowo-Wschodniej? / <i>Will EU funds improve efficiency of healthcare systems in CEE Region?</i>	Katarzyna Kolasa  17	20 min.
Horizon Scanning dla innowacyjnych technologii nielekových <i>Horizon Scanning for innovative non-drug technologies</i>	Paulina Rolska  22	20 min.
Wyroby medyczne w Niemczech – refundacja i innowacja <i>Medical devices in Germany – coverage and innovation</i>	Wolfgang Frisch  14	20 min.
Lunch		60 min.

Wtorek, 13 grudnia 2016 / Tuesday, December 13th, 2016 9:30 – 15:25		
Numer i tytuł sesji, temat wykładu / Session, lecture topic	Prelegent/Speaker  biogram na str. info on page no.	
Sesja 5 / Session 5 Better access to services of rare diseases Moderator: Maria Libura  19	Czas trwania / Duration: 13.10 - 15.25*	
Metodologiczne wyzwania i rozwiązania w ocenie chorób rzadkich Methodological challenges and alternatives to assess rare diseases treatments	Alicia Granados Navarrete  16	20 min.
Dostępność do terapii wybranych chorób ultrazadkich w aspekcie „centralnego” koordynowania ich terapii The availability of treatmentfor selected ultrarare diseases in the aspect of central coordination of therapy	Mieczysław Walczak  23	20 min.
Wpływ HTA na opiekę zdrowotną oczami pacjentów i ich rodzin Patient and family perceptions on the contribution of HTA to health care	Alastair Kent  17	20 min.
ERNs – Europejskie Sieci Referencyjne – jako przykład podejścia do chorób rzadkich European reference networks (ERNs) – an example of approach to rare diseases	Piotr Czauderna  12	20 min.
Dorośli pacjenci z chorobą rzadką – pilne wyzwanie dla systemu ochrony zdrowia Adult patients suffering from rare diseases – an urgent challenge for the healthcare system	Maria Libura  19	20 min.
Decyzje wielokryteriowe płatnika w dziedzinie chorób rzadkich w krajach Europy Środkowej i Wschodniej Multi-criteria decision payer preferences for rare diseases in Central East Europe countries	Vladimir Zah  15	20 min.

* w czasy sesji wliczono czas dyskusji / discussion time included

Tabela cen Ceny netto VAT 23%	Uczestnicy reprezentujący		Studenci i doktoranci
	instytucje publiczne	sektor prywatny	
rejestracja do 10 listopada 2016			
1 dzień	500,00 zł	1 500,00 zł	250,00 zł
2 dni	700,00 zł	1 900,00 zł	400,00 zł
1 dzień + kolacja z ekspertami	650,00 zł	1 680,00 zł	430,00 zł
2 dni + kolacja z ekspertami	850,00 zł	2 080,00 zł	580,00 zł
rejestracja do 28 listopada 2016			
1 dzień	650,00 zł	1 900,00 zł	300,00 zł
2 dni	850,00 zł	2 200,00 zł	500,00 zł
1 dzień + kolacja z ekspertami	830,00 zł	2 100,00 zł	480,00 zł
2 dni + kolacja z ekspertami	1 030,00 zł	2 400,00 zł	680,00 zł
rejestracja po 28 listopada 2016 oraz w trakcie Sympozjum			
1 dzień	750,00 zł	2 000,00 zł	300,00 zł
2 dni	950,00 zł	2 400,00 zł	500,00 zł
1 dzień + kolacja z ekspertami	1 000,00 zł	2 250,00 zł	550,00 zł
2 dni + kolacja z ekspertami	1 200,00 zł	2 650,00 zł	750,00 zł

Price table (nett prices)	Representatives of		Students and PhD students
	public institutions	private sector	
registration till November 10 th 2016			
1 day	140,00 €	430,00 €	70,00 €
2 days	200,00 €	545,00 €	115,00 €
1 day + gala dinner	185,00 €	480,00 €	120,00 €
2 days + gala dinner	245,00 €	595,00 €	165,00 €
registration till November 28 th 2016			
1 day	185,00 €	545,00 €	85,00 €
2 days	245,00 €	630,00 €	145,00 €
1 day + gala dinner	235,00 €	605,00 €	145,00 €
2 days + gala dinner	295,00 €	690,00 €	205,00 €
registration from November 28 th 2016 & during Symposium			
1 day	215,00 €	570,00 €	85,00 €
2 days	270,00 €	685,00 €	145,00 €
1 day + gala dinner	285,00 €	640,00 €	155,00 €
2 days + gala dinner	340,00 €	755,00 €	215,00 €

Warunki uczestnictwa

1. Warianty uczestnictwa w Sympozjum:
 - 1 dzień
 - 1 dzień + kolacja z ekspertami
 - 2 dni
 - 2 dni + kolacja z ekspertami
 - tylko pierwsza sesja 12 grudnia 2016 (wstęp wolny)
2. Koszt uczestnictwa jednej osoby zależy od terminu zgłoszenia oraz charakteru uczestnictwa (szczegóły w Tabeli cen). Liczba miejsc ograniczona.
3. Warunki uzyskiwania zniżek:
 - przedstawiciele instytucji publicznych: na żądanie przedstawienie zaświadczenia
 - studenci i doktoranci: na podstawie listu referencyjnego z uczelni z oficjalnymi pieczęciami
4. W cenę wliczone są: uczestnictwo w sesjach naukowych, materiały szkoleniowe, przerwy kawowe i lunch.
5. Zgłoszenia można dokonać za pomocą:
 - systemu rejestracyjnego na stronie www.ceestahc.org
 - lub formularza zgłoszeniowego, jak również zgłosić się przez telefon nr 12 357 76 34, faks nr 12 396 38 39 lub e-mail: sekretariat@ceestahc.org
6. **Wpłaty należy dokonać do 7 dni** od daty otrzymania potwierdzenia przyjęcia zgłoszenia (nie później niż 5 dni roboczych przed rozpoczęciem Sympozjum) na konto bankowe:
Bank PKO S.A O/Kraków
ul. Rynek Główny 47, 30-960 Kraków
97 1240 4689 1111 0000 5142 0745
Swift code: PKOPPLPW
Tytuł wpłaty: „Sympozjum EBHC 2016” + nr faktury proforma
7. Rezygnacja – w przypadku rezygnacji z udziału do 5 grudnia 2016 roku koszty rezygnacji wynoszą 600 zł – po tym terminie koszty rezygnacji są równe pełnej opłacie za udział.
8. Organizatorzy zastrzegają sobie prawo do zmian w programie Sympozjum.

Conditions of participation

1. Variants of participation:
 - 1 day
 - 1 day + „Meet the experts” gala dinner
 - 2 days
 - 2 days + „Meet the experts” gala dinner
 - fee free session on December 12th only
2. The cost of participation of one person depends on the time of declaration and the selected variant of participation (see the Price table for details). The number of places is limited.
3. The following participants are entitled to discounted fee:
 - representatives of public institutions: a certificate must be produced on demand
 - students and postgraduate students: based on the school's letter of reference (with official stamps)
4. The fee includes: participation in scientific sessions, educational materials, coffee breaks and the lunch.
5. Declaration:
 - may be submitted at: www.ceestahc.org
 - or a „Application form” should be sent by mail or fax
6. Payment should be made within 7 days following acceptance of declaration (no later than 5 working days before commencement of the Symposium) to the following account:
Bank PKO S.A O/Krakow
Rynek Glowny 47, 30-960 Krakow, POLAND
PL 97 1240 4689 1111 0000 5142 0745
Swift code: PKOPPLPW
Payment title: „EBHC Symposium 2016” + invoice no.
7. Cancellation. If participation is cancelled no later than December 5th, 2016, the cost of cancellation will be 175€; after that day the fee will not be returned.
8. The organisers reserve the right to change the Symposium programme.

Prelegenci / Speakers

1. Stefan Bogusławski, Poland | str./page 12
2. Piotr Czauderna, Poland | str./page 12
3. Dávid Dankó, Hungary | str./page 13
4. Jaroslav Duba, Czech Republic | str./page 14
5. Dominik Dziurda, Poland
6. Wolfgang Frisch, Germany | str./page 14
7. Brian Godman, UK | str./page 15
8. Wim Goettsch, Netherlands | str./page 15
9. Alicia Granados Navarrete, Spain | str./page 16
10. Mikael Hoffman, Sweden | str./page 16
11. Alastair Kent, UK | str./page 17
12. Katarzyna Kolasa, Poland | str./page 17
13. Anna Kordecka, Poland | str./page 19
14. Brygida Kwiatkowska, Poland
15. Maria Libura, Poland | str./page 19
16. Kamila Malinowska, Poland | str./page 19
17. Ileana Mardare, Romania | str./page 20
18. Wojciech Matusewicz, Poland
19. Rafał Niżankowski, Poland | str./page 20
20. Tanja Novaković, Serbia | str./page 21
21. Gabriela Ofierska-Sujkowska, Poland
22. Mária Pšenková, Slovakia | str./page 21
23. Paulina Rolska, Poland | str./page 22
24. Mitchell Sugarman, USA | str./page 22
25. Mieczysław Walczak, Poland | str./page 23
26. Ewa Warmińska, Poland | str./page 24
27. Magdalena Władysiuk, Poland | str./page 24
28. Wojciech Wysoczański, Poland | str./page 25
29. Vladimir Zah, Canada | str./page 25
30. Wojciech Zawalski, Poland | str./page 26

Stefan Bogusławski

Partner Zarządzający w Sequence, polskiej firmie badawczo-doradczej działającej w strefie ochronie zdrowia. Ekspert rynku zdrowia, specjalizujący się w zagadnieniach finansowania i strategii oraz w rynku farmaceutycznym.

Posiada 25 lat doświadczenia w badaniach rynku i doradztwie na rynku ochrony zdrowia. Od 2008 roku pracuje w Sequence. Wcześniej przez wiele lat kierował polskim i środkowoeuropejskim oddziałem IMS Health oraz zarządzał firmą badawczą Azyx. Autor publikacji dotyczących polskiego rynku ochrony zdrowia, w szczególności rynku leków. Absolwent Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego – dyplom lekarski uzyskał w 1985 roku.



Managing Partner in Sequence, a Polish research and consulting company which operates in the healthcare area. Expert in the health market – he specialises in financing and strategy as well as in the pharmaceutical market.

He has 25 years of experience in market research and consulting for the healthcare market. He has been with Sequence since 2008 and before that he was head of the Polish and Central European Department of IMS Health and managed Azyx, a research company, for many years. Author of various publications related to the Polish healthcare market, with particular focus on the pharmaceutical market. He graduated from Medical University of Warsaw and obtained his MD degree in 1985.

Piotr Czauderna

Kierownik Kliniki Chirurgii i Urologii Dzieci i Młodzieży Gdańskiego Uniwersytetu Medycznego. Profesor nadzwyczajny GUMED.



He is head of the Department of Surgery and Urology for Children and Adolescents at the Medical University of Gdańsk. Associate professor of the Medical University of Gdańsk.



W latach:

- 2006-2008 pełnomocnik rektora Akademii Medycznej w Gdańsku ds. Programu Nowego Szpitala Uniwersyteckiego;
- 1996-2000 sekretarz Zarządu Generalnego Polskiego Towarzystwa Chirurgów Dziecięcych;
- 2000-2003 sekretarz generalny Polskiego Towarzystwa Chirurgów Dziecięcych (PTChD);
- 2003-2009 przewodniczący oddziału PTChD w Gdańsku;
- od 2009-2012 Prezes-Elekt PTChD;
- 2012-2014 Prezes PTChD;
- 2006-2012 Przewodniczący Międzynarodowej Grupy ds. Strategii Leczenia Guzów Wątroby u Dzieci (SIOPEL);
- 2009-2015 przedstawiciel Polski i członek Zarządu Sekcji Chirurgii Dziecięcej Europejskiej Unii Specjalistów Medycznych (UEMS);
- od 2016 prezes Zarządu Sekcji Chirurgii Dziecięcej Europejskiej Unii Specjalistów Medycznych (UEMS).

Konsultant wojewódzki ds. Chirurgii Dziecięcej w województwie pomorskim. Koordynator sekcji ochrony zdrowia w Narodowej Radzie Rozwoju.

Absolwent Akademii Medycznej w Gdańsku, Gdańskiej Fundacji Kształcenia Menedżerów oraz IAE Aix-en-Provence (MBA).

Dávid Dankó

Partner zarządzający w Ideas & Solutions (I&S). Jest też szefem grupy badawczej na Uniwersytecie Korwina w Budapeszcie, gdzie prowadzi zajęcia z zakresu polityki lekowej i refundacji.

Dávid Dankó ma 13 lat doświadczenia w obszarze zarządzania opieką zdrowotną oraz finansowania leków i wyrobów medycznych. Do 2010 r. był członkiem zespołu zarządzającego reformą lekową na Węgrzech, gdzie pełnił funkcję zastępcy dyrektora ds. refundacji węgierskiego na-

In the years:

- 2006-2008 he was Representative of the Rector for the New University Hospital Programme at the Medical University of Gdańsk;
- 1996-2000 he was secretary of the General Assembly of the Polish Association of Paediatric Surgeons (PTChD),
- 2000-2003 – the secretary general of PTChD,
- 2003-2009 – head of the Gdańsk division of PTChD,
- 2009-2012 – President Elect of PTChD,
- 2012-2014 – President of PTChD;
- 2006-2012 he was head of the international Childhood Liver Tumours Strategy Group (SIOPEL);
- 2009-2015 he was Poland's representative and member of the board of the Section of Paediatric Surgery of The European Union of Medical Specialists (UEMS)
- since 2016, president of that Section.

Piotr Czauderna is also a regional consultant on Paediatric Surgery in the Pomorskie region and Coordinator of the healthcare section at the National Development Council (NRR).

He graduated from the Medical Academy in Gdańsk as well as the Gdańsk Foundation for Management Development and IAE Aix-en-Provence (MBA).



Managing partner of Ideas & Solutions (I&S). He also holds a position as research leader at the Corvinus University of Budapest, Hungary, where he lectures pharmaceutical policy and funding.

Dávid has 13 years of experience in health care management & the funding of pharmaceuticals and medical devices. Until 2010 he was member of the executive

rodowego funduszu zdrowia. Często występuje jako prelegent podczas konferencji i warsztatów dotyczących polityki lekowej i wyrobów medycznych. Ponadto prowadzi szkolenia z zakresu komunikacji oraz negocjacji z płatnikiem dla międzynarodowych korporacji i administracji rządowej. Jest też współautorem podręcznika uniwersyteckiego pt. *Pharmaceutical Reimbursement* (pol. *Refundacja leków*).

Jaroslav Duba

W 2009 roku założył spółkę OAKS Consulting s.r.o., mając ponad 15 lat doświadczenia w pracy na najwyższym szczeblu kierowniczym w spółkach takich jak Wyeth, Zentiva i Glaxo. W krótkim czasie OAKS Consulting zostało czołowym przedsiębiorstwem świadczącym usługi doradcze w zakresie market access w Czechach. Zespół składa się obecnie z 15 specjalistów z dziedzin takich jak medycyna, farmakologia, modelowanie matematyczne oraz ekonomia zdrowia.



team for pharmaceutical reform in Hungary as deputy director of reimbursement at the national health insurance fund. He speaks regularly at conferences and workshops on pharmaceutical and medical device policies, gives payer communication and negotiation trainings to multinational companies and authorities and he has co-edited a university textbook titled *Pharmaceutical Reimbursement*.

Jaroslav founded OAKS Consulting s.r.o. in 2009, after more than 15 years of experience in top management positions in Wyeth, Zentiva and Glaxo. OAKS Consulting has become in short time the leading consulting company providing full

scope of services in Market Access in Czech Republic. The team currently consists of 15 specialists with professional background in medicine, pharmacology, mathematical modeling and health-economy.

Wolfgang Frisch

Wolfgang Frisch jest członkiem zarządu Medtronic Germany GmbH, odpowiedzialnym za obszary ekonomiki zdrowia, market access i polityki zdrowotnej. Zajmuje się opracowywaniem i ocenianiem strategii spółki Medtronic dotyczących terapii i produktów, wprowadzania ich na rynek oraz tworzeniem wraz z decydentami z obszarów medycyny, polityki oraz ubezpieczeń zdrowotnych nowych form współpracy w zakresie opieki nad pacjentami. Ze względu na szeroki zakres działalności spółki Medtronic GmbH, Wolfgang Frisch ma doświadczenie zarówno w zakresie opieki szpitalnej, jak i ambulatoryjnej.



Wolfgang is a member of the board of Medtronic Germany GmbH and is responsible for the areas

of health economics, market access and health policy. He develops and evaluates strategies for Medtronic therapies and products, the market launch and initiates with the decision makers from medicine, politics and health insurance the establishment of new forms of cooperation for patient care. Due to the wide product spectrum of Medtronic GmbH, Mr. Frisch has experience in the field of inpatient, and ambulatory care.



Wolfgang Frisch pracuje w branży technologii medycznych od ponad 20 lat. Do jego obowiązków należało rozwinięcie działalności spółki Stryker GmbH & Co. KG w Niemczech, Austrii i Szwajcarii. Był odpowiedzialny za zarządzanie relacjami z kluczowymi klientami krajowymi oraz zarządzanie relacjami z klientami korporacyjnymi spółki Dräger Medical AG.

Mr. Frisch has been working in the medical technology industry for over 20 years. He was responsible for business development for Stryker GmbH & Co. KG in Germany, Austria and Switzerland and was responsible for the national key account and corporate account management of Dräger Medical AG.

Brian Godman

Brian Godman współpracuje ze Światową Organizacją Zdrowia (WHO), administracjami rządowymi, instytucjami ds. zdrowia oraz towarzystwami ubezpieczeniowymi z całej Europy celem poprawy wydajności przepisywania leków w sytuacji ograniczonych zasobów. Obejmuje to poszukiwanie potencjalnych sposobów wyceny i finansowania nowych leków przy użyciu sugerowanych modeli pozwalających na optymalizację po wprowadzeniu na rynek. Praca zawodowa Briana Godmana zaowocowała wieloma publikacjami oraz wystąpieniami w których opowiadał o kluczowych zagadnieniach swojej działalności.



Brian works with the World Health Organization, governments, health authorities and health insurance companies across Europe to enhance prescribing efficiency within scarce resources. This

includes potential ways to value and fund new medicines incorporating suggested models to optimize their use post launch. This has resulted in multiple publications and presentations to address these key issues.

Wim Goettsch

Obecny dyrektor Dyrektoriatu EUnetHTA JA3. W latach 2010–2015 był kierownikiem projektu WP5 w ramach EUnetHTA JA1 i JA2 w zakresie oceny efektywności względnej. Do 2013 r. pełnił funkcję zastępcy sekretarza Komitetu ds. Refundacji Produktów Leczniczych przy holenderskim Narodowym Instytucie Opieki Zdrowotnej. Ma tytuł doktora w dziedzinie immunologii oraz ukończył studia w zakresie (farmako)epidemiologii oraz farmakoekonomiki. Jest autorem ponad 60 publikacji zamieszczonych w czasopiśmiech poddawanych ocenie naukowej.



Current Director of the European Network for Health Technology Assessment (EUnetHTA) JA3 Directorate. Between 2010 and 2015 he was the Project Leader of WP5 of the EUnetHTA JA1 and JA2 on Relative Effectiveness Assessments. Until the beginning of 2013, he was also the Deputy Secretary

of the Medicinal Products Reimbursement Committee at Dutch National Health Care Institute. He has a PhD in immunology and an advanced education in (pharmaco)-epidemiology and pharmaco-economics. He has more than 70 publications in peer-reviewed international journals.

Alicia Granados Navarrete

Dyrektor generalna wydziału oceny technologii medycznych w Sanofi Genzyme, spółce z siedzibą w Cambridge.

Do 2007 roku badacz i profesor nadzwyczajny Szkoły Medycznej Uniwersytetu Barcelońskiego, bizneswoman, światowej klasy specjalista w zakresie oceny technologii oraz systemów opieki zdrowotnej. Odpowiedzialna za powstanie i zarządzanie Katalońską Agencją Oceny Technologii Medycznych i Badań (CAHTAR). Dyrektor i kierownik Katalońskiego Instytutu Zdrowia (ICS) oraz późniejsza przewodnicząca Health Evidence Network (przy europejskim oddziale WHO). Ambasador Bioregion (BIOCAT) oraz Międzynarodowego Stowarzyszenia Oceny Technologii Medycznych (International Society for Health Technology Assessment, HTAi), którego jest też założycielem. Była również prezesem stowarzyszenia Forética. Napisała ponad 60 artykułów naukowych oraz artykułów z dziedziny polityki opieki zdrowotnej, które zostały opublikowane w czasopiśmie poddawanych ocenie naukowej. Była przewodniczącą kuratorium Autonomicznego Uniwersytetu w Barcelonie. Jest członkiem rady doradczej na rzecz rozwoju gospodarczego przy autonomicznym rządzie Katalonii od momentu powstania tej instytucji w 2011 roku. Od 2014 roku jest przewodniczącą naukowego komitetu doradczego Katalońskiej Agencji ds. Jakości i Oceny Technologii Medycznych (AquAS).



Since 2011 Head of Global Health Technology Assessment (HTA) Scientific Strategy at Sanofi Genzyme, company based in Cambridge, Massachu-

setts. Researcher and associate professor at the School of Medicine of University of Barcelona until 2007, entrepreneur, international specialist in technology assessment and health care systems, was responsible for the creation and management of the Catalan Agency for Health Technology Assessment and Research (CAHTAR). Director and general manager of the Catalan Institute of Health (ICS) and later Leader of the Health Evidence Network (WHO – European Regional Office). Bioregion (BIOCAT) Ambassador and of the International Society for Health Technology Assessment (HTAi) of which she was founder. She has been president of Forética and has more than 60 scientific and health care policy papers published in international peer review journals.

Former President of Autonomous University of Barcelona' Board of Trustees.

Currently Dr Granados is also member of the Advisory Council for the Economic Growth of Catalan Autonomous Government since its creation in 2011 and since 2014 she also serves as President of Scientific Advisory Committee of AquAS (Catalan Agency for Quality and HTA).

Mikael Hoffmann

Prezes fundacji NEPI utworzonej przez Parlament Szwecji celem promowania farmakoepidemiologii oraz ekonomiki zdrowia, współpracującej blisko z Narodowym Centrum Ustanawiania Priorytetów Opieki Zdrowotnej, z którą dzieli siedzibę. Mikael Hoffmann jest specjalistą z dziedziny farmakologii klinicznej oraz chorób



CEO of the NEPI foundation initiated by the Swedish Parliament in order to promote pharmacoepidemiology and health economics, co-localized and in close collaboration with the National Centre for Priority Setting in Healthcare. Specialist in clinical pharma-



zakaźnych/chorób wewnętrznych. Prezes komitetu stałego ds. polityki farmaceutycznej Szwedzkiego Towarzystwa Lekarskiego. Członek naukowej rady doradczej szwedzkiej Agencji Produktów Medycznych. Był członkiem rady ds. świadczeń farmaceutycznych Agencji Świadczeń Stomatologicznych i Farmaceutycznych, TLV. Był także członkiem komitetu sterującego ds. e-zdrowia Szwedzkiego Stowarzyszenia Władz Lokalnych i Regionów. Były dyrektor strategii farmaceutycznych w Radzie Regionu Östergötland.

Alastair Kent

Ponad 20 lat temu dołączył do brytyjskiej organizacji Genetic Alliance UK (Sojusz Genetyczny), kierując się ekscytującym wyzwaniem, jakie stawił rozwój wiedzy w dziedzinie genetyki. Zakładano, że coś, co jeszcze wczoraj pozostawało w sferze science fiction, jutro ma szansę naprawdę polepszyć standard opieki medycznej dla osób zmagających się z chorobami genetycznymi. Próba przekucia tych możliwości w prawdziwe osiągnięcia, przy jednoczesnym ograniczeniu potencjalnych nadużyć, stanowi niezwykle wyzwanie, a praca w tej dziedzinie to dla Alastaira wielki zaszczyt. Czuje on również dumę i ogromną odpowiedzialność związaną z faktem, że Genetic Alliance UK jest dziś ważną i szanowaną organizacją dla pacjentów i ich rodzin.



Alastair Kent came to Genetic Alliance UK over 20 years ago because he was excited by the challenge that new knowledge in genetics created - the idea that, for people affected by a genetic condition, yesterday's science fiction

is tomorrow's clinical service improvement. Trying to transform these possibilities into positive outcomes whilst reducing the potential for abuse is an incredible challenge, and he feels incredibly privileged to work in this field. The fact that Genetic Alliance UK is now a respected and authoritative voice for patients and families is something about which he feels pride, and also a huge sense of responsibility.

Katarzyna Kolasa

Starszy dyrektor ds. Health Economics and Outcomes Research w GE Healthcare.

Posiada 16 lat doświadczeń w sektorze zdrowia. Pracowała dla AstraZeneca i BiogenIdec w obszarze HEOR na poziomie globalnym i regionalnym. W Bristol Myers Squibb oraz Lundbeck przewodziła zespołami Market Access odpowiedzialnymi za region CEE i Europy Północnej. Pracowała w Szwecji, Szwajcarii i Finlandii.

Katarzyna Kolasa, currently works as Senior Health Economics and Outcomes Research (HEOR) Director at GE.

She has been working for healthcare sector for more than sixteen years now. She worked for AstraZeneca and BiogenIdec in both global and regional HEOR functions. At Bristol Myers Squibb and Lundbeck she was leading Market Access teams in CEE and Nordic Region. In the past she worked in Sweden, Switzerland and Finland.



Posiada tytuł doktora ekonomiki zdrowia i jest autorem licznych publikacji z zakresu oceny technologii medycznych oraz farmakoekonomiki. Recenzuje artykuły dla Health Policy, Value in Health, Expert Review of Pharmacoeconomics & Outcomes Research oraz International Journal for Equity in Health.

Rozległą wiedzę z zakresu ekonomiki zdrowia zdobywała na Uniwersytecie w York, Uniwersytecie w Lund oraz Uniwersytecie w Bergen oraz w ramach Międzynarodowych Studiów Doktoranckich z zakresu Ekonomiki Zdrowia i Polityki Zdrowotnej organizowanych przez Szwajcarską Szkołę Zdrowia Publicznego.

Prowadzi szkolenia z zakresu HTA, wykładła MBA w ochronie zdrowia na Uczelni Łazarskiego, prowadzi kursy HTA w Szkole Biznesu Politechniki Warszawskiej i jest adiunktem Collegium Medicum Uniwersytetu im. Mikołaja Kopernika w Bydgoszczy. Oprócz funkcji wykładowcy uniwersyteckiego, prowadziła studia z zakresu równości w dostępie do świadczeń, prowadzonych jako część projektu InterQuality organizowanego przez Warszawski Uniwersytet Medyczny i finansowanego ze środków europejskich 7. Programu Ramowego. Pracuje dla Banku Światowego przy projektach dotyczących zarządzania szpitalami.

Umiejętności w zakresie ekonomiki zdrowia i znajomość potrzeb płatnika zdobywała pracując przez 6 lat w Szwecji dla Rady Regionu Kalmar, gdzie była odpowiedzialna za liczne programy badawcze w zdrowiu publicznym.



She holds a PhD degree in health economics and is an author of the number of publications in the field of health technology assessment and pharmacoeconomics. Katarzyna Kolasa is a reviewer for manuscripts submitted to Health Policy, Value in Health, Expert Review of Pharmacoeconomics & Outcomes Research and International Journal for Equity in Health.

Her extensive knowledge in the field of health economics was acquired at University of

York, University of Lund and University of Bergen as well as during International Doctoral Courses in Health Economics and Policy organized by the Swiss School of Public Health.

Katarzyna Kolasa is DIA tutor for HTA courses, teacher at MBA in health program at Lazarski University, HTA training at Business School of Technical University in Warsaw and Adjunct at Nicolaus Copernicus University Collegium Medicum in Bydgoszcz. In addition to her role as a University teacher, she lead Equity study as a part of InterQuality project organized by Warsaw Medical University, funded under the European Union's Seventh Framework Programme. She worked for World Bank regarding the hospital management project as well.

Her practical skills in the field of health economics and insight into payers needs were developed during her six years employment contract at the Kalmar County Council in Sweden where she was responsible for a number of public health research programmes.



Anna Kordecka

Ekspert w dziedzinie oceny technologii medycznych i ekonomiki zdrowia. Od 7 lat zajmuje się audytem analiz wchodzących w skład raportu HTA. Autor i współautor opracowań systemowych w ochronie zdrowia oraz analiz problemu decyzyjnego. Wspólnik w firmie HTA Audit. Aktywny szkoleniowiec w dziedzinach EBM, HTA, pricing w instytucjach publicznych oraz w branży farmaceutycznej.



Expert in health technology assessment and health economics. For several years she has been specialising in quality assessment (audits) of analyses included in HTA reports. Author and co-author of systemic studies in healthcare and scoping aiming at determining the directions and scope of analyses required for reimbursement and pricing purposes. Partner in HTA Audit. Active instructor in the fields of EBM, HTA and Pricing in public institutions and the pharmaceutical industry.

Maria Libura

Dyrektor Instytutu Studiów Interdyscyplinarnych nad Chrobami Rzadkimi na Uczelni Łazarskiego w Warszawie, wykładowca w Centrum Kształcenia Podyplomowego Uczelni Łazarskiego, prezes Polskiego Stowarzyszenia Pomocy Osobom z zespołem Pradera-Willego, ekspert Centrum Analiz Klubu Jagiellońskiego ds. zdrowia, vice-prezes Polskiego Towarzystwa Komunikacji Medycznej.



Director at the Lazarski University's Institute of Interdisciplinary Studies for rare diseases, lecturer at the Postgraduate Education Centre, president of the Polish Association of Support for Prader-Willi syndrome (PWS) Patients, expert on health matters at the Jagiellonian Club's Analyses Centre, vice-president of the Polish Society of Medical Communication.

Kamila Malinowska

Zastępca Dyrektora Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji w Ministerstwie Zdrowia. Były szef Wydziału Analiz i Strategii w AOTMiT, Główny Specjalista w NFZ i Specjalista w HTA Consulting.



Deputy Director of Drug Policy And Pharmacy Department in the Ministry of Health, former Head of Analysis and Strategy Division in the Agency for HTA and Tariff System, Chief Expert in the National Health Fund (NHF) and Specialist in HTA Consulting.



Ileana Mardare

Starszy konsultant ds. opieki zdrowotnej w projektach publicznych i prywatnych. Od 2015 roku wykładowca na wydziale zarządzania zdrowiem publicznym na Uniwersytecie Medycznym Carol Davila w Bukareszcie, gdzie zajmuje się kształceniem i rozwojem osobistym młodych adeptów sztuki lekarskiej.

Lekarz posiadająca doświadczenie w zakresie prowadzenia badań medycznych i badań w zakresie wyników zdrowotnych, mająca wieloletnią praktykę w zarządzaniu systemami opieki zdrowotnej.

W ciągu ponad dwudziestopięcioletniej działalności zawodowej miała okazję pracować oraz kształcić się na wielu stanowiskach: lekarza (specjalizacja: choroby zakaźne), kierownika szpitala, dyrektora medycznego regionalnego zakładu ubezpieczeń społecznych czy starszy doradca Ministerstwa Zdrowia. Pracowała również w departamencie polityki społecznej oraz w przemyśle farmaceutycznym, gdzie zajmowała różne stanowiska: od przedstawiciela medycznego po starszego kierownika ds. wyników zdrowotnych oraz kierownika ds. zdrowia publicznego. Dzięki tym doświadczeniom doskonale zna i rozumie rumuński system opieki zdrowotnej i jego dynamikę. Potrafi spojrzeć na te kwestie z różnych perspektyw – ogólnej oraz szczegółowej – i dostrzec detale, które mają ogromny wpływ na całość obrazu.



Currently, Senior Healthcare Consultant, both in public & private health related projects. Since 2015, Dr. Mardare is dedicated to medical educa-

tion and personal development of the young professionals, as assistant professor in Public Health and Management Department, University of Medicine and Pharmacy „Carol Davila” Bucharest, Romania.

Physician with both medical and Health Outcomes Research background, with a vast experience on healthcare and health system management.

Along the 25 + years of activity, she had the opportunity to work and learn in various positions, at different levels - medical practitioner (Infectious Diseases Specialist), hospital manager, Medical Director of a County Health Insurance House, senior counsellor - Ministry of Health, Public policies Department and also in Pharma Industry - from Medical Representative to Senior Health Outcomes Manager/ Public Health Manager. As a result, she has a deep understanding of the Romanian Healthcare System in dynamics, from different perspectives, from big picture to tiny details that can make the difference.

Rafał Niżankowski

Prof. dr hab. n. med. Członek European Working Group on Medical Angiology IUA. Inicjator specjalizacji z Angiologii w Polsce. Współzałożyciel Polskiego Towarzystwa Angiologicznego. Twórca i kierownik Kliniki Angiologii Uniwersytetu Jagiellońskiego. Konsultant wojewódzki w dziedzinie Angiologii oraz Prezes Elekt Polskiego Towarzystwa Angiologicznego.



Professor Rafał Niżankowski, MD, PhD is a member of the European Working Group on Medical Angiology IUA. He is initiator of the angiology medical specialisation in Poland, co-founder of the Polish Angiology Society, creator and head of the Angiology Clinic of the Jagiellonian University. He is regional consultant on In the field of angiology and President Elect of the Polish Angiology Society.



Tanja Novakovic

Od 2006 roku prezes sekcji farmakoekonomiki w Pharmaceutical Association of Serbia. Założycielka serbskiego ISPOR oraz jego wiceprzewodniczącą w latach 2007 –2009. Ukończyła farmację na Uniwersytecie w Belgradzie oraz studia podyplomowe na wydziale farmacji Uniwersytetu w Gandawie w Belgii. Autorka Handbook for pharmaco-economic evaluations, pierwszej publikacji w dziedzinie farmakoekonomiki w języku serbskim oraz pierwszych wytycznych oceny farmakoekonomicznej dla Serbii. Współautorka jednego z trzech pierwszych raportów oceny technologii medycznych w Serbii. Była również przewodniczącą grupy eksperckiej, której zadaniem było zdefiniowanie wszystkich elementów pakietu świadczeń podstawowych w Serbii w ramach projektu Banku Światowego oraz serbskiego Ministerstwa Zdrowia.



Since 2006 she is President of the Pharmacoeconomics Section within the Pharmaceutical Association of Serbia. Founder of the ISPOR Serbian chapter and between 2007 and 2009 its vice president. Tanja Novakovic is a graduate of the University of Belgrade, Faculty of Pharmacy finishing her post-graduate studies at the Faculty of Pharmacy at Ghent University in Belgium. Author of the “Handbook for pharmaco-economic evaluations”, the first publication in the field of pharmaco-economics in the Serbian language. Author of the first Guidelines for pharmaco-economic evaluations for Serbia. Co-author in one of the three HTA reports first completed in Serbia, and was engaged to lead a group of experts to define all existing elements of basic benefit package in Serbia within the World Bank/Ministry of Health of Serbia projects. Tanja has organized and presented in many national meetings and international conferences which have resulted in international cooperation in education and the developing of pharmaco-economics and HTA in Serbia.

Mária Pšenková

Założycielka i prezes Pharm-In Ltd, spółki świadczącej od 2008 roku usługi w zakresie Market Access: rejestracja leku, polityka cenowa, refundacja, farmakoekonomika.

Ma szerokie doświadczenie na stanowiskach kierowniczych w branży farmaceutycznej. Pracowała w marketingu, sprzedaży oraz działach związanych z Market Access i wraz ze swoimi zespołami skutecznie wprowadziła na rynek kilka innowacyjnych leków stosowanych w różnych obszarach medycyny.

Ma również doświadczenie w zakresie polityki lekowej – pracowała jako doradca Ministerstwa Zdrowia oraz konsultant towa-



She founded and currently leads the company Pharm-In, Ltd, offering its services in the field of Market Access (registration, pricing and reimbursement, pharmaco-economics) that works since 2008.

Maria Psenkova has an extensive experience in management positions in the pharmaceutical industry. Worked in marketing, sales and market access and with her teams successfully introduced to the pharmaceutical market several innovative medicines in various therapeutic areas.

She has experience in the execution of drug policy regulation, she worked as advisor to the Ministry of Health and as consul-



rystwa ubezpieczeń zdrowotnych. Od 2011 roku jest wykładowcą na słowackim Uniwersytecie Medycznym. Była przewodniczącą słowackiego IPSOR.

Paulina Rolska

Praktyk EBM. Od 2014 roku współpracuje z firmą MedInvest Scanner, zajmującą się oceną ryzyka inwestycyjnego w innowacyjne nielekowe technologie medyczne oraz due diligence. W latach 2013-2014 audytor w firmie HTA Audit, zajmującej się oceną jakości analiz wchodzących w skład raportu HTA. Autorka wielu publikacji. Prowadzi szkolenia HTA EBHC. Współautorka projektów: *Pro Aegrotis Oncologicis – podstawowe założenia, kierunki i wstępne propozycje zmian systemu opieki onkologicznej w Polsce* oraz *Koszty pośrednie w ocenie technologii medycznych – metodologia, badanie pilotażowe i rekomendacje*.

Absolwentka zdrowia publicznego na Collegium Medicum UJ.



tant for Health Insurance Company. Since 2011 she is lecturer at Slovak Medical University and currently holds the position of Past President at ISPOR chapter Slovakia.

Paulina specialises in EBM. Since 2014 she has cooperated with MedInvest Scanner which assesses investment risk of innovative non-drug medical technologies and carries out due diligence. In the years 2013-2014 she worked as an auditor at HTA Audit which assesses the quality of analyses making up HTA reports. Author of many publications. She carries out training courses in HTA and EBHC. Co-author of projects titled *Pro Aegrotis Oncologicis – basic principles, directions and preliminary proposals of changes in the oncology care system in Poland* and *Indirect costs in HTA – methodology, pilot study and recommendations*.

Paulina graduated from Public Health at the Jagiellonian University Collegium Medicum.

Mitchell Sugarman

Prezes i dyrektor generalny Anchor Bay Consulting.

Wcześniej był vice-prezesem Globalnego oddziału Ekonomiki Zdrowia, Polityki i Wyceny dla układu sercowo-naczyniowego firmy Medtronic. Był odpowiedzialny za przeprowadzanie procesu refundacyjnego nowego produktu, mając pieczę nad nim na każdym etapie rozwoju: od działań koncepcyjnych, poprzez marketing, aż po wprowadzenie produktu na rynek.

Przez 19 lat pracował również w Kaiser Permanente, jako dyrektor wydziału genetyki klinicznej oraz dyrektor oceny technologii medycznych. Nadzorował przechodzenie nowych leków, sprzętów i procedur



President and CEO at Anchor Bay Consulting. He was Vice President of Global Health Economics, Policy and Payment for Medtronic's CardioVascular Division. In this role, he was responsible for ensuring that reimbursement is a consideration in every functional area from product conception, through research and development, clinical and regulatory affairs, product launch and marketing. Prior to joining Medtronic, Mr. Sugarman worked at Kaiser Permanente for 19 years initially as the Director of a clinical genetics department, and later as the Director of Medical Technology Assessment. This position involved tracking new drugs,

through research and development, clinical and regulatory affairs, product launch and marketing. Prior to joining Medtronic, Mr. Sugarman worked at Kaiser Permanente for 19 years initially as the Director of a clinical genetics department, and later as the Director of Medical Technology Assessment. This position involved tracking new drugs,



medycznych ze strefy eksperymentalnej do nieeksperymentalnej oraz określał, czy powinny one zostać skierowane do zastosowania terapeutycznego. Kluczowe kwestie brane pod uwagę dotyczyły oceny skuteczności, bezpieczeństwa oraz efektywności kosztowej.

Mieczysław Walczak

Kierownik Kliniki Pediatrii, Endokrynologii, Diabetologii, Chorób Metabolicznych i Kardiologii Wieku Rozwojowego Pomorskiego Uniwersytetu Medycznego w Szczecinie. Przewodniczący Zespołu Koordynacyjnego ds. Stosowania Hormonu Wzrostu. Przewodniczący Zespołu Koordynacyjnego ds. Chorób Ultrazadkowych. Członek Zespołu ds. Chorób Rzadkich przy Ministrze Zdrowia. Jeden z założycieli Polskiego Rejestru Wrodzonych Wad Rozwojowych. Konsultant Krajowy w dziedzinie endokrynologii i diabetologii dziecięcej. Przewodniczący Polskiego Towarzystwa Endokrynologii i Diabetologii Dziecięcej. Członek: Zarządu Głównego Polskiego Towarzystwa Pediatrycznego, Rady Społecznej Zachodniopomorskiego Hospicjum dla Dzieci, Senatu Pomorskiego Uniwersytetu Medycznego w Szczecinie.

W latach 2006–2013 Przewodniczący Rady Klinikistów - Naczelny Lekarz Samodzielnego Publicznego Szpitala Klinicznego Nr 1 w Szczecinie. Członek Rady Naukowej Instytutu Pomnik Centrum Zdrowia Dziecka w Warszawie oraz Rady Naukowej Instytutu Matki i Dziecka w Warszawie.

Autor lub współautor ponad 450 publikacji i komunikatów ze zjazdów i konferencji naukowych.

Odnaczony Srebrnym Krzyżem Zasługi oraz Medalem Złotym za Długoletnią Służbę. Wyróżniony m.in. Srebrną Odznaką Honorową Gryfa Szczecińskiego oraz Medalem Honorowym im. Józefa Polikarpa Brudzińskiego.

Absolwent Wydziału Lekarskiego Akademii Medycznej w Poznaniu.

devices and procedures as they moved from experimental to non-experimental, and determining whether they should be part of the medical armamentarium. Critical issues evaluated included safety, efficacy and cost-effectiveness.

Mieczyslaw is Head of: the Department of Paediatrics, Paediatric Endocrinology, Diabetology, Metabolic Diseases and Cardiology at the Pomeranian Medical University in Szczecin, the Coordination Team for Growth Hormone Application and the Coordination Team for Ultra-rare Diseases. He is a member of the Team for Rare Diseases advising the Minister of Health. He co-founded the Polish Registry of Congenital Malformations. He is the National Consultant in the field of paediatric endocrinology and diabetology. He is the Head of the Polish Society of Paediatric Endocrinology and Diabetology. He is a member of: the General Board at the Polish Paediatric Society, the Social Council at the Western Pomeranian Child Hospice and the Senate of the Pomeranian Medical University in Szczecin.

Between 2006 and 2013, he was Head of the Council of Clinicians – the Chief Medical Doctor of the Independent Public Clinical Hospital no. 1 in Szczecin. Mieczyslaw Walczak is a member of the Scientific Council at the Children's Memorial Health Institute in Warsaw and the Scientific Council at the Institute of Mother and Child in Warsaw. He authored or co-authored over 450 publications and statements from conventions and scientific conferences.

He was awarded the Silver Cross of Merit and the Gold Medal for Long Service. He was also distinguished by i.a. the Silver Honorary Badge of the Szczecin's Griffin and the Józef Polikarp Brudziński Honorary Medal.

He graduated from the Faculty of Medicine at the Medical Academy of Poznań.

Ewa Warمیńska

Adwokat. Zastępcza dyrektora Departamentu Polityki Lekowej i Farmacji w Ministerstwie Zdrowia. Członek Rady ds. Taryfikacji przy Prezesie Agencji Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji.

Współautorka komentarza do *Ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych*.



Attorney-at-law, deputy director of the Drug Policy and Pharmacy Department in the Ministry of Health, member of the Tariffs Council advising the President of the Agency for Health Technology Assessment and Tariff System in Poland.

Co-author of the commentary to the *Act on reimbursement of drugs, foodstuffs for particular nutritional uses and medical devices*.

Magdalena Władysiuk

Prezes EESTAHC, Prezes Zarządu MedInvest Scanner i Wiceprezes firmy HTA Consulting, w której odpowiedzialna jest za strategiczny rozwój firmy.

Jej głównym celem jest zapewnienie wysokiej jakości informacji i danych w oparciu o EBM i HTA. Podejmuje działania nie tylko na terenie Polski, ale także Europy i Azji. Jej kluczowym zadaniem jest poprawa wyników leczenia pacjentów poprzez podejmowanie lepszych decyzji leczniczych.

W CEESTAHC jest odpowiedzialna za przygotowanie i zapewnienie platformy do dyskusji dla wszystkich zainteresowanych grup interesów w sektorze opieki zdrowotnej. Misją CEESTAHC jest poprawa jakości opieki zdrowotnej w oparciu o dowody.

Jest absolwentką Akademii Medycznej w Lublinie oraz Ekonomii i MBA na Akademii Leona Koźmińskiego w Warszawie.

W latach 2006-2008 była członkiem rocznych spotkań HTAi.



President of CEESTAHC, CEO of MedInvest Scanner, Vice President of HTA Consulting. In HTA Consulting, she is responsible for the strategic development of the company.

She performs tasks through research and services development, new product launch and marketing. Ms. Władysiuk main and primary aim is to provide high quality information or data based on evidence based medicine or health technology assessment methodology not only in Poland but in Europe and Asia. Key role of her work is to improve patient outcomes through better healthcare decisions.

In CEESTAHC she is responsible for the establishing and providing wide connection platform for discussion for all stakeholders in health care system. CEESTAHC mission is to improve the quality of health care systems value with the use of evidence.

She graduated Medical Academy in Lublin and MBA, economy in Kozminski Academy in Warsaw.

She was Member of HTAi Annual Meeting in 2006-2008.



Wojciech Wysoczański

Dyrektor Wydziału Oceny Technologii Medycznych w Agencji Oceny Technologii Medycznych i Taryfikacji.

Wcześniej naczelnik Departamentu Gospodarki Lekiem w Centrali NFZ i Dolnośląskiego Oddziału Wojewódzkiego NFZ oraz ordynator Wojewódzkiego Szpitala w Jeleniej Górze i Szpitala w Środzie Śląskiej. Absolwent Akademii Medycznej im. Piastów Śląskich we Wrocławiu i Akademii Ekonomicznej im. Oskara Langego we Wrocławiu.



Wojciech is the head of Department of Health Technology Assessment in the Agency for Health Technology Assessment and Tariff System in Poland.

Former head of the Pharmaceutical Department at the Central Office of the National Health Fund and former head of the NHF in Dolnośląskie province. He was also the medical director of the Provincial Hospital in Jelenia Góra and hospital in Środa Śląska.

He graduated from Wrocław Medical University and Oskar Lange Wrocław Academy of Economics.

Vladimir Zah

Posiada ponad 20-letnie doświadczenie w zakresie techniki ekonomiki zdrowia i biznesu. Pracując na różnych stanowiskach – jako ekonomista zdrowia, kierownik projektu i główny badacz – od 2000 roku wdrożył ponad 150 modeli ekonomiki zdrowia i przeprowadził oceny w fazie II, III i IV badań w obszarze różnych chorób dla 30 najważniejszych firm farmaceutycznych na świecie.

W ciągu ostatnich 6 lat szczególnie zajmował się uzależnieniem od opioidów.

Przeprowadzone w ramach jego pracy doktorskiej badania dotyczące różnic między wczesnym a późnym wykrywaniem HIV w Zjednoczonym Królestwie przyczyniły się do zmian w polityce wczesnego wykrywania HIV wprowadzonej przez tamtejszy parlament w 2011 roku.

W 2007 roku Zah współtworzył serbską sekcję Międzynarodowego Towarzystwa Farmakoekonomiki i Badań Klinicznych, a do 2012 roku sprawował funkcję jej prezesa. Jest także aktywnym członkiem różnych grup specjalnych zainteresowań w ISPOR (również dotyczących chorób rzadkich) i Przewodniczącym Komitetu Wykonawczego ISPOR na kraje CEE w latach 2015-2017.



Vladimir, PhD(c), brings more than 20 years of Health Economics technology and business experience. Since 2000, in various roles as Health Economist,

Project Manager and Chief Investigator, Vlad has implemented more than 150 health economic models and assessments in the phase 2, 3 and 4 settings, across various disease areas for top 30 global pharmaceutical companies.

Vlad worked extensively over the last 6 years in opioid dependence.

His PhD research on early vs. late HIV detection in the United Kingdom contributed to revisions in HIV early detection policies made by the UK Parliament in 2011.

He co-founded the Serbian Chapter of the International Society for Pharmacoeconomics and Outcomes Research (ISPOR) in 2007 and served as President of that chapter until 2012. Vlad is an active member of various ISPOR special interest groups (SIG) (including rare diseases) and is ISPOR Central East Europe Executive Committee Chair 2015-2017.



Vlad prowadzi wiele wykładów i jest liderem opinii w zakresie ekonomiki zdrowia i badań klinicznych, uzależnienia od opioidów, HIV, cukrzycy i innych. Zajmuje się także udzielaniem konsultacji i prowadzeniem szkoleń dotyczących ekonomiki zdrowia i badań klinicznych związanych zarówno z lekami jak i wyrobami medycznymi. Kieruje je do ministerstw zdrowia i krajowych funduszy ubezpieczeń; odbywają się one także na krajowych kongresach w Rosji, Turcji, Grecji, Egipcie, Polsce, Czechach, na Słowacji, na Węgrzech, w Chorwacji, Bośni i Hercegowinie, Słowenii, Macedonii, Serbii i Indiach.

Vlad lectures extensively and serves as a key opinion leader in the areas of HEOR, opioid addiction, HIV, diabetes and other. He also consults and provided HEOR training relating to both medications and medical devices to Ministry of Health, National Insurance Funds or at national congresses in Russia, Turkey, Greece, Egypt, Poland, Czech Republic, Slovakia, Hungary, Croatia, Bosnia & Herzegovina, Slovenia, FYROM, Republic of Srpska and India.

Wojciech Zawalski

Dyrektor Departamentu Świadczeń Opieki Zdrowotnej Narodowego Funduszu Zdrowia. Praktyk biznesu, specjalista w zakresie ginekologii i położnictwa.

W latach 1997-2010 pracował jako lekarz w wojewódzkim Specjalistycznym Szpitalu im. dr. Madurowicza w Łodzi. W latach 2010-2011 pełnił funkcję kierownika oddziału Ginekologii i Położnictwa Pabianickiego Centrum Medycznego. Od 2011 roku pełnił kierownicze stanowiska w podmiotach medycznych.

Absolwent Wydziału Lekarskiego Akademii Medycznej w Łodzi. W 2013 roku ukończył studia podyplomowe na kierunku zarządzanie w ochronie zdrowia w Wyższej Szkole Zarządzania i Bankowości w Krakowie.



Wojciech has been Head of the Department of HealthCare Benefits at the National Health Fund since 2015. He is an active businessman and a specialist in obstetrics and gynaecology.

He worked as a doctor in the Dr Madurowicz Provincial Specialist Hospital in Łódź in 1997-2000. He was head of the Gyneaco-

logy and Obstetrics Department in Medical Centre in Pabianice in the years 2010-2011. Since 2011 he has worked on management positions in various medical centres. He graduated from the Faculty of Medicine of the Medical Academy in Łódź. In 2013 he finished postgraduate studies in HealthCare Management at the School of Banking and Management in Cracow.





Polskie Stowarzyszenie Osób z Nadciśnieniem Płucnym i Ich Przyjaciół



FUNDACJA POMOCY RODZINOM I CHORYM NA MUKOWISCYDOZĘ



abbvie



Medtronic

