

België aan de top voor klinische studies

Nieuwsbrief mei 2016



Catherine Rutten
CEO van pharma.be

“Vandaag, op de Werelddag voor Klinische Studies, mag België best trots zijn op haar topositie in klinisch onderzoek. Het aantal aanvragen om nieuwe klinische studies op te zetten klom vorig jaar met 6%. Dit brengt het totaal op een indrukwekkende 1.578 klinische studies in 2015. De vele farmabedrijven in ons land en de klinische expertise van ruim 70 ziekenhuizen zijn een groot voordeel voor de patiënten, die dankzij de studies toegang krijgen tot de nieuwste behandelingen.”

PHARMA.BE, DE BELGISCHE KOEPELVERENIGING: "ZES PROCENT MEER AANVRAGEN OM KLINISCHE STUDIES OP TE STARTEN IN BELGIË"

Bijna nergens anders in Europa zijn er zo veel klinische studies om innovatieve geneesmiddelen te testen, dan in België.

“Maar, dat wil niet zeggen dat ons land op haar lauweren mag rusten,” zegt Catherine Rutten, CEO van pharma.be. Om ervoor te zorgen dat België ook in de toekomst een leidende rol in blijft spelen, ijvert pharma.be voor een nog betere patiëntenwerving. “De rekrutering moet vlotter kunnen”, verduidelijkt Catherine Rutten. “Als we op dit vlak investeren, kunnen we onze leidende positie verder versterken.”

Persbericht van pharma.be: ['Zes procent meer aanvragen om klinische studies op te starten in België'](#)

Brochure van pharma.be: ['Belgium: world leader in clinical trials'](#)

Artikel in De Standaard: ['Belgische farma is top voor klinische studies'](#)

EFPIA, DE EUROPESE FEDERATIE: INTERNATIONAL CLINICAL TRIALS DAY

Vandaag zet ook EFPIA, de Europese koepelvereniging van de farmaceutische industrie, de klinische studies in de kijker.

[International Clinical Trials Day: Celebrating the Foundation for Future Progress](#)

[Clinical Trials : Key Facts](#)

EFPIA video : ['Waarom zijn klinische proeven zo belangrijk?'](#) (Engels)

PHARMA.BE EVENT - FORUM @PHARMA.BE "PATIENT CENTERED CLINICAL TRIALS, THE ROAD AHEAD"



Het Forum @pharma.be stond op 9 mei 2016 volledig in het teken van de patiënt. Mitchell Silva, zelf patiënt met een zeldzame longaandoening en oprichter van het patiëntenplatform Esperity, getuigde op het forum over zijn persoonlijk parcours: “Het is niet altijd eenvoudig om zijn weg te vinden in de informatie over lopende en geplande klinische studies”, benadrukte hij. Hij wees ook op de noodzaak van een gebruiksvriendelijk en gecentraliseerd platform voor patiënten.

Patricia Massetti (MSD), Kristel De Gauquier (pharma.be), Greet Musch (FAGG) en Diane Kleinermans (Adviseur Min. De Block)

[Verslag van het forum](#)

['Designing Clinical Trials Tools with Patient-Centricity in Mind'](#), blog post door Mitchell Silva

RANDSTAD AWARD 2016 - 4 FARMABEDRIJVEN IN DE TOP 5 VAN AANTREKKELIJKSTE WERKGEVERS VAN BELGIË

Het farmaceutisch bedrijf GlaxoSmithKline (GSK) is voor de 4de keer verkozen als meest aantrekkelijke werkgever van België, op basis van een onderzoek door Randstad bij 15.000 personen. In de top 5 staan nog 3 andere farmaceutische bedrijven: Janssen Pharmaceutica, UCB en Pfizer. In België telt de farmaceutische sector 35.000 werknemers, waarvan bijna evenveel vrouwen (49,4%) als mannen (50,6%).

FORUM @PHARMA.BE : "PATIENT CENTERED CLINICAL TRIALS, THE ROAD AHEAD"

9 mei 2016

Het Forum @pharma.be stond op 9 mei 2016 volledig in het teken van de patiënt : *"Patient centered clinical trials, the road ahead"*. Catherine Rutten, CEO van pharma.be, onderstreepte het feit dat België koploper is in klinische studies.

- Vorig jaar liepen er 1.578 klinische studies in ons land
- Het aantal aanvragen om studies op te zetten steeg met 6 procent
- In Europa bekleedt België de 2de positie, na Denemarken (in aantal klinische studies per inwoner)

Dankzij de toppositie van België krijgen patiënten snelle en kosteloze toegang tot innovatieve behandelingen die zich in een experimentele fase bevinden.

"Maar, dat wil niet zeggen dat ons land op haar lauweren mag rusten," zei Rutten op het forum. *"Eind 2018 treedt een nieuwe Europese regelgeving in werking die zorgt voor de harmonisering van de aanvraag- en goedkeuringsprocedures van klinische studies. Deze harmonisering kan de uitstekende positie van België en het 'snelheidsvoordeel', vergeleken met andere EU-lidstaten, in het gedrang brengen."*

Sini Eskola, Director Regulatory Affairs EFPIA, bracht het Europese perspectief en focuste op belangrijke aandachtspunten bij de implementatie van de regelgeving. Ze beklemtoonde het grote belang van een blijvende samenwerking met de stakeholders, alsook de ondersteunende activiteiten op EU-niveau.

Greet Musch, Directeur-generaal DG Pre-Marketing Authorisation van het FAGG, bleef dicht bij huis en vertaalde de impact van de EU-regelgeving naar het Belgische landschap. Wat zal het effect zijn op de transparantie, op de (her)organisatie op nationaal niveau en op de beschikbaarheid van informatie voor patiënten ?

Diane Kleinermans, adviseur van minister van Volksgezondheid Maggie De Block, doorliep de concrete initiatieven die voortvloeien uit het Toekomstpact, in juli 2015 afgesloten met de farmaceutische sector. Daarbij onderstreepte ze de collectieve doelstelling : België moet wereldwijd een leidende speler blijven in klinische studies.

Die leiderspositie behouden biedt in de eerste plaats veel voordelen voor de patiënten. **Mitchell Silva**, zelf patiënt met een zeldzame longaandoening en **oprichter van het patiëntenplatform Esperity**, sprak op het forum over zijn persoonlijk parcours. "Het is niet altijd eenvoudig om zijn weg te vinden in de informatie over lopende en geplande klinische studies", getuigde hij. Silva wees op de noodzaak van een gebruiksvriendelijk en gecentraliseerd platform voor patiënten.

Ook **Nele Caeyers, woordvoerder van de patiëntenorganisatie ReumaNet**, benadrukte het belang van een goede communicatie naar patiënten en een sterke contributie van patiëntenorganisaties "vanaf de start van een studie".

In het levendige debat met de sprekers, werd het belang van de "empowered patient" nog maar eens sterk naar voor gebracht. **Patricia Massetti, ondervoorzitster van pharma.be**, concludeerde: *"Er zijn al heel wat stappen gezet, maar we moeten samen verder werken aan een sterkere betrokkenheid van de patiënt."*

pharma.be dankt de sprekers om de "road ahead" al heel wat concreter te hebben gemaakt.