Faciliter les décisions en matière d'inscription aux listes de médicaments fondées sur des données probantes pour les payeurs privés à l'aide du processus amélioré d'évaluation des médicaments de TELUS Santé.

L'augmentation du coût des médicaments est un défi pour les régimes privés d'assurance médicaments, car les payeurs privés s'efforcent d'offrir une couverture complète tout en assurant la viabilité des régimes. Par conséquent, les payeurs privés mettent davantage l'accent sur les décisions fondées sur la valeur comme moyen de gérer les coûts. Il s'agit d'une évolution importante pour les payeurs privés en particulier, car le secteur public utilise les méthodes d'évaluation des technologies de la santé depuis de nombreuses années pour l'aider à prendre des décisions en matière de remboursement fondées sur des données probantes.

En outre, il devient primordial de reconnaître et traiter le marché privé comme étant différent du marché public et s'assurer que les analyses d'impact budgétaire et les analyses coût-utilité sont pertinentes pour ce marché.

Le processus amélioré d'évaluation des médicaments de TELUS Santé comprend trois éléments clés et a été créé en collaboration avec des clients payeurs privés pour aider à orienter les décisions en matière d'inscription de nouveaux médicaments en fonction des données probantes portant sur l'optimisation des ressources (la valeur en fonction du prix) et l'abordabilité:

Efficacité clinique

Examen des données cliniques probantes

Examen de la documentation supplémentaire

Contexte de remboursement (p. ex. couverture publique)

Examen de l'évaluation des technologies de la santé du payeur public (ACMTS/INESSS) (si disponible)

Abordabilité

Évaluation du modèle d'analyse d'impact budgétaire du fabricant

- Population admissible
- Coûts des médicaments
- Part de marché
- Durée du traitement

Validation des hypothèses du modèle (p. ex. les comparateurs pertinents, le taux d'adoption, etc.)

Utilisation des données tirées du portefeuille d'affaires de TELUS

Rapport coût-efficacité

Évaluation du modèle économique

Analyse coût-utilité

Déterminer si les contributions aux coûts sont pertinentes pour les payeurs privés soucieux de maintenir la productivité des employés au travail

- Supprimer tous les coûts assumés par le payeur public (p. ex. hospitalisations, consultations médicales, etc.)
- Coût des gains ou pertes de productivité (si disponible)

Une fois que l'évaluation de la demande soumise est terminée, les rapports suivants sont produits : (i) des rapports de recommandations sommaires personnalisées, (ii) un rapport clinique et (iii) un rapport économique. TELUS Santé prend la décision quant à l'inscription pour ses listes de médicaments gérées (c.-à-d. la Solution Complète de TELUS Santé et le formulaire national) d'après cet ensemble d'information.

Les payeurs privés qui souscrivent au processus amélioré d'évaluation des médicaments de TELUS Santé reçoivent les rapports cliniques et économiques ainsi qu'un rapport de recommandations unique qui tient compte de la philosophie particulière du payeur privé en matière de remboursement. Voilà un point important, car TELUS Santé prend des décisions pour les listes de médicaments qu'elle gère, mais fait des recommandations aux payeurs privés. La décision finale d'inscription est prise par le payeur privé pour sa propre liste de médicaments.

Ces évaluations conduisent généralement à deux résultats potentiels : 1) l'inscription à la liste de médicaments (qui peut inclure des conditions d'inscription), et 2) les exclusions de couverture. Les évaluations ne commencent pas tant qu'une demande complète n'est pas reçue par TELUS Santé. Les décisions en matière d'inscription pour les listes de médicaments gérées par TELUS Santé sont généralement prises dans un délai de six à neuf mois. Pour les payeurs privés, les échéanciers doivent être confirmés directement avec eux.

Les fabricants ont l'occasion d'améliorer la compréhension des payeurs privés quant à la valeur de leurs produits et de faciliter leurs évaluations en améliorant la qualité et la pertinence des données économiques probantes qu'ils présentent aux décideurs.

Les demandes d'évaluation soumises par des fabricants aux payeurs privés ne devraient plus être des copies des demandes d'évaluation soumises à des entités axées sur les payeurs publics (comme l'ACMTS et l'INESSS). À mesure que les payeurs privés se perfectionnent dans la gestion des listes de médicaments, les fabricants ont tout à gagner à prendre en compte le point de vue du payeur privé ainsi que le contexte qui lui est propre. Adapter les soumissions pour les rendre plus pertinentes pour les payeurs privés ne nécessite pas de changements drastiques ni de ressources énormes, mais cela peut s'avérer payant en améliorant la compréhension par les payeurs privés de la validité et de la pertinence des données probantes soumises. Cela ne peut qu'améliorer les perspectives de remboursement.

Les analyses économiques des payeurs privés continueront d'évoluer au cours des prochaines années, et il est important de continuer à travailler avec les décideurs pour s'assurer qu'ils disposent de l'information nécessaire pour prendre des décisions en matière d'inscription fondées sur des données probantes.

Exigences relatives aux demandes d'évaluation de médicaments de TELUS Santé.

Les fabricants qui soumettent un produit pour une inscription à une liste de médicaments doivent fournir un dossier de demande d'évaluation de médicament. Ces demandes d'évaluation sont requises pour les nouveaux médicaments mis en marché ainsi que pour les nouvelles indications approuvées pour des médicaments existants. Toutes les demandes d'évaluation complètes reçues par l'équipe des Services-conseils pharmacies, TELUS Santé seront examinées. Une demande d'évaluation d'un nouveau médicament doit inclure les éléments énumérés ci-dessous, et les exigences sont décrites plus en détail à l'adresse suivante : https://plus.telushealth.co/page/pharma/edrp/ (disponible en anglais seulement).

- i. Avis de conformité de Santé Canada (si disponible)
- ii. Monographie du produit (en anglais et en français)
- iii. Résumé du produit (modèle MS Excel)
- iv. Fiche d'information (modèle MS Word)
- v. Établissement du prix
- vi. Résumé clinique
- vii. Publications d'essais pivots et méta-analyses de réseaux, le cas échéant
- viii. Analyse d'impact budgétaire
 - a. Rapport écrit
 - b. Modèle MS Excel modifiable
- ix. Analyse pharmacoéconomique (modèle d'analyse coût-utilité)
 - a. Rapport écrit
 - b. Modèle MS Excel modifiable
- x. Références

Un document sur les exigences contenant une liste plus détaillée des éléments pour les divers types de demandes d'évaluation de médicaments et les fichiers modèles est disponible sur demande via la boîte de réception <u>drug.submissions@telus.com</u> ou sur le site de partage de fichiers de la passerelle TELUS Santé.

Pour accéder au site de la passerelle, veuillez demander un nom d'utilisateur à l'adresse <u>drug.submissions@telus.com</u>. Les instructions d'utilisation du site vous seront envoyées par courriel avec le nom d'utilisateur attribué.

Tous les éléments ci-dessus composant une demande d'évaluation de médicament sont requis pour que la demande soit jugée complète. Ce n'est que lorsque la demande est jugée complète qu'elle sera examinée et considérée aux fins d'inscription. Une fois la demande complète reçue, un courriel de confirmation est envoyé à l'expéditeur. TELUS Santé prendra une décision concernant le remboursement pour les listes de médicaments qu'elle gère dans un délai de six à neuf mois. Nos payeurs privés clients qui souscrivent au processus amélioré d'évaluation des médicaments sont responsables de leurs propres échéanciers, et le statut de leur évaluation devrait être confirmé directement avec eux pour prendre des décisions en matière d'inscription à leur liste de médicaments.



Visitez telussante.com

TELUS est une marque de commerce déposée utilisée avec l'autorisation de TELUS Corporation. Toutes les autres marques de commerce appartiennent à leurs propriétaires respectifs.



© 2020 TELUS

Les renseignements contenus dans le présent document, y compris les pièces jointes, sont exclusifs et confidentiels et sont destinés à l'usage exclusif du destinataire. Ce document peut également contenir des renseignements privilégiés ou des renseignements personnels assujettis aux lois sur la protection des renseignements personnels. En conservant et en utilisant les renseignements contenus dans le présent document, le destinataire autorisé s'engage à les protéger contre la perte, la divulgation, le vol ou la compromission, avec au moins le même soin qu'il emploie pour protéger ses propres renseignements confidentiels. Toute diffusion ou utilisation de ces renseignements par une personne autre que le destinataire prévu est non autorisée et peut être illégale.