

# EUNETHTA

EUnetHTA Joint Action 3 es una red colaborativa de agencias y organismos públicos de evaluación de tecnologías sanitarias (ETS) en Europa, financiada por la Comisión Europea.

Ver más en [Youtube](#).

EUnetHTA Joint Action 3 es una acción conjunta en ETS, financiada por la Unión Europea bajo el Programa de Salud, a través de una red colaborativa de agencias y organismos públicos de ETS en Europa. Esta JA3 fue concebida como el órgano científico-técnico de la cooperación europea en evaluación de tecnologías.

La EUnetHTA JA3 comenzó oficialmente en mayo de 2016 y actualmente está en período de prórroga hasta junio de 2021. Avalia-t forma parte de la EUnetHTA Joint Action 3 (2016-2019). Consulta [aquí las agencias que forman parte de la JA3](#).

La finalidad de esta cooperación es aumentar el uso, la calidad y la eficiencia del trabajo conjunto en ETS a nivel europeo y sustentar la selección sostenible y equitativa de las prestaciones sanitarias, asegurando la reutilización de los informes y otros productos de ETS a nivel nacional y regional. Las acciones definidas en el plan de trabajo para esta JA3 son:

- Aumentar la producción de trabajos colaborativos de ETS, incluyendo informes de evaluación, guías y otras iniciativas científicas.
- Promover la generación de evidencia apropiada para la ETS, incluyendo la asesoría científica a los fabricantes a nivel de la UE.
- Asegurar la calidad científica y promover la reutilización de los trabajos a nivel nacional e internacional.
- Mantener actualizadas las herramientas de apoyo, capacitación y comunicación.
- Proporcionar soporte administrativo.
- Establecer los procesos de trabajo entre los miembros participantes, incluyendo los cambios en la reglamentación que podrían ser necesarias para la sostenibilidad financiera.

Avalia-t participa en esta acción conjunta a través de dos líneas de trabajo concretas:

- Producción de informes conjuntos de evaluación: El compromiso adquirido es elaborar 1 informe conjunto de evaluación por año, que se realizará en colaboración con otras agencias de evaluación europeas. La metodología y plazos de realización vienen determinados por los procedimientos de trabajo de EUnetHTA. Consulta [aquí más información sobre los informes conjuntos](#).
- Generación de evidencia adicional: El compromiso adquirido es el asesoramiento para la puesta en marcha de registros internacionales sobre dispositivos médicos a nivel europeo. Consulta [aquí más información sobre actividades de generación de evidencia adicional](#).