

# **CHESSMEN**

**“COORDINATION AND HARMONISATION OF  
THE EXISTING SYSTEMS AGAINST SHORTAGES  
OF MEDICINES – EUROPEAN NETWORK”**

# Sobre o CHESSMEN

- CHESSMEN é um projeto cofinanciado pela Comissão Europeia que visa apoiar os Estados-Membros da União Europeia na harmonização de respostas à escassez de medicamentos e promoção da adoção das melhores práticas.
- O início do projeto ocorreu a 16 de janeiro de 2023 e terá a duração de três anos.
- Reúne 22 países, sendo a Agência Italiana de Medicamentos (AIFA, Agenzia Italiana del Farmaco) responsável pela coordenação do projeto.



Data início  
**16/01/2023**



**3** anos



**7,85 million €**  
cofinanciado pela CE



**21 UE** Estados Membros  
e **1 país EEA**

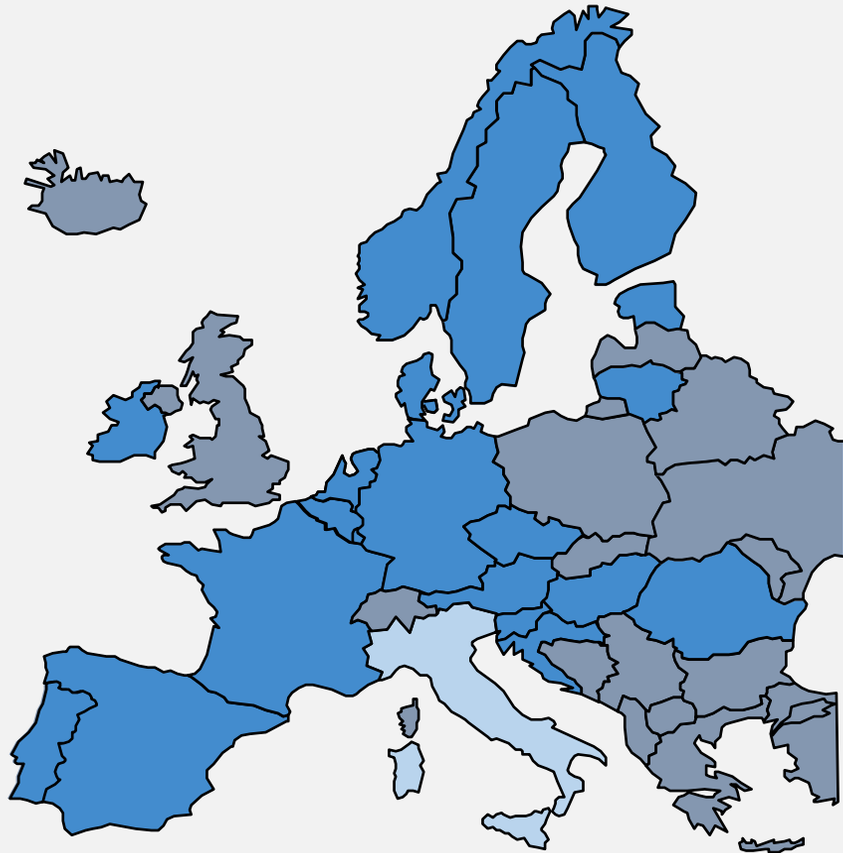


**22** beneficiários



**5** entidades  
afiliadas

# Beneficiários



**AIFA** - Agenzia Italiana del Farmaco (Itália)

**AEMPS** - Agencia Espanola De Medicamentos Y Productos Sanitarios (Espanha)

**ANSM** - The Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des Produits de Santé (França)

**ATNA** - The Austrian Ministry of Social Affairs, Health, Care and Consumer Protection (Áustria)

**BFARM** - Bundesinstitut Für Arzneimittel Und Medizinprodukte (Alemanha)

**DKMA** - The Danish Medicines Agency (Dinamarca)

**DPM** - The Division of Pharmacy and Medicines within the Luxembourg Health Directorate (Luxemburgo)

**ESSC** - Health Emergency Situation Centre of The Ministry of Health of Lithuania (Lituânia)

**FAMHP**- Federal Agency for Medicines and Health Products (Bélgica)

**FIMEA** - Lääkealan Turvallisuus- Ja Kehittämiskeskus (Finlândia)

**HALMED** - Agencija za Lijekove I Medicinske Proizvode (Croácia)

**HPRA** - The Health Products Regulatory Authority (Irlanda)

**INFARMED** - The Autoridade Nacional Do Medicamento E Produtos De Saúde I.p. (Portugal)

**JAZMP** - Javna Agencija Republike Slovenije Za Zdravila in Medicinske Pripomočke / Agency for Medicinal Products and Medical Devices of The Republic Of Slovenia (Eslovénia)

**LÄKEMEDELSVERKET** - The Swedish Medicinal Products Agency (Suécia)

**MINISTRY VWS** - The Department of Pharmaceutical Affairs and Medical Technology of The Dutch Ministry of Health, Welfare and Sport (Holanda)

**MS/MOH** - Ministerul Sănătății România (Roménia)

**NoMA** - Statens Legemiddelverk (Noruega)

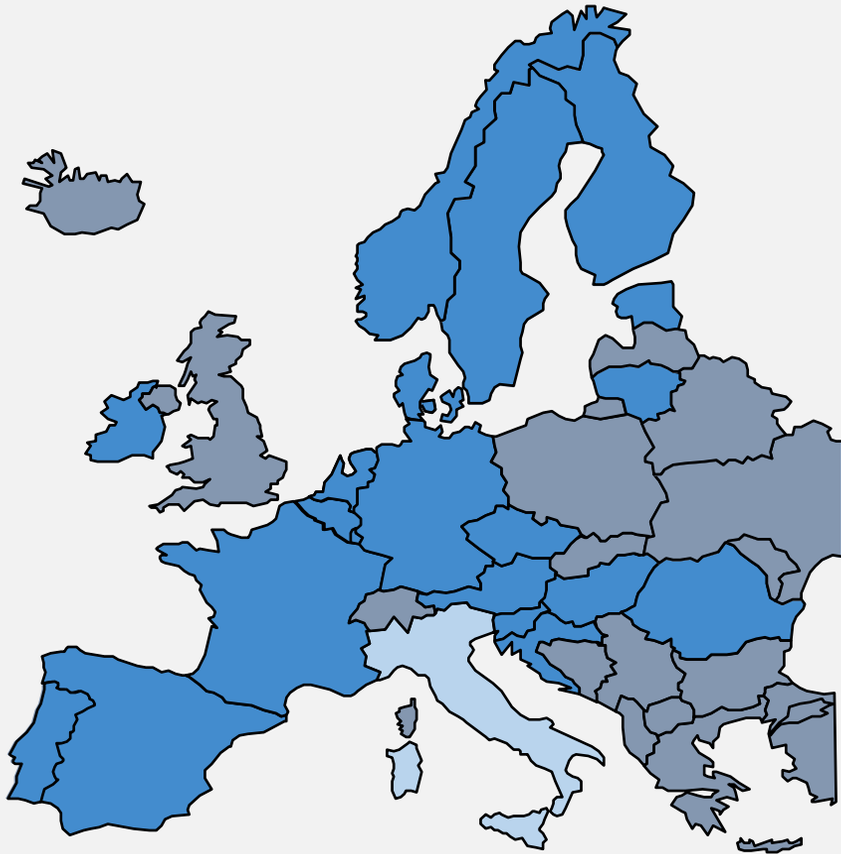
**OGYEI** - Országos Gyógyszerészeti És Élelmezés-egészségügyi Intézet (Hungria)

**PHS** - The Pharmaceutical Services of Cyprus (Chipre)

**SAM** - Estonian State Agency of Medicines (Estónia)

**SUKL** - Státní Ústav Pro Kontrolu Léčiv (República Checa)

# Entidades afiliadas



**AGES/BASG** - Osterreichische Agentur fur Gesundheit und Ernahrungssicherheit Gmbh (Áustria)

**GÖG** - Gesundheit Österreich Gmbh (Áustria)

**ISS - CNS/CNT** - Istituto Superiore Di Sanità, Centro Nazionale Sangue, Centro Nazionale Trapianti (Itália)

**NAMMDR** - Agentia Nationala a Medicamentului Si a Dispozitivelor Medicale din Romania (Roménia)

**PEI** - Paul Ehrlich Institut (Alemanha)

# Work-Packages (WPs)

## Objetivos

### Horizontal Work-Packages

- **WP 1**  
**Coordenação e gestão**  
Líder AIFA, Itália
- **WP 2**  
**Comunicação, disseminação, exploração**  
Líder INFARMED, I.P., Portugal
- **WP 3**  
**Avaliação**  
Líder FAMHP, Bélgica
- **WP 4**  
**Sustentabilidade**  
Líder HPRA, Irlanda

### Technical Work-Packages

- **WP 5**  
**Identificação dos motivos das ruturas de medicamentos**  
Líder AEMPS, Espanha
- **WP 6**  
**Identificação das melhores práticas na gestão de ruturas de medicamentos**  
Líder JAZMP, Eslovénia
- **WP 7**  
**Troca digital de informação para monitorização e notificação de ruturas de medicamentos**  
Líder BfArM, Alemanha
- **WP 8**  
**Redução da probabilidade de rutura de medicamentos através de estratégias preventivas e de mitigação**  
Líder FIMEA, Finlândia

# WP 5 – Identificação dos motivos das ruturas de medicamentos

## ✓ D 5.2: Revisão da documentação existente ou informação relativa a motivos de ruturas de medicamentos na UE

### Nível de disseminação: Sensível

Revisão abrangente dos documentos e informações existentes sobre os motivos das ruturas de medicamentos nos Estados-Membros da UE, suportada por inquéritos dirigidos tanto aos parceiros do Consórcio como a grupos-alvo externos com o objetivo de colmatar lacunas de informação.

## ✓ D 5.3: Relatório de análise sobre os motivos de ruturas

### Nível de disseminação: Público

Com base no trabalho desenvolvido no D 5.2, foi elaborado um relatório sobre a análise e categorização dos motivos das ruturas de medicamentos.

# WP 6 - Identificação das melhores práticas na gestão de ruturas de medicamentos

## ✓ D6.1– Recolha da informação disponível relativa a ruturas de medicamentos

### **Nível de disseminação: Sensível**

Recolha e mapeamento dos principais documentos existentes sobre o tema das ruturas de medicamentos. No total, foram reunidos 166 documentos, incluindo artigos científicos, relatórios nacionais, listas nacionais, estudos de investigação e diálogos estruturados dos Estados-Membros, bem como documentos provenientes de vários intervenientes da UE.

O mapeamento destes documentos tem como finalidade apoiar os próximos passos em todos os pacotes de trabalho técnico e ajudar os parceiros do Consórcio a adotar uma abordagem mais coordenada relativamente aos temas abordados pelo projeto.

## • D6.2 – Relatório final sobre o protocolo comum para monitorização, notificação e gestão de ruturas de medicamentos

### **Nível de disseminação: Público**

Na sequência da atividade inicial de mapeamento, será desenvolvido um protocolo comum para a monitorização, notificação e gestão de ruturas de medicamentos.

# WP 6 - Identificação das melhores práticas na gestão de ruturas de medicamentos

- **D6.3 – Relatório sobre a Previsão da Procura a Nível Nacional**

**Nível de disseminação: Público**

Um relatório sobre as diversas abordagens utilizadas pelos Estados-Membros para a previsão da procura de medicamentos, incluindo exemplos de práticas internacionais de previsão, juntamente com um resumo dos critérios qualitativos e quantitativos e das fontes de dados necessárias para a previsão da procura.

- **D6.4 – Recomendações para a Elaboração de Listas Nacionais de Medicamentos Críticos**

**Nível de disseminação: Público**

Com base na metodologia da Lista de Medicamentos Críticos da União e na experiência dos Estados-Membros que já possuem listas nacionais, o WP6 irá desenvolver recomendações para a criação de listas nacionais de medicamentos críticos.

# WP 7 - Troca digital de informação para monitorização e notificação de ruturas de medicamentos

- ✓ **D 7.1: Relatório de sobre soluções de TI na UE e nos EM**  
**Nível de disseminação: Sensível**  
Análise das soluções de TI existentes tanto a nível da UE como dos EM para notificação e monitorização de ruturas, identificando pontos fortes, fraquezas, oportunidades, ameaças, e fontes de dados específicas de cada país.
- ✓ **D 7.2: Relatório sobre as Melhores Práticas da UE e Conjuntos Mínimos de Dados Comuns**  
**Nível de disseminação: Público**  
Proposta de soluções de melhores práticas e conjuntos mínimos de dados comuns para harmonizar a recolha de dados e apoiar a elaboração de uma plataforma operacional.
- **D7.3: Conceito de plataforma para monitorizar e gerir ruturas de medicamentos**  
**Nível de disseminação: Público**  
Desenvolvimento da estrutura do conceito de uma plataforma destinada à monitorização e gestão de ruturas de medicamentos, considerando as ferramentas existentes e melhores práticas já desenvolvidas a nível dos EM da UE.

# WP 8 - Redução da probabilidade de rutura de medicamentos através de estratégias preventivas e de mitigação

- **D8.1 – Relatório de Análise das Medidas Preventivas e de Mitigação Existentes a Nível Nacional**

  - **Nível de disseminação: Sensível**

  - Recolha e mapeamento da documentação relacionada com as medidas de prevenção e mitigação nos diferentes EM. Análise e estabelecimento da abordagem metodológica utilizada na seleção das medidas (critérios de inclusão e exclusão).

- **D8.2 – Plano de prevenção e mitigação**

  - **Nível de disseminação: Público**

  - Desenvolvimento de um plano de implementação dirigido às Autoridades Competentes nacionais, com recomendações para harmonizar as abordagens adotadas a nível nacional.

- **D8.3 – Plano de implementação**

  - **Nível de disseminação: Público**

  - Desenvolvimento de um plano de implementação dirigido às Autoridades Competentes nacionais, com recomendações para harmonizar as abordagens adotadas a nível nacional.

- **D8.4 – Documento final**

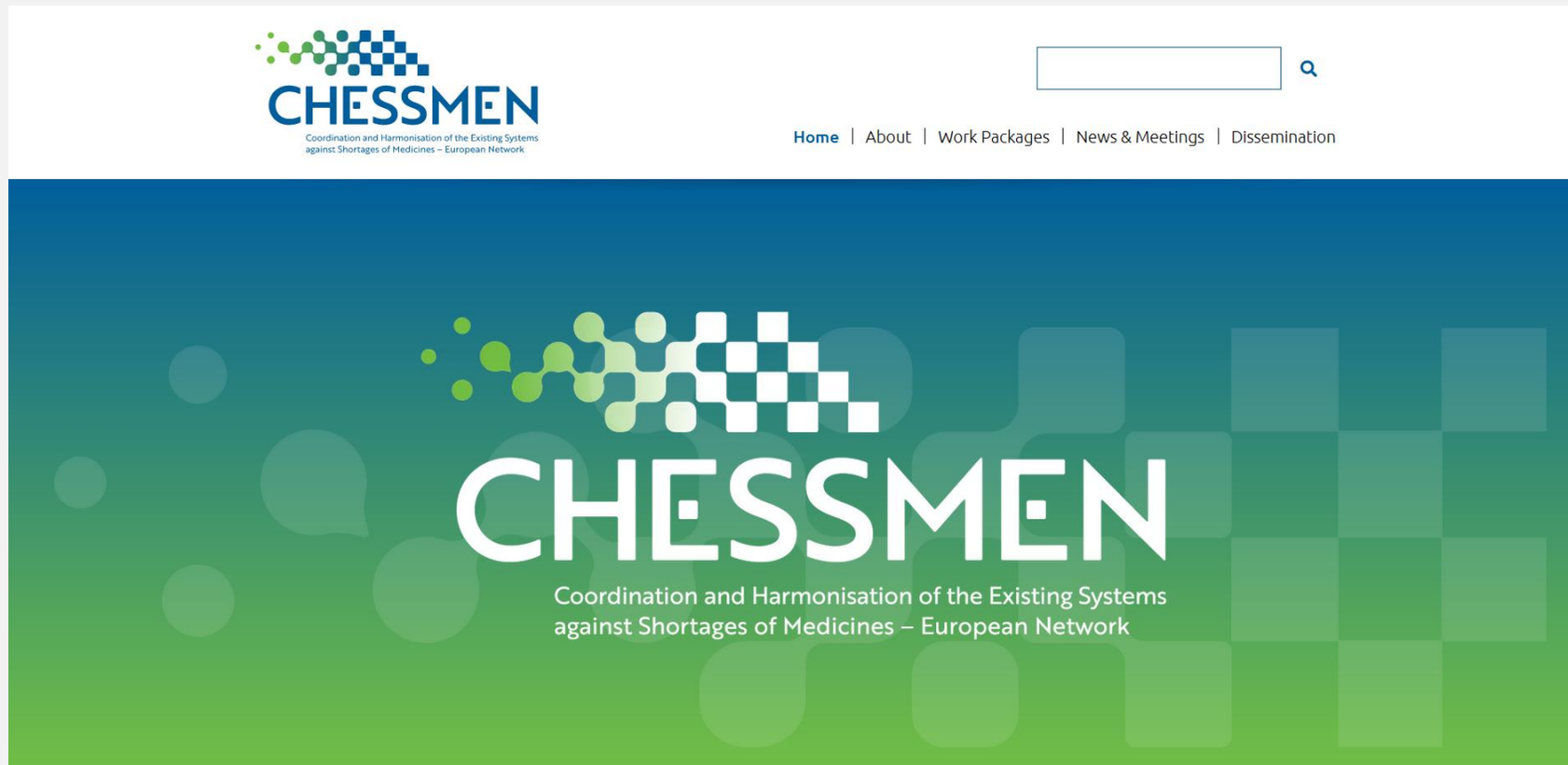
  - **Nível de disseminação: Público**

  - Desenvolvimento de recomendações europeias para padrões mínimos com o objetivo de apoiar o aumento da harmonização/transparência dos dados existentes e apoiar a comunicação atempada da informação.

# Canais de disseminação

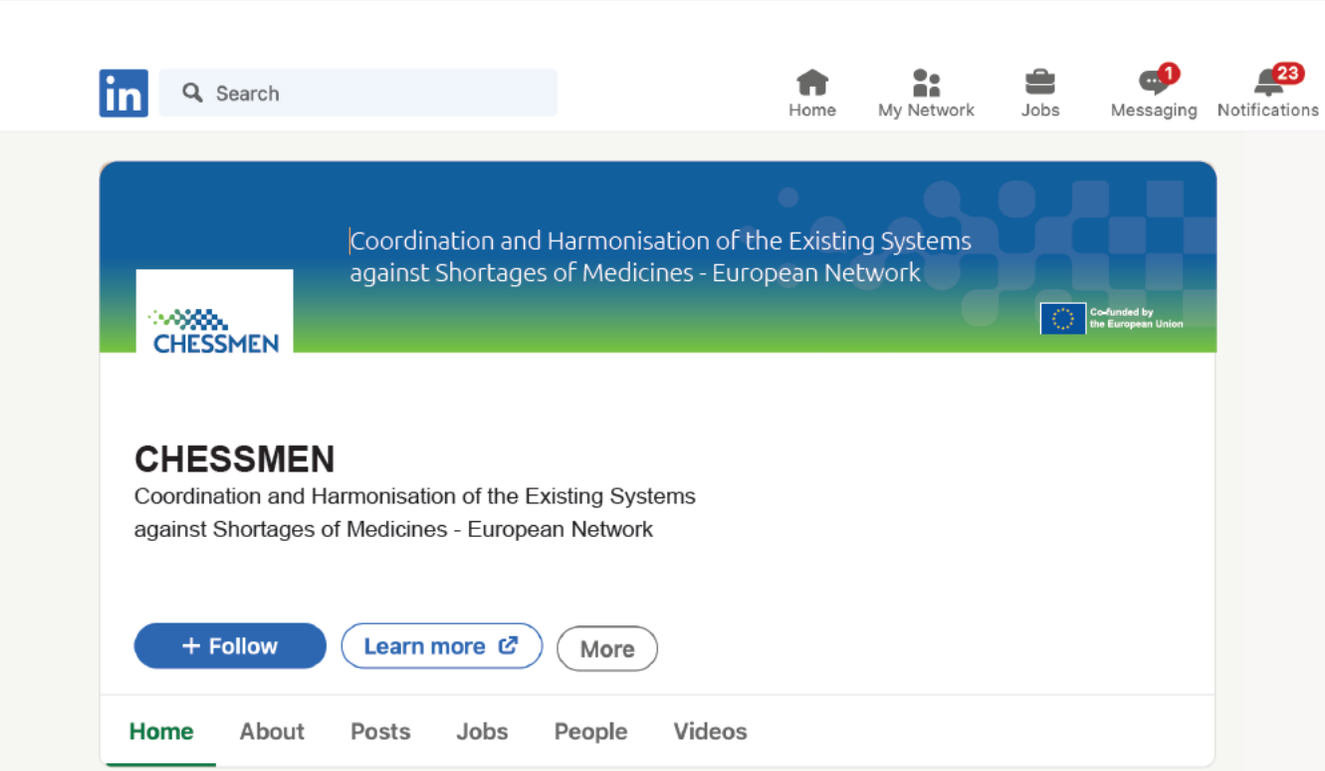
## Website

<https://www.ja-chessmen.eu/>



# Canais de disseminação LinkedIn

<https://www.ja-chessmen.eu/>



The image shows a screenshot of the LinkedIn profile page for CHESSMEN. At the top, there is a navigation bar with the LinkedIn logo, a search bar, and icons for Home, My Network, Jobs, Messaging (with 1 notification), and Notifications (with 23 notifications). Below the navigation bar is a banner image with a blue and green gradient. The banner contains the text "Coordination and Harmonisation of the Existing Systems against Shortages of Medicines - European Network" and the CHESSMEN logo on the left. On the right side of the banner, there is a small logo for "Co-funded by the European Union". Below the banner, the profile name "CHESSMEN" is displayed in bold, followed by the same descriptive text as in the banner. Underneath the name, there are three buttons: "+ Follow", "Learn more" with an external link icon, and "More". At the bottom of the profile section, there is a horizontal menu with tabs for "Home", "About", "Posts", "Jobs", "People", and "Videos".



# QUESTÕES

# OBRIGADO

---

[uss@infarmed.pt](mailto:uss@infarmed.pt)

