



Zespół ds. Zaangażowania Społeczeństwa i Pacjentów (Public & Patient Involvement – PPI)

Text reviewed by Dominik Czaplicki, Sano – Centre for Computational Personalized Medicine.

Misja: Promowanie potencjału medycyny *in silico* wśród społeczeństwa i pacjentów, poprawa opieki zdrowotnej poprzez tworzenie pozytywnych „oczekiwań użytkowników” (*user demand*), działania na rzecz większego finansowania, szerszego użycia klinicznego i lepszej akceptacji regulacyjnej w celu zwiększenia oddziaływania rozwiązań *in silico*.

Często mówi się o opiece medycznej zorientowanej na pacjenta (*patient-centric medical care*), ale czy nie powinny jej poprzedzać badania medyczne zorientowane na pacjenta? Zespół ds. Zaangażowania Społeczeństwa i Pacjentów (PPI) w ramach Grupy ds. Rozwoju Polityki to pierwsza międzynarodowa inicjatywa dotycząca medycyny *in silico*. Ma na celu przekształcanie badań i innowacji w pozytywny wpływ społeczny poprzez współtworzenie nowych technologii razem z pacjentami i społeczeństwem.

Stosując podejście oparte na dowodach, aby jak najlepiej odpowiadać na potrzeby członków Avicenna Alliance, w pierwszym kroku oceniliśmy aktualne praktyki i postrzeganie PPI poprzez wewnętrzną [ankietę](#). Wykażała ona stosunkowo niski poziom świadomości, zróżnicowane opinie oraz ryzyko pozostawania w tyle w porównaniu z innymi obszarami medycyny.

Na podstawie tych wniosków opracowaliśmy następnie mapę działań dotyczącą wdrażania PPI, opartą na trzech filarach: zwiększaniu świadomości PPI, działaniach wspierających oraz inicjowaniu niezbędnej zmiany kulturowej prowadzącej do stworzenia skutecznego środowiska PPI, jak opisaliśmy w naszej pierwszej [publikacji prezentującej stanowisko](#) (*position paper*).

Pierwszym znaczącym osiągnięciem w realizacji tej mapy działań była konferencja [Avicenna Days \(AAD\) 2023](#), podczas której przygotowaliśmy zróżnicowany program na temat zaangażowania społeczeństwa i pacjentów. Międzynarodowi pionierzy PPI – zarówno z organizacji Avicenna Alliance, jak i spoza niej – zaprezentowali analizy przypadków oraz wnioski oparte własnych doświadczeniach prowadzenia społecznie zaangażowanych badań i innowacji, które mogą zapewnić strategiczną przewagę.

[Słownik terminów medycyny *in silico*](#), opublikowany w styczniu 2025 r., przekłada skomplikowany język techniczny na określenia zrozumiałe dla osób niebędących ekspertami. Ma on umożliwić pacjentom i szerszemu społeczeństwu lepsze zrozumienie medycyny *in silico* oraz jej potencjalnego wpływu na opiekę zdrowotną.

Cele

- Określenie podejścia opartego na współpracy wielu interesariuszy (tj. Społeczna Rada Doradcza) w zakresie możliwości badań *in silico*, z naciskiem na zaangażowanie pacjentów (*patient engagement*, PE).
- Opracowanie planu działania PPI, identyfikacja interesariuszy i doprowadzenie do ich systematycznego zaangażowania.
- Budowanie świadomości społecznej z wykorzystaniem trwałych mechanizmów, takich jak strony internetowe poświęcone medycynie i media społecznościowe.
- Budowanie zaufania do technologii w celu szybszego wdrażania medycyny *in silico* z wykorzystaniem analizy przypadków (np. przykład zastosowania w cukrzycy).
- Udzielanie członkom przedkładającym dowody cyfrowe właściwym organom wskazówek w zakresie reprezentacji interesów społeczeństwa i pacjentów.