

PONENTES

- Alberto Borobia Pérez Coordinador de la UCICEC Hospital La Paz
- Amelia Martín Uranga Directora del Departamento de Investigación Clínica y Traslacional de Farmaindustria
- Beatriz Rey Bua Unidad de Ensayos Clínicos. Hospital Universitario de Salamanca
- Belén Sádaba Díaz de Rada Consultor de Farmacología Clínica. Clínica Universitaria de Navarra
- Inma Fuentes Camps Coordinadora de la Unidad de Soporte a la Investigación Clínica. Vall d'Hebron Institut de Recerca
- Javier García Corbacho Director de la Unidad de Ensayos Clínicos. IBIMA
- Joana Claverol Torres Jefa de la Unidad de Ensayos Clínicos. Hospital Sant Joan de Deu
- Luis Paz Ares Jefe de Servicio de Oncología Médica. Hospital 12 de octubre
- María Ángeles Gálvez Múgica Responsable de la Unidad Investigación Clínica y Ensayos Clínicos. Hospital Ramon y Cajal
- Rafael López López Jefe de Servicio de Oncología Médica del Hospital Clínico Universitario de Santiago de Compostela
- Rosa María Antonijuan Arbos Jefa de Servicio de Farmacología Clínica. Hospital San Pau
- Sara Varea Latorre Clinical Research Manager Hospital Clinic de Barcelona

COORDINADORES DEL CURSO

- Dra. Blanca Sánchez Santiago**
Coordinadora de la Unidad de Ensayos Clínicos Valdecilla. Adjunto del Servicio de Farmacología Clínica. Hospital Universitario Marqués de Valdecilla.
- Dr. Francisco Galo Peralta Fernández**
Director de Gestión de IDIVAL

MODERADORAS

- Dra. Noelia Vega Gil**
Unidad de Ensayos Clínicos Valdecilla. Servicio de Farmacología Clínica. Hospital Universitario Marqués de Valdecilla.
- Dra. Beatriz Alonso Gómez**
Unidad de Ensayos Clínicos Valdecilla. Servicio de Farmacología Clínica. Hospital Universitario Marqués de Valdecilla.

ALUMNADO

Personal con interés por la investigación clínica, desde investigadores clínicos hasta personal de soporte, personal de enfermería, y gestores al igual que personal con contratos de investigación, residentes, personal sanitario y del sector empresarial.



OBJETIVOS

En el ámbito de la Medicina de Precisión los ensayos clínicos constituyen un elemento clave como herramienta en el avance del desarrollo de nuevas intervenciones en pacientes. Para el despliegue de los ensayos clínicos se requiere de estructuras profesionalizadas como son las Unidades de Ensayos Clínicos que den garantías máximas en su ejecución. Para ello, se debe contar con espacios físicos, organización y personal adecuados.

Este programa aborda una revisión de los principales aspectos clave en el funcionamiento de las Unidades de Ensayos Clínicos como agente central para el desarrollo de investigación en fases tempranas en los entornos sanitarios, de la mano de expertos. Se revisarán aspectos relacionados con la organización, funcionamiento, gestión de información, atención a pacientes, relación con promotores, participación de investigadores clínicos y del personal de soporte.

Fechas: 06-09 noviembre 2023 (8 horas lectivas)
Horario: Lunes a jueves
Lugar: virtual (Plataforma de Zoom)

Patrocinado por:



IDIVAL Precision Medicine FORUM

**UNIDADES DE ENSAYOS
CLÍNICOS: UN AGENTE
CLAVE**

06-09 noviembre (8 horas de duración total)
Retransmisión virtual a través de Zoom
[Inscripciones pinchando aquí](#)



www.idival.org

Con el aval de:



PROGRAMA

Sesión I. Lunes 6 de noviembre

Moderador: Francisco Galo Peralta

16:00-16:30

Proyecto BEST: retos y oportunidades en la investigación clínica en España

Dra. Amelia Martín Uranga

16:30-17:00

Rol de las Unidades de Ensayos Clínicos en ensayos first in human.

Dr. Alberto Borobia Pérez

17:00-17:30

Unidad de Ensayos Clínicos como elemento integrador de la investigación hospitalaria.

Dra. Rosa María Antonijoan Arbos

17:30-18:00

Debate

Sesión II. Martes 7 de noviembre

Moderadora: M^a Blanca Sánchez Santiago

16:00-16:30

xxxxxx

Dr. Rafael López López

16:30-17:00

Unidad de Ensayos Clínicos con Enfermedades Raras

Dra. María Ángeles Gálvez

17:00-17:30

Unidad de Ensayos Clínicos en Mieloma Múltiple.

Dra. Beatriz Rey Bua

17:30-18:00

Debate

Sesión III. Miércoles 8 de noviembre

Moderadora: Noelia Vega Gil

16:00-16:30

Puesta en marcha y ejecución de ensayos clínicos en un Hospital de tercer nivel. Más allá de las Unidades de Ensayos Clínicos

Dra. Inma Fuentes Camps

16:30-17:00

UCEC: Modelo CUN

Dra. Belén Sádaba Díaz de Rada

17:00-17:30

Beneficios de la Innovación y las terapias innovadoras.

Dr. Luis Paz Ares

17:30-18:00

Debate

Sesión IV. Jueves 9 de noviembre

Moderadora: Beatriz Alonso Gómez

16:00-16:30

Impacto de los nuevos diseños y familias terapéuticas en la investigación clínica. Retos e Iniciativas

Dr. Javier García Corbacho

16:30-17:00

Retos en las Unidades de Ensayos Clínicos Pediátricas

Dra. Joana Claverol Torres

17:00-17:30

Desarrollo de ATMPs: del ensayo clínico a la autorización de uso. Autorización de Uso hospitalario CAR-T ARI-0001

Dra. Sara Varea Latorre

17:30-18:00

Debate