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. IRIMA

Joana Claverol Torres Jefa de la Unidad de Ensayos Clínicos. Hospital

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 Antonijoan 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.



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: o6-og noviembre 2023 (8 horas lectivas)

Horario: Lunes a jueves

Lugar: virtual (Plataforma de Zoom)

Patrocinado por:



















IDIVAL

Precision Medicine



UNIDADES DE ENSAYOS CLÍNICOS: UN AGENTE CLAVE

o6-og noviembre (8 horas de duración total) Retransmisión virtual a través de Zoom <u>Inscripciones pinchando aquí</u>



www.idival.org

Con el aval de:











Sesión I. Lunes 6 de noviembre

Presentado por: Óscar Fernández Torre, Director General de Planificación, Ordenación, Gestión del Conocimiento y Salud Digital

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: Mª Blanca Sánchez Santiago

<u>16:00-16:30</u>

El reto de la investigación clínica en la era de la Medicina de Precisión

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 <u>Dra. Inma Fuentes Camps</u>

16:30-17:00

UCEC: Modelo CUN

Dra. Belén Sádaba Díaz de Rada

<u>17:00-17:30</u>

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

<u>16:00-16:30</u>

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

Dr. Javier García Corbacho

<u>16:30-17:00</u>

Retos en las Unidades de Ensayos Clínicos Pediátricas Dra. Joana Claverol Torres

<u>17:00-17:30</u>

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

<u>17:30-18:00</u>

Debate