

Grupos de Trabajo

Se celebra la primera sesión de la reunión de coordinadores de ensayos clínicos GONORTE junto con CICOM



El grupo cooperativo GONORTE, junto con la colaboración del Grupo de Coordinadores de Investigación en Oncología Médica (CICOM) de SEOM y Descoordinando, han organizado unas jornadas de formación y encuentro de coordinadores de investigación clínica.

La primera sesión formativa se celebró el pasado 9 de noviembre de 2021 con una asistencia de más de 150 personas en directo, algunas de ellas conectadas desde Latinoamérica.

El Dr. Ricardo Fernández, de la Clínica IMQ Zorrotzaurre de Bilbao, abrió la jornada con unas palabras de agradecimiento a todos los asistentes, al grupo CICOM y Descoordinando por su apoyo a la iniciativa de GONORTE y colaboración para el desarrollo de la misma, e igualmente agradecía a los ponentes su implicación, a TACTICs la gestión organizativa y a todos los patrocinadores. Ángela Quintana, miembro del grupo Descoordinando, ejerció de moderadora de esta primera sesión junto con el Dr. Ricardo Fernández.

Comenzó la ronda de ponencias con Borja Gómez, enfermero del Instituto de investigación sanitaria Valdecilla (IDIVAL) de Santander, que habló bajo el título “Definición de ensayo clínico” de nociones generales sobre definición, distintas

fases y tipos de diseño de los ensayos clínicos. A continuación, María José Robles, MSL de Bristol-Myers Squibb, presentó “El papel de la CRO” contando que son las CROs, sus orígenes, su papel dentro de los EECC y los retos presentes y futuros. A continuación, Laura Calabuig, del departamento de puesta en marcha de Medica Scientia Innovation Research (MedSIR), explicó toda la gestión administrativa para la preparación y desarrollo de un ensayo clínico. Y explicó las principales diferencias entre ensayos

académicos/independientes y farmacéuticos/industria.

Posteriormente, Pilar Bescós, del departamento de operaciones de Medica Scientia Innovation Research (MedSIR), abordó la “Gestión económica de los ensayos clínicos” explicando la formalización del contrato necesario y la gestión de pagos de las partes que participan en un ensayo, y por otra parte, comentó vías de financiación de los ensayos clínicos más allá de las convocatorias públicas.

Para terminar, Reyes Calzada, directora médica de Novartis Oncología, expuso el “Ciclo de vida de los fármacos” desde la investigación y el desarrollo a la comercialización.

Tras las ponencias se dio paso a un tiempo de preguntas y respuestas y un debate grupal con las aportaciones en el chat de los participantes que estuvieron muy activos.

La segunda sesión ha tenido lugar el pasado 18 de enero y en ella se han tratado las necesidades técnicas, humanas e intelectuales de un equipo de investigación, los aspectos farmacéuticos y el papel de la industria. ■

Reunión de Coordinadores de Ensayos Clínicos

Martes 9 de noviembre de 2021
Martes 18 de enero de 2022

Coordinadores científicos:
Dr. Ricardo Fernández. Clínica IMQ Zorrotzaurre, Bilbao
Borja Gómez. Instituto de investigación sanitaria Valdecilla (IDIVAL), Santander

Organizado por: GONORTE
Con la colaboración de: GRUPO SEOM CICOM

Contenido sesiones

