

Grupos de Trabajo

CICOM presenta los resultados de la encuesta de situación laboral de CIC en España

El perfil académico de los Coordinadores de Investigación Clínica es mayoritariamente titulaciones superiores en Ciencias de la Salud

El Grupo de Trabajo de Coordinadores de Investigación Clínica en Oncología (CICOM) de SEOM, junto con (Des)coordinando un ensayo clínico, presentaron el pasado 15 de marzo en una reunión virtual con cerca de 50 asistentes los resultados de la encuesta sobre la situación laboral de los Coordinadores de Investigación Clínica (CIC) que trabajan en ensayos clínicos de diversas patologías, no sólo del área Onco-hematológica, en España.

Berta Nasarre, coordinadora de la Junta Directiva de CICOM, fue la encargada de dar la bienvenida y presentar la reunión junto con Sergio Cano, de (Des)coordinando un ensayo clínico. La encuesta fue diseñada por (Des)coordinando un ensayo clínico y la Unidad de Gestión de Ensayos Clínicos del VHIR del Hospital Universitario Vall D'Hebron, con el objetivo de conocer la situación laboral de los CIC en todo el territorio nacional. Se realizó mediante un formulario de Google que fue distribuida a través de LinkedIn y el blog de (Des)coordinando un ensayo clínico entre el 14 de junio y el 2 de septiembre de 2021.

Los CIC son una figura clave en los centros sanitarios de todo el país en los que se realizan ensayos clínicos. Se destacan, entre sus tareas, el registro y randomización de pacientes, organizar el reclutamiento y su seguimiento, completar escalas y cuestionarios, rellenar el cuaderno de recogida de datos, resolver queries, reportar efectos adversos serios, actualizar el archivo del investigador, preparar y atender monitorizaciones, auditorías e inspecciones. Se recibieron un total de 427 respuestas, de las cuales 422 fueron con-

sideradas válidas y analizadas, lo que convierte el estudio en uno de los mayores realizados hasta la fecha. Gonzalo Malazuela, jefe de la Unidad de Gestión de Ensayo Clínicos del VHIR, fue el encargado de presentar los resultados. La edad media de los encuestado fue de 34,3 años (22-64), residentes en su mayoría de Cataluña (38,5%) y Madrid (28%). El 80,6% era de sexo femenino, por lo que hablamos de una profesión donde la mujer juega un papel muy relevante. La mayoría provenía de las carreras de Biología (y afines), Enfermería y Farmacia.

La mediana de tiempo en el puesto actual es de 2,4 años y solo un 28,9% confirmó tener contrato indefinido. El salario bruto medio anual se sitúa en los 25.723€, siendo los hospitales de Barcelona los que mejor pagan a estos perfiles, superando esta media.

Diversos estudios publicados sostienen que no existe un perfil claramente definido para los CIC. En un artículo publicado por Danielle Buchanan (2021) en la revista *Mayo Clinics Proceeding*, con 113 participantes de EEUU, se sostiene que los CIC son un enlace entre el promotor, los pacientes, clínicos, organismos reguladores y el personal administrativo. En ese estudio destacan incluso que los CIC se encargan del reclutamiento de pacientes y la obtención del consentimiento informado. Durante el debate posterior a la presentación de resultados, moderado por Araceli Rodríguez, del Grupo CICOM, y Ángela Quintana, de (Des)coordinando un ensayo clínico, se concluyó que se ha de trabajar a nivel nacional para la realización de nuevos estudios que permitan definir más claramente el rol de los CIC, data entry y enfermeras de investigación clínica, así como establecer los criterios de carga laboral que deberían llevar estos profesionales con el fin de garantizar la calidad en la ejecución de la investigación clínica.

El Grupo CICOM recomienda la lectura del artículo mencionado en la reunión publicado por la Clínica Mayo *Empowering the Clinical Research Coordinator in Academic Medical Centers*. ■

Metodología:

La encuesta fue diseñada en conjunto con (Des)Coordinando un Ensayo Clínico y la Unidad de Gestión de Ensayos Clínicos del VHIR-HUVH.

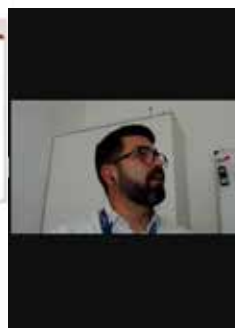
Fue publicada a través de un Formulario de Google y distribuida tan a través de LinkedIn como mediante el blog de (Des)Coordinando un Ensayo Clínico.

Del 14 de junio y el 2 de septiembre de 2021.

Para llegar a un margen de error inferior al 5% y un intervalo de confianza superior al 95%, se debía alcanzar las 380 encuestas.



Se recibieron un total de 427 respuestas de las cuales 422 fueron consideradas como válidas para el estudio. Salvo La Rioja y Ceuta y Melilla, todo el resto de comunidades autónomas estuvieron representadas.



Los resultados de la encuesta se presentaron en una reunión virtual el pasado 15 de marzo.