

Objetivo:

Profundizar en las nuevas claves que desde el punto de vista científico, médico, bioético, administrativo y jurídico han de tenerse en cuenta para realizar ensayos clínicos en España.

Debatir sobre la situación de la Investigación Clínica en nuestro país tras la adaptación normativa a la Directiva europea sobre EC, así como sobre la dificultad de gestionar con éxito para el investigador y conseguir los resultados más avanzados, tomando como base la información sobre qué están haciendo al respecto nuestros vecinos europeos y la percepción que tienen en España los distintos agentes implicados (Administración Sanitaria, Administración Regional, Institutos de Investigación, Gerencias Hospitalarias).

Conocer las funciones del Centro Coordinador de Comités Éticos de Investigación y recoger las inquietudes de los CEIC's respecto a profesionalización, formación, motivación, recursos, burocratización, etc. que tanto dificultan su trabajo y convierten a España en un país poco atractivo para los promotores, con el fin de obtener conclusiones sobre si la creación de este Centro Coordinador mejorará sustancialmente la situación actual.



SECRETARÍA TÉCNICA E INSCRIPCIONES

Fiscam

Tfno: 925 28 11 48

I jornada debate



sobre ensayos clínicos en Castilla-La Mancha

■■■■ Toledo, 22 de noviembre de 2005
Hotel Cigarral el Bosque
Ctra. de Navalpino, s/n
45004 Toledo



programa



10:00

Inauguración

Excmo. Sr. D. Roberto Sabrido Bermúdez.
Consejero de Sanidad de Castilla-La Mancha.

10:30

Conferencia Inaugural Ensayos Clínicos en España: Aspectos científicos, bioéticos y jurídicos

Conferenciante

Sr. D. Javier Sánchez-Caro.
Director de la Unidad de Bioética y Orientación Sanitaria.
Consejería de Sanidad y Consumo.
Comunidad de Madrid.

11:30

Pausa - café

12:00

Mesa Redonda y charla coloquio Claves para la gestión de la investigación

Ponentes

Sra. Dña. Cristina Avendaño Solá.
Miembro de la Red de Expertos de la Agencia Europea del
Medicamento. Presidenta del CEIC del Hospital Puerta de Hierro.
Comunidad de Madrid.

Sr. D. Emilio Vargas Castrillón
Subdirector General de Medicamentos en Consumo Humano.
Agencia Española del Medicamento.
Ministerio de Sanidad y Consumo.

Ilmo. Sr. D. José M^a Vergeles Blanca.
Director General de Formación, Inspección y Calidad Sanitarias de la
Consejería de Sanidad y Consumo.
Junta de Extremadura.

Ilmo. Sr. D. Esteban de Manuel Keenoy.
Director Gerente del Instituto Aragonés de Ciencias de la Salud.
Gobierno de Aragón.

Dr. D. Jesús Martino Sánchez Martínez.
Director Gerente.
Complejo Hospitalario Universitario de Albacete.
Castilla-La Mancha.

Moderador

Dr. D. José Luís Conde Olasagasti.
Presidente del Comité Científico Asesor de FISCAM.
Castilla-La Mancha.

14:00

Pausa - almuerzo

15:30

Mesa Redonda y charla coloquio ¿Cómo motivar la investigación?

Ponentes

Sra. Dña. Concepción Grau Olivé.
Centro Coordinador de CEIC 's.
Ministerio de Sanidad y Consumo

Sr. D. Ignacio Galicia de Pedro
CEIC Regional.
Comunidad de Madrid

Sr. D. Antonio Gómez Rodríguez.
Presidente del CEIC del Complejo Hospitalario de Toledo.
Castilla-La Mancha.

Sr. D. Guillermo Sellers
Director Médico de Serono Iberia.

Sr. D. Cristóbal Martínez Delgado
Farmacólogo clínico y Responsable de la Unidad de Investigación
Hospital de Alarcos. Ciudad Real.

Moderador

Ilmo. Sr. D. Rafael Peñalver Castellano.
Secretario General del SESCAM, Servicio de Salud de Castilla-La
Mancha.

17:30

Clausura

Ilmo. Sr. D. Joaquín Chacón Fuertes.
Director Gerente del SESCAM, Servicio de Salud de Castilla-La
Mancha.