



Asociación Española de Compañías de Investigación Clínica

MADRID, 24 de Octubre de 2013

Jornadas dirigidas a personal que trabaja en Investigación Clínica, tanto a nivel de CRO o Industria Farmacéutica como a nivel clínico o Institucional: Monitores de Ensayos Clínicos, Gerentes y Directores de Investigación Clínica, CEIC, Fundaciones, Departamentos Médicos, Jefes de Proyecto, etc

INSCRIPCIONES: [www.aecic.org](http://www.aecic.org)

CUOTA DE INSCRIPCIÓN: 100 € SOCIOS / 250 € NO SOCIOS

AFORO LIMITADO: 120 (por orden de inscripción)

LUGAR: CENTRO NACIONAL DE INVESTIGACIONES ONCOLÓGICAS  
C/Melchor Fernández Almagro, 3 - 28029 Madrid



Asociación Española de Compañías de Investigación Clínica

## IV Jornadas AECIC: ¿Monitorización Basada en el Riesgo o Monitorización Remota?

CENTRO NACIONAL DE INVESTIGACIONES ONCOLÓGICAS (MADRID)

## ¿Monitorización Basada en el Riesgo o Monitorización Remota?

Estimado Sr/Sra,

El cambio continuo en el sector de la Investigación Clínica en España sigue siendo uno de los principales objetivos en los cuales trabajamos desde AECIC (Asociación Española de Compañías de Investigación Clínica).

Como ya viene siendo habitual durante los últimos años, organizamos anualmente unas jornadas enfocadas a alguno de los aspectos de interés en el sector de la Investigación Clínica en nuestro país. Para esta ocasión, hemos decidido centrar nuestra atención en el modelo de futuro en la monitorización, con la intención de compartir entre todos nuestra visión y nuestra experiencia, de forma que podamos evaluar la situación y las perspectivas que tenemos en España y en la Unión Europea, teniendo en cuenta los retos específicos de esta actividad.

Aprovecho para agradecer las aportaciones, asistencia y colaboración de los ponentes, asociados y asistentes, con el fin de conseguir entre todos que estas jornadas sean tan fructíferas, exitosas y agradables como lo han sido las jornadas anuales que hemos llevado a cabo en años anteriores.

Saludos cordiales

Amparo Alemany  
Presidente AECIC

## PROGRAMA 24 DE OCTUBRE DE 2013

9:30 – Bienvenida e introducción AECIC

Hora	Ponente	Compañía o Institución	Ponencia
9:40- 10:00	Borja Diez de Miguel ( Abbvie)	Representante Industria Farmacéutica	Punto de Vista de la Industria Farmacéutica
10:00-10:20	Luis Miguel Cuadrado (Roche)	Representante Industria Farmacéutica	Experiencia de la Industria Farmacéutica
10:20-10:50	Esther Garcia (Parexel)	Representante CRO	Punto de vista de las CROs
10:50-11:10	Chema Moreno ( Quintiles)	Representante CRO	Experiencia de las CROs
11:15-11:45	Coffee Break		
11:50-12:10	Ana Herradón (BMS)	Representante Industria Farmacéutica	Retos del Clinical Monitoring Plan
12:10-12:30	Andoni Gallarreta (TFS)	Representante CRO	Punto de Vista del Monitor
12:30-13:10	Dr. Antonio Cubillo (Centro Integral Oncológico Clara Campal)	Representante Investigador	Punto de vista del Investigador
13:10-13:30	Nicole Stansbury (PPD)	Representante CRO	Introducción al Concept Paper de la EMA sobre Risk Based Monitoring y las Guías de la FDA

13:30 -14:00 -- Ruegos y preguntas

14:00 – Conclusiones y Cierre