

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, CEICs, Directores de Hospitales, Fundaciones, Departamentos Médicos, Jefes de Proyecto, etc.

INSCRIPCIONES: www.aecic.org
Cuota de inscripción:
Socios 100 €
No Socios
125 € Organismos-Entes Públicos
250 € Organizaciones privadas





Asociación Española de Compañías de Investigación Clínica

MADRID, 25 DE JUNIO DE 2015 Salón de Actos Grupo CTO C. Francisco Silvela, 106 28002 Madrid

VI Jornadas AECIC Monitorización Avances e Innovaciones



Estimado Sr/Sra,

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.

Nuestro ámbito de trabajo está en continuo y permanente desarrollo e innovación. Dada la naturaleza del sector de investigación farmacéutica en el que nos encuadramos, estamos obligados a introducir mejoras y cambios que permitan mejorar los resultados de nuestro trabajo así como disminuir todo lo posible los tipos de ejecución del mismo. Estos son unos de los principales objetivos en los cuales trabajamos desde AECIC (Asociación Española de Compañías de Investigación Clínica).

En esta ocasión, queremos centrar nuestra atención en los más recientes avances e innovaciones que se están implementando en el campo de la monitorización así como ahondar en el conocimiento en áreas en alza como son los estudios postautorización y los ensayos con productos sanitarios.

Aprovechamos 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

Junta Directiva AECIC



PROGRAMA 25 DE JUNIO DE 2015

Ponencia	Ponente/Compañía
9:15 h – Bienvenida e introducción AECIC	
9:30-10:10 h - Estudios post- autorización: clasificación y regulación	Diana González. Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)
10:10-10:50 h – Seguimiento de los EECC desde los CEICs y nueva legislación	Alexis Rodriguez. CEIC Vall d'Hebron
10:50- 11:30 h- CEICs: evaluación de riesgos y papel del paciente	Emma Fernandez de Uzquiano. CEIC de la Paz y Asociación Nacional de Comités de Ética de la Investigación (ANCEI)
11:30 – 12:00 h -Café	
12:00-12:40 h –Investigación Clínica con Productos Sanitarios	Lydia Domínguez. SERMES CRO
12:40-13:00 h -Seguro del Ensayo Clinico	Santiago Martín. HDI
13:00 - 13:40 h – Risk Based Monitoring: métodos y herramientas	Ana Herradón. Bristol-Myers Squibb
13:40: -14:30 h - Project Management en Investigación Clínica	Juan José Costales PRA Health Sciences
14:30-15:30 -Comida	
15:30-16:10 h Visita de Monitorización Efectiva	Mª Viñas Andres. INVENTIV Health
16:10-16:50 h Historias Clínicas Electrónicas: situación actual	Mª Elena Pacheco. Pharm-Olam
16:50-17:30 h – Auditorias: hallazgos y su prevención	Laura Muñoz. INC Research
17:30 h – Ruegos y Preguntas .Conclusiones y Cierre	