



## **VIII Jornadas AECIC**

---

**Aplicación del Reglamento  
UE 536/2014 de ensayos clínicos**

Madrid, 12 de noviembre de 2019

Hospital de la Princesa- Salón de actos  
Calle de Diego de León, 62. 28006 Madrid

# VIII Jornadas AECIC

## Aplicación del Reglamento UE 536/2014 de ensayos clínicos

*Estimado Sr/Sra,*

*Como ya viene siendo habitual durante los últimos años, organizamos 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 la aplicación del Reglamento UE 536/2014 de ensayos clínicos.*

*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 - 12 de noviembre de 2019

**9:30 - 9:45 Bienvenida:** Carmen Rodriguez (Presidenta de AECIC)

**9:45 - 11:30 Aspectos prácticos de la aplicación del Reglamento UE 536/2014 de ensayos clínicos.**

Moderador: **Susana Fraile** (Secretaria AECIC)

- **Dña. Maria Antonia Serrano Castro.** Jefe de Area Responsable de Ensayos Clínicos de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

**11:30 - 12:00** Café

**12:00 - 12:45 Aplicación del Reglamento UE 536/2014 de ensayos clínicos.**

Moderador: **Chema Moreno** (Vicepresidente AECIC)

- **Dña. Angélica Sancho.** European Regulatory CT lead (BMS)
- **Dña. Marta Maislan Montalbo.** Manager de la unidad de Start-up (Roche)
- **Dña. Arantxa Macia Domene.** Directora de Calidad. (Experior)

**12:45 - 14:00 Mesa redonda: Conclusiones Aplicación del Reglamento UE 536/2014 de ensayos clínicos.**

Moderadores: **Dr. Francisco Abad.** Jefe de seccion del Servicio de Farmacologia Clinica. (Hospital La Princesa) y **Oscar Salamanca** (Tesorero AECIC)

- **Dña. Maria Antonia Serrano Castro.** Jefe de Area Responsable de Ensayos Clínicos de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)
- **Dña. Angélica Sancho.** European Regulatory CT lead (BMS)
- **Dña. Marta Maislan Montalbo.** Manager de la unidad de Start-up (Roche)
- **Dr. Angel Ayuso Sacido.** Director cientifico de la Fundacion de Investigacion (HM Hospitales)
- **D. Fernando Gómez.** Jefe de Gestión de Proyectos de I + D + i (HM Hospitales)
- **Dña. Arantxa Macia Domene.** Directora de Calidad. (Experior)

**14:00 Despedida y cierre:** Carmen Rodriguez (Presidenta de AECIC)

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, CEIms, CEIs, Directores de Hospitales, Fundaciones, Departamentos Médicos, Jefes de Proyecto, etc.

**JORNADA DE 9:00 A 14:00**

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

**Cuota de inscripción**

Socios: 100 €

No Socios

Organismos-Entes Públicos: 125 €

Organizaciones privadas: 250 €



Colaboradores:

