

XIII Jornadas AECIC

Ensayos Clínicos en España (UE): Ventajas competitivas y de valor.

- Actualización y novedades CTIS. Preguntas y problemas más frecuentes en la evaluación de un ensayo clínico, parte I y II.
- Situación actual del procedimiento Fast-Track en España.
- Actualización sobre ensayos clínicos durante emergencias de salud pública.

14 de octubre de 2026

Lugar: Hospital Universitario de La Princesa
Salón de Actos
C/ Diego de León, 62
28006 Madrid, España

XIII Jornadas AECIC

Ensayos Clínicos en España (UE): Ventajas competitivas y de valor.

Como ya viene siendo habitual durante los últimos años, organizamos jornadas enfocadas en distintos aspectos de interés para el sector de la Investigación Clínica en nuestro país, un ámbito que se encuentra en continuo desarrollo y evolución.

La propia naturaleza del sector de la investigación clínica nos impulsa a incorporar mejoras y adaptarnos a los cambios que permitan optimizar los resultados de nuestro trabajo y reducir, en la medida de lo posible, los tiempos de ejecución. Estos son algunos de los principales objetivos en los que trabajamos desde AECIC (Asociación Española de Compañías de Investigación Clínica).

En esta ocasión, queremos centrar nuestra atención en tres aspectos clave de la actualidad de los ensayos clínicos: las últimas novedades de CTIS y los principales retos en la evaluación de los ensayos; la situación actual del procedimiento Fast-Track en España; y la actualización sobre los ensayos clínicos durante emergencias de salud pública.

Queremos agradecer especialmente la participación de todos los asistentes, así como la colaboración de los ponentes y asociados, cuyas aportaciones y experiencia contribuyen, año tras año, al éxito de estas jornadas y al enriquecimiento de todos los que formamos parte de ellas.

*Saludos cordiales,
Junta Directiva AECIC*

Programa -14 de octubre de 2026

Ensayos Clínicos en España (UE): Ventajas competitivas y de valor.

9:30h-9:45h: Bienvenida: Óscar Salamanca
(APICES-Presidente de AECIC).

9:45h-11:15h: **Mesa redonda:** Actualización y novedades CTIS. Preguntas y problemas más frecuentes en la evaluación de un ensayo clínico, parte I y parte II.

Moderadores:

Marta Moreda (Premier Research-Vocal de AECIC)

Àlex Banús (ADKNOMA-Vocal de AECIC)

Presentación:

9:45h-10:15h

AEMPS

Dña. Laura Lavín de Juan (Jefa de Servicio de la División de Ensayos Clínicos)

Mesa redonda:

10:15h-11:00h

- **Dña. Laura Lavín de Juan** (Jefa de Servicio de la División de Ensayos Clínicos)
- **D. José Valenzuela** (Jefe de Servicio de la División de Ensayos Clínicos)
- **D. Juan Lobera** (Director Médico-Jazz Pharmaceuticals)
- **Dña. Rut Iniesta** (Clinical Operations Excellence Manager-Novo Nordisk)
- **D. Pablo Cat** (Senior Manager Start-up-Premier Research)
- **Dña. Ana Moreno** (Director Global Clinical Operations- APICES)

11:00h-11:15h: Ruegos y preguntas.

11:15h-11:35h: Coffee break.

11:35h-13:00h: Mesa redonda: Situación actual del procedimiento Fast-Track en España.

Moderadores:

Mónica Bermejo (Advanced Clinical-Secretaria de AECIC),

María Gómez (Syneos Health-Tesorerera de AECIC)

Presentación:

11:35h-12:00h

AEMPS

D. José Valenzuela (Jefe de Servicio de la División de Ensayos Clínicos)

Mesa redonda:

12:00h-12:45h

- **Dña. Laura Lavín de Juan** (Jefa de Servicio de la División de Ensayos Clínicos)
- **D. José Valenzuela** (Jefe de Servicio de la División de Ensayos Clínicos)
- **D. Juan Lobera** (Director Médico-Jazz Pharmaceuticals)
- **Dña. Rut Iniesta** (Clinical Operations Excellence Manager-Novo Nordisk)
- **D. Jaime Castaño** (Principal Site Start Up & Regulatory Specialist. Global Country Operations-Syneos Health)
- **Dr. Víctor Moreno** (Director Unidad EC Fase 1 en Start Madrid-Hospital Fundación Jiménez Díaz)

12:45h-13:00h: Ruegos y preguntas.

13:00h-14:00h: **Mesa redonda:** Actualización sobre ensayos clínicos durante emergencias de salud pública.

Moderadores:

Dr. Francisco Abad (Hospital Universitario La Princesa-Servicio de Farmacología Clínica)
Chema Moreno (IQVIA-Vicepresidente AECIC)

Presentación:

13:00h-13:15h

Dr. Pablo Viguera (Director Médico - Regeneron)

Mesa redonda:

13:15h-13:45h

- **Dña. Laura Lavín de Juan** (Jefa de Servicio de la División de Ensayos Clínicos)
- **D. José Valenzuela** (Jefe de Servicio de la División de Ensayos Clínicos)
- **Dña. Ana Moreno** (Director Global Clinical Operations- APICES)
- **D. Juan Lobera** (Director Médico-Jazz Pharmaceuticals)

13:45h-14:00h: Ruegos y preguntas.

14:00h-14:15h: Conclusiones y cierre.
Óscar Salamanca (APICES-Presidente AECIC)

Jornadas dirigidas a profesionales involucrados en investigación clínica, tanto en CRO e industria farmacéutica como en el ámbito clínico e institucional: monitores de ensayos clínicos, gerentes y directores de investigación clínica, CEIm, autoridades regulatorias, directores de hospitales, fundaciones, departamentos médicos, jefes de proyecto...

JORNADA DE 9:30 h A 14:15 h

INSCRIPCIONES: www.aecic.org

**PERÍODO DE INSCRIPCIÓN: Desde el 21 de
septiembre hasta completar aforo**

Cuota de inscripción:

- Socios AECIC: 150 €
- Socios AMIFE: 250 €
- Organismos entidades públicas: 200 €
- Organizaciones privadas: 300 €