

VIERNES 28 SEPTIEMBRE

10:00-14:15H **SESIONES CIENTÍFICAS DEL GRUPO DE TRABAJO SEOM DE COORDINADORES DE INVESTIGACION CLÍNICA EN ONCOLOGÍA (CICOM)** ◀ SALA ESCORIAL

Gracias a la colaboración sin restricciones de MedSIR

PRESENTACIÓN

Dra. Begoña Martín Castillo. Coordinadora Grupo CICOM.
H. Universitari Dr. Josep Trueta (ICO). Girona

10:00-11:15H **SESIÓN FORMATIVA: ¿ES POSIBLE LA EXCELENCIA EN INVESTIGACIÓN CLÍNICA?**

MODERADORES:

Dña. Araceli Rodríguez Morales. Coordinadora. H. Universitario Virgen del Rocío. Sevilla

Dña. Ruth Martínez Cabañes. Coordinadora. H. Universitario de Fundación Alcorcón. Madrid

- Visión del promotor de un centro de excelencia
Dña. Alicia García Sanz. Directora de Operaciones en Medica Scientia Innovation Research (MedSIR)

- Evaluación de la carga de trabajo respecto a la complejidad de los ensayos clínicos
Dña. Romina Ribas Carbonell. Coordinadora. H. de la Santa Creu i Sant Pau. Barcelona

- Calidad en investigación clínica. Certificación ISO 9001:2008. Experiencia de un centro
Dña. Teresa Prieto Leache. Coordinadora Complejo Hospitalario de Navarra. Pamplona

DEBATE

11:15-11:45H **PAUSA CAFÉ**

◀ ZONA DE EXPOSICIÓN COMERCIAL

11:45-12:00H **AUDIOVISUAL: EL COORDINADOR DE INVESTIGACIÓN CLÍNICA**

MODERADOR: **Dra. Begoña Martín Castillo.** Coordinadora Grupo CICOM.
H. Universitari Dr. Josep Trueta (ICO). Girona

12:00-13:30H **SESIÓN FORMATIVA: INSPECCIONES**

MODERADORES:

Dña. Berta Nasarre López. Coordinadora. CNIO. Madrid

Dña. Noemi López Martínez. Project Manager en Medica Scientia Innovation Research (MedSIR).

- Inspección de la Agencia Europea del Medicamento (EMA)
Dr. Ernesto Vera Sánchez. Jefe de Área de Inspección de Buena Práctica Clínica y Farmacovigilancia del Departamento de Inspección y Control de Medicamentos (AEMPS)

Dña. Gema Sánchez Doral. Inspectora Farmacéutica, Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)

- Cómo preparar una inspección de la Agencia Reguladora
Dña. Gemma Sala de Vedruna. Directora Oficina E.C. VHIO. Barcelona

- Inspección de la FDA: experiencia de un centro
Dña. Isabel Catoira Domenech. Coordinadora de E.C. H. Clínico Universitario. Valencia

DEBATE

13:30-14:20H **SESIÓN DE COMUNICACIONES CICOM**

DISCUSORES DE COMUNICACIONES

D. Xavi Pérez Martín. Coordinador de la Unidad E.C. ICO. L'Hospitalet de Llobregat. Barcelona

Dña. Rosario Gutiérrez Arenas. Responsable de la Unidad de E.C. OTG/ISPA. H. Universitario Central de Asturias. Oviedo

0-74: "STUDY COORDINATOR: ¿QUÉ SOMOS?, ¿QUÉ HACEMOS?"

Dña. Marian Lavín Lanza. H. Universitario Politécnico La Fe. Valencia

0-75: IMPLEMENTACIÓN DE UN SISTEMA TIC DE GESTIÓN Y TRAZABILIDAD DE ENSAYOS CLÍNICOS PARA COORDINADORES DE INVESTIGACIÓN CLÍNICA

D. Jose García Ruíz. H. Universitari Parc Taulí. Barcelona

14:20-14:30H **ENTREGA DE PREMIOS A LAS DOS MEJORES COMUNICACIONES ORALES**

Gracias a la colaboración sin restricciones de NOVARTIS