

**Objetivo:**

Profundizar en las nuevas claves que desde el punto de vista científico, médico, bioético, administrativo y jurídico han de tenerse en cuenta para realizar ensayos clínicos en España.

Debatir sobre la situación de la Investigación Clínica en nuestro país tras la adaptación normativa a la Directiva europea sobre EC, así como sobre la dificultad de gestionar con éxito para el investigador y conseguir los resultados más avanzados, tomando como base la información sobre qué están haciendo al respecto nuestros vecinos europeos y la percepción que tienen en España los distintos agentes implicados (Administración Sanitaria, Administración Regional, Institutos de Investigación, Gerencias Hospitalarias).

Conocer las funciones del Centro Coordinador de Comités Éticos de Investigación y recoger las inquietudes de los CEIC's respecto a profesionalización, formación, motivación, recursos, burocratización, etc. que tanto dificultan su trabajo y convierten a España en un país poco atractivo para los promotores, con el fin de obtener conclusiones sobre si la creación de este Centro Coordinador mejorará sustancialmente la situación actual.



**SECRETARÍA TÉCNICA E INSCRIPCIONES**

**Fiscam**

Tfno: 925 28 11 48

# I jornada debate



## sobre ensayos clínicos en Castilla-La Mancha

■■■■ Toledo, 22 de noviembre de 2005  
Hotel Cigarral el Bosque  
Ctra. de Navalpino, s/n  
45004 Toledo



# programa



10:00

## Inauguración

*Excmo. Sr. D. Roberto Sabrido Bermúdez.  
Consejero de Sanidad de Castilla-La Mancha.*

10:30

## Conferencia Inaugural Ensayos Clínicos en España: Aspectos científicos, bioéticos y jurídicos

### Conferenciante

*Sr. D. Javier Sánchez-Caro.  
Director de la Unidad de Bioética y Orientación Sanitaria.  
Consejería de Sanidad y Consumo.  
Comunidad de Madrid.*

11:30

## Pausa - café

12:00

## Mesa Redonda y charla coloquio Claves para la gestión de la investigación

### Ponentes

*Sra. Dña. Cristina Avendaño Solá.  
Miembro de la Red de Expertos de la Agencia Europea del  
Medicamento. Presidenta del CEIC del Hospital Puerta de Hierro.  
Comunidad de Madrid.*

*Sr. D. Emilio Vargas Castrillón  
Subdirector General de Medicamentos en Consumo Humano.  
Agencia Española del Medicamento.  
Ministerio de Sanidad y Consumo.*

*Ilmo. Sr. D. José M<sup>a</sup> Vergeles Blanca.  
Director General de Formación, Inspección y Calidad Sanitarias de la  
Consejería de Sanidad y Consumo.  
Junta de Extremadura.*

*Ilmo. Sr. D. Esteban de Manuel Keenoy.  
Director Gerente del Instituto Aragonés de Ciencias de la Salud.  
Gobierno de Aragón.*

*Dr. D. Jesús Martino Sánchez Martínez.  
Director Gerente.  
Complejo Hospitalario Universitario de Albacete.  
Castilla-La Mancha.*

### Moderador

*Dr. D. José Luís Conde Olasagasti.  
Presidente del Comité Científico Asesor de FISCAM.  
Castilla-La Mancha.*

14:00

## Pausa - almuerzo

15:30

## Mesa Redonda y charla coloquio ¿Cómo motivar la investigación?

### Ponentes

*Sra. Dña. Concepción Grau Olivé.  
Centro Coordinador de CEIC 's.  
Ministerio de Sanidad y Consumo*

*Sr. D. Ignacio Galicia de Pedro  
CEIC Regional.  
Comunidad de Madrid*

*Sr. D. Antonio Gómez Rodríguez.  
Presidente del CEIC del Complejo Hospitalario de Toledo.  
Castilla-La Mancha.*

*Sr. D. Guillermo Sellers  
Director Médico de Serono Iberia.*

*Sr. D. Cristóbal Martínez Delgado  
Farmacólogo clínico y Responsable de la Unidad de Investigación  
Hospital de Alarcos. Ciudad Real.*

### Moderador

*Ilmo. Sr. D. Rafael Peñalver Castellano.  
Secretario General del SESCAM, Servicio de Salud de Castilla-La  
Mancha.*

17:30

## Clausura

*Ilmo. Sr. D. Joaquín Chacón Fuertes.  
Director Gerente del SESCAM, Servicio de Salud de Castilla-La  
Mancha.*