



Regic

*Red de Entidades Gestoras de
Investigación Clínica, hospitalaria y
biosanitaria*

Memoria de actividad

2017

INDICE

1.	Quiénes somos	1
2.	Nuestros miembros	2
3.	Entidades colaboradoras	5
4.	Sponsors	5
5.	Participación en redes	6
6.	Personal investigador	11
7.	Proyectos	12
8.	Resultados	14
9.	Actividad 2017	16

1. Quiénes somos

REGIC es la Red de Entidades Gestoras de Investigación Clínica Hospitalaria y Biosanitaria que engloba a la mayoría de las entidades gestoras de I+D+i de ámbito sanitario de España.

Entre sus fines cabe destacar la creación de un entorno de colaboración entre las entidades asociadas para la promoción y el desarrollo de actividades de gestión, valorización y transferencia del conocimiento al sector productivo y el servir como foro para la coordinación, intercambio de información e integración de las políticas e intereses de las entidades asociadas, desarrollando estrategias comunes y buscando soluciones a los principales retos del sector clínico hospitalario y biosanitario con relación a la transferencia del conocimiento.

En su conjunto, como iremos mostrando en las próximas páginas de este documento, REGIC representa una gran parte de la investigación clínica del país y cuenta con representantes de prácticamente todas las Comunidades Autónomas.

Fines Fundacionales:

- Configurar un entorno de colaboración entre las entidades asociadas que favorezca la **promoción y el desarrollo de actividades de gestión y transferencia del conocimiento** al sector productivo.
- Servir como **foro de coordinación e integración** de las políticas e intereses de las entidades asociadas permitiendo determinar las soluciones idóneas para los principales retos del sector clínico hospitalario y biosanitario.
- Representar ante organismos públicos y privados a las entidades asociadas con el fin de **defender intereses comunes** acordados.
- Promover la **difusión de la contribución** realizada por las entidades del sector clínico hospitalario y biosanitario al progreso económico y social del país.

2. Nuestros miembros

REGIC está constituida por 30 miembros asociados entre los cuales **18** son **IIS acreditados por el ISCIII**, representando un 62% de la totalidad de IIS acreditados hasta la fecha.

			
<p>Asociación Instituto Biodonostia</p>	<p>Asociación Instituto de Investigación Sanitaria BioCruces</p>	<p>Fundació Clínic per a la Recerca Biomèdica</p>	<p>Fundació Institut de Recerca de l'Hospital de la Santa Creu i Sant Pau</p>
			
<p>Fundació Parc Taulí</p>	<p>Fundació Privada Hospital Asil de Granollers</p>	<p>Fundación Biomédica Galicia Sur</p>	<p>Fundación Burgos por la Investigación de la Salud</p>
			
<p>Fundación Instituto de Investigación Sanitaria de Santiago de Compostela (FIDIS)</p>	<p>Fundación Miguel Servet NAVARRABIOMED</p>	<p>Fundación para el Fomento de la Investigación Sanitaria y Biomédica de la Comunitat Valenciana</p>	<p>Fundación para la Formación e Investigación de los Profesionales de la Salud de Extremadura (FUNDESALUD)</p>

			
Fundación para la Investigación Biomédica de Córdoba (FIBICO-IMIBIC) (*)	Fundación para la Investigación Biomédica del Hospital 12 de Octubre (*)	Fundación para la Investigación Biomédica del Hospital Clínico San Carlos	Fundación para la Investigación y la Innovación Biosanitaria del Principado de Asturias
			
Fundación Profesor Novoa Santos	Fundación Pública Andaluza para la Gestión de la Investigación en Salud de Sevilla	Fundación Pública Andaluza para la Investigación de Málaga en Biomedicina y Salud (FIMABIS-IBIMA) (*)	Fundación Pública Andaluza Progreso y Salud
			
Fundación Vasca de Innovación e Investigación Sanitarias (BIOEF)	Institut d'Investigació Biomèdica de Bellvitge	Institut d'Investigació Sanitària Illes Balears (IdISBa) (*)	Institut de Recerca Biomèdica de Lleida Fundació Dr. Pifarré
			
Institut de Recerca Hospital Universitari Vall d'Hebrón	Instituto Aragonés de Ciencias de la Salud	Instituto de Investigación Sanitaria Aragón	Instituto de Investigación Sanitaria Hospital La Fe
			
Instituto de Investigación Sanitaria INCLIVA	Instituto de Investigación Sanitaria Marqués de Valdecilla		

(*) Incorporación, como asociados REGIC, en 2018.

3. Entidades colaboradoras

La investigación precisa de muchos agentes implicados, y es voluntad de REGIC, acercarlos a través de otras modalidades relacionales.

Con las plataformas y organismos públicos, tiene acuerdos de colaboración firmados, y para el resto de agentes, presenta una política de esponsorización que permita canalizar su relación con REGIC y todos sus asociados.

		
Federación española de empresas de Tecnología Sanitaria	Plataforma ITEMAS	Farmaindustria
		
ISCIII	Innovation PRACTITIONERS	Subdirección Gral. De Transferencia de Tecnología del Ministerio de Ciencia, Innovación y Universidades

4. Sponsors Científico-Tecnológicos

	
ASCENDO Consulting	Semicrol

5. Participación en redes



Los miembros de REGIC participan en **67 redes nacionales** y **51 redes internacionales.**

Redes Nacionales

- **21 RETICS financiadas por el ISCIII**
 - *INVICTUS PLUS*: Enfermedades Vasculares Cerebrales
 - *OFTARED*: Patología Ocular del Envejecimiento, Calidad de Vida
 - *RECAVA*: Enfermedades Cardiovasculares
 - *RECLIP*: Ensayos Clínicos Pediátricos
 - *REDIAPP*: Actividades Preventivas en Atención Primaria
 - *REDINREN*: Enfermedades Renales
 - *REDINSCOR*: Investigación Clínica y Básica en Insuficiencia Cardíaca
 - *REDISSEC*: Servicios de Salud Orientados a Enfermedades Crónicas
 - *REDSAMID*: Salud Materno-Infantil y del Desarrollo
 - *REEM*: Esclerosis Múltiple
 - *REIPI*: Patologías Infecciosas
 - *RENEVAS*: Red Neurovascular
 - *RETICEF*: Envejecimiento y Fragilidad
 - *RIC*: Enfermedades Cardiovasculares
 - *RICET*: Enfermedades Tropicales
 - *RIER*: Inflamación y Enfermedades Reumáticas
 - *RIRAAF*: Reacciones Adversas a Alérgenos y Fármacos
 - *RIS*: Red de Sida
 - *RTA*: Trastornos Adictivos
 - *RTICC*: Red de Cáncer
 - *TERCEL*: Terapia Celular
- **12 Áreas Temáticas de CIBER**
 - *CIBERBBN*: Bioingeniería, Biomateriales y Nanomedicina
 - *CIBERCV*: Enfermedades Cardiovasculares
 - *CIBERDEM*: Enfermedades Metabólicas
 - *CIBEREHD*: Enfermedades Hepatodigestivas
 - *CIBERER*: Enfermedades Raras
 - *CIBERES*: Enfermedades Respiratorias
 - *CIBERESP*: Epidemiología y Salud Pública
 - *CIBERFES*: Fragilidad y Envejecimiento Saludable
 - *CIBERned*: Enfermedades Neurodegenerativas

-
- *CIBEROBN*: Fisiopatología de la Obesidad y Nutrición
 - *CIBERONC*: Oncología
 - *CIBERSAM*: Salud Mental

 - **8 Plataformas:**
 - *FOOD FOR LIFE*
 - *ITEMAS*: Plataforma de Innovación en Tecnologías Médicas y Sanitarias
 - *NANOMED*: Plataforma Española de Nanomedicina
 - Plataforma de *BIOBANCOS*
 - *PINNSA*: Plataforma de Innovación Sanitaria
 - *PRB2*: Plataforma de Recursos Biomoleculares y Bioinformáticos
 - *PROTEORED*: Plataforma de Proteómica
 - *SCREN*: Plataforma de Unidades de Investigación Clínica y Ensayos Clínicos

 - **7 Clústers**
 - *AraHealth*: Clúster de Salud de Aragón
 - *BIOGA*: Clúster de Empresas de Biotecnología de Galicia
 - *BIOVAL*: Clúster Bio de la Comunidad de Valencia
 - Clúster Alimentario de Galicia
 - Clúster de Saude de Galicia
 - Clúster de la Salud de Extremadura
 - Clúster de Tecnologías Médicas de ACCIO

 - **2 Asociaciones**
 - *ASEBIO*: Asociación Española de Bioempresas
 - *ANCEI*: Asociación Nacional de Comités de Ética

 - **Otras Redes**
 - *ARADYAL*: Asma, reacciones adversas y alérgicas
 - *BANCO DE PATENTES de la Generalitat Valenciana*
 - *BIOSTATNET*: Red Nacional de Bioestadística
 - *CCNIEC*: Centro Catalán de la Nutrición del Instituto de Estudios Catalán
 - *EXERNET*: Red española de Investigación en Ejercicio Físico y Salud en Poblaciones Especiales
 - *LODISCO*: Red en Lógica Difusa y Soft Computing
 - *NANOVAR*: Red temática en variabilidad en nanoelectrónica
 - *RED EACA*: Red Temática de Cálculo Simbólico, Álgebra Computacional y Aplicaciones
 - *RED NACIONAL DE PRIONES*
 - *REDBIOCOM*: Red Temática de Computación Biomolecular y Celular
 - *RED TRANSFER*
 - *REIDE*: Red Española de Investigadores en Dolencias de la Espalda
 - *XBTC*: Xarxa Banc de Tumors de Catalunya
 - *XISCAT*: Red de Investigación Sanitaria de Cataluña
-

Un 83% de los miembros forman parte de la Plataforma ITEMAS, Plataforma orientada a la Innovación en Tecnologías Médicas y Sanitarias.



Un 60% de los miembros forman parte de la Plataforma Red Nacional de Biobancos.

Un 66% de los miembros forman parte de la Plataforma SCReN Plataforma de Unidades de investigación y Ensayos Clínicos.

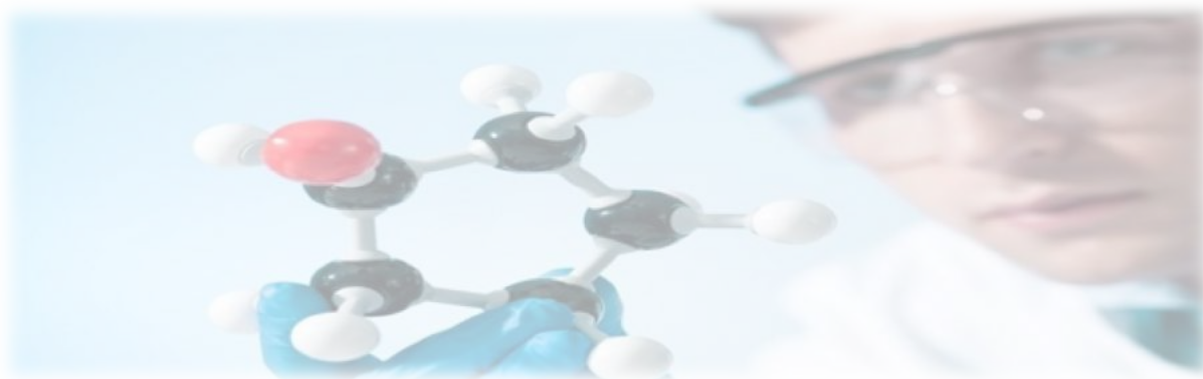


Redes Internacionales

- *ASTP PROTON*
- *BDVA*: Big Data Value Association
- *BBMRI-ERIC*: European research infrastructure for biobanking and biomolecular resources
- *C3*- Centre For Connected Care
- *CHRODIS*: Implementing good practices for chronic diseases
- *COST ACTION BM1202*: European Network on Microvesicles and Exosomes in Health and Disease (ME-HAD)
- *COST ACTION BM1209*: Regenerative Sphincter Therapy (REST)
- *COST ACTION BM1304*: MR Imaging and spectroscopy techniques in neuromuscular disease: collaboration on outcome measures and pattern recognition for diagnostics and therapy development
- *COST ACTION BM1305*: Action to Focus and Accelerate Cell-Based Tolerance-inducing Therapies (A FACTT)
- *COST ACTION BM1402*: Development of a European Network for preclinical testing of interventions in mouse models of age and age-related diseases (MouseAGE).
- *COST ACTION CA15111*: European Network on Myalgic Encephalomyelitis / Chronic Fatigue Syndrome (EUROMENE)
- *COST ACTION CA15129*: Diagnosis, Monitoring and Prevention of Exposure-Related Noncommunicable Diseases (DiMoPEX)
- *COST ACTION CA15135*: Multi-target paradigm for innovative ligand identification in the drug discovery process (Mu TaLig)
- *COST ACTION CA15204*: European platform for outcomes research into perioperative interventions during surgery for cancer (EURO-PERISCOPE:)
- *COST ACTION CA15208*: Rationing-Missed Nursing Care: An international and multidimensional problem
- *COST ACTION CA15214*: An integrative action for multidisciplinary studies on cellular structural networks (EUROCELLNET)
- *COST ACTION CA15222*: European Network for cost containment and improved quality of health care
- *COST ACTION CA16102*: European Network on Individualized Psychotherapy Treatment of Young People with Mental Disorders.
- *COST ACTION CA16103*: Magnetic Resonance Imaging Biomarkers for Chronic Kidney Disease (PARENCHIMA)
- *COST ACTION CA16112*: Personalized Nutrition in aging society: redox control of major age-related diseases
- *COST ACTION CA16113*: CliniMARK 'good biomarker practice' to increase the number of clinically validated biomarkers
- *COST ACTION CA16115*: A European Network for Connective Tissue Calcifying Diseases (EuroSoftCalcNet)
- *COST ACTION CA16116*: Wearable Robots for Augmentation, Assistance or Substitution of Human Motor Functions
- *COST ACTION CA16118*: European Network on Brain Malformations

-
- *COST ACTION CA16119*: In vitro 3D total cell guidance and fitness
 - *COST ACTION CA16120*. European Epitranscriptomics Network (EPITRAN)
 - *COST ACTION CA16122*: Biomaterials and advanced physical techniques for regenerative cardiology and neurology (BIONECA)
 - *COST ACTION CA16125*: European network for translational research in children's and adult interstitial lung disease (ENTER-CHILD)
 - *COST ACTION CA16207*: European network for problematic usage of the internet.
 - *COST ACTION CA16210*: Maximizing impact of research in neuro developmental disorders
 - *COST ACTION CA16216*: Coordination and harmonization of European occupational cohorts (OMEGA-NET)
 - *COST ACTION CA16234*: European cleft and craniofacial initiative for equality in care (EURO-CLEFT)
 - *COST ACTION CA17103*: Delivery of RNA therapy (DARTER)
 - *COST ACTION CMI406*. Epigenetic Chemical Biology (EPICHEM)
 - *COST ACTION FA1403*: Interindividual variation in response to consumption of plant food bioactives and determinants involved (POSITIVE)
 - *COST ACTION IS1209*: Prostitution Policies: Understanding Scales and Cultures of Governance (ProsPol)
 - *COST ACTION IS1405*: Building Intrapartum Research Through Health - an interdisciplinary whole system approach to understanding and contextualising physiological labour and birth (BIRTH)
 - *COST ACTION TD1402*. Multifunctional Nanoparticles for Magnetic Hyperthermia and Indirect Radiation Therapy (RADIOMAG)
 - *CORAL*: Community of Regions for Assisted Living
 - *EATRIS*: European Infrastructure for Translational Medicine
 - *ECRIN*: European Clinical Research Infrastructures Network
 - *EFGCP*: European Forum for Good Clinical Practice
 - *EIP-AHA*: European Innovation Partnership on Active and Healthy Ageing
 - *EIT Health Inno Life*
 - *ENSCCA*: European Network for the study of Cholangiocarcinoma
 - *EUnetHTA*: European Union Network on HTA
 - *EUROBIOIMAGING*: large-scale pan-European research infrastructure project on the European Strategy Forum on Research Infrastructures
 - *HBM4EU*: European Human Biomonitoring Initiative
 - *Plataforma Vision2020*
 - *REFBIO*: Red Transfronteriza de Investigación Biomédica de los pirineos - Programa POCTEFA-INTERREG.
 - *WIN*: Worldwide Innovative Network in personalized cancer medicine
-

6. Personal investigador



Las entidades miembros de REGIC aglutinan entre personal propio y personal adscrito más de **15.000 investigadores** que se ocupan de la gestión de la actividad investigadora en el entorno hospitalario de los investigadores activos.

Cabe destacar el aumento en el número de entidades con más de 500 investigadores, que actualmente representan un 50% sobre el total de entidades miembros de REGIC, frente al 45% y 30% de los años 2016 y 2015, respectivamente.

	Nº entidades
Entidades con menos de 100 investigadores	5
Entidades con 100 a 500 investigadores	6
Entidades con más de 500 investigadores	11

7. Proyectos

7.1 Proyectos de Investigación

Los miembros de REGIC han captado durante el período 2017
1.403 proyectos competitivos

Este total de proyectos corresponde en un 57% a proyectos nacionales, seguido de un 34% de proyectos regionales y un 9% de internacionales.

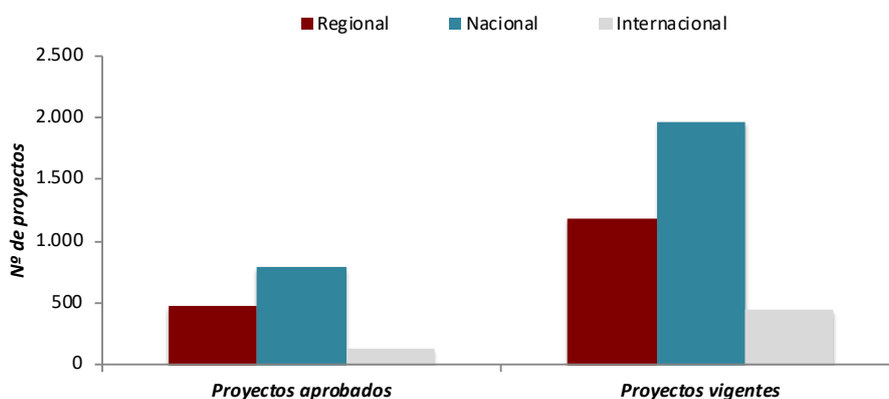


Figura 2: N° de proyectos captados por los miembros REGIC en 2017 y N° proyectos captados en años anteriores aún vigentes dependiendo de fuente de financiación.

	2017
<i>Financiación captada a nivel competitivo Regional</i>	40.540.341 €
<i>Financiación captada a nivel competitivo Nacional</i>	71.825.584 €
<i>Financiación captada a nivel competitivo Internacional</i>	30.666.001 €
TOTAL COMPETITIVA	143.031.926 €
<i>Financiación captada NO competitiva</i>	131.800.228 €
TOTAL NO COMPETITIVA	131.800.228 €
TOTAL	274.832.154 €

7.2 Estudios Clínicos

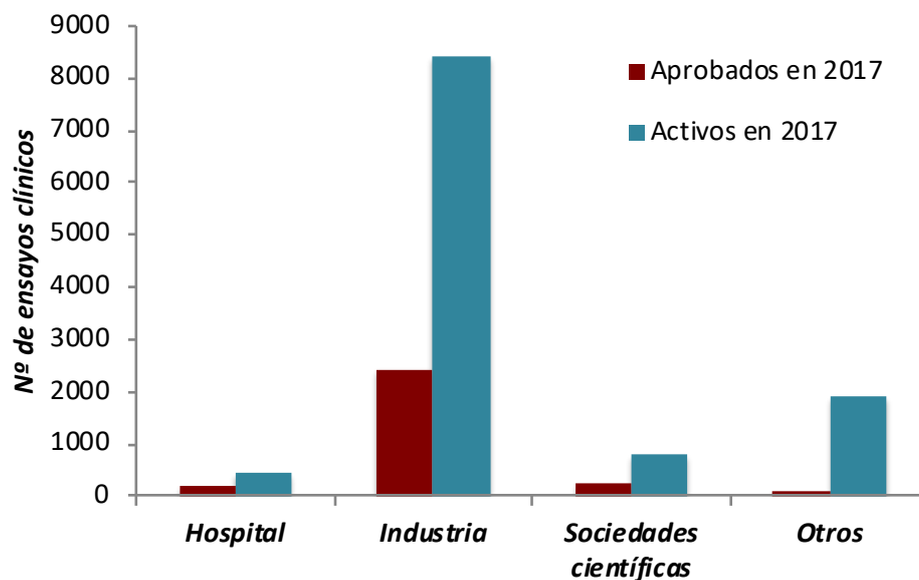


Figura 3: Número de Estudios Clínicos aprobados en 2017 y activos a 31 de diciembre de 2017 en función del promotor del estudio.

Siguiendo la tendencia de años anteriores, más de 80% del total de los Estudios Clínicos aprobados en 2017 han sido impulsados por la industria farmacéutica.

Si comparamos el número de Estudios Clínicos activos a lo largo de los últimos 5 años, éstos vienen incrementándose:

	2013	2014	2015	2016	2017
Nº Estudios Clínicos activos	5.490	7.689	8.204	8.694	11.491

8. Resultados

8.1 Publicaciones



	2017
Publicaciones	14.437*
Factor impacto	58.864*

* Datos provisionales

8.2 Transferencia tecnológica

En la siguiente tabla se presentan los datos sobre las acciones de protección de propiedad industrial e intelectual efectuadas por las entidades de REGIC en 2017 y su explotación industrial.

	2017
PROPIEDAD INDUSTRIAL	
Nº Patentes totales	339
<i>Licenciadas o comercializadas</i>	<i>87</i>
Nº Patentes solicitadas en 2017	163
Modelos de utilidad	22
<i>Licenciados o comercializados</i>	<i>1</i>
Modelos de utilidad solicitados en 2017	14

		2017
PROPIEDAD INTELECTUAL		
Resultados de PI que no sean software		42
<i>Licenciados</i>		8
<i>Implantados en el propio centro</i>		20
<i>Implantados en otros centros</i>		10
Resultados de PI que sean software		57
<i>Licenciados</i>		19
<i>Implantados en el propio centro</i>		30
<i>Implantados en otros centros</i>		6

Cabe destacar que actualmente existen **57 empresas** spin-off activas creadas por las entidades socias de REGIC, de las cuales 10 han sido fundadas en el año 2017.

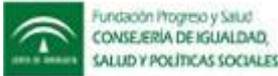
9. Actividad REGIC 2017

9.1 Difusión científica / Informes

1. Documentación Talleres Ensayos Clínicos REGIC

La celebración de los Talleres de Ensayos Clínicos REGIC, que se extendió desde noviembre de 2016, hasta el mes de marzo de 2017, generó [documentación](#) acerca de cada uno de ellos, según su temática.

Ante la aprobación del RD1090/2015, los miembros de REGIC trabajaron de cara a evaluar su impacto, adaptación y retos que se planteaban por delante y definieron talleres dedicados a profundizar en los temas más interesantes y demandados:

Taller	Título	Coordinador	
Taller 1	Pago a Pacientes	Ioana Riaño	
Taller 2	¿Cómo gestionar la documentación de los ensayos clínicos? ¿Cuánto tiempo y de qué manera? ¿Cuándo, cómo y cuánto debemos cobrar por el archivo?	Jordi Virgili	
Taller 3	Aspectos económicos y de gestión de los ensayos clínicos	Ferrán Capdevila	
Taller 4	Seguimiento de Ensayos Clínico	Xavier Cañas	
Taller 5	Promoción de la investigación independiente en los centros	Marta Reboredo	
Taller 6	¿Cómo medir la calidad de los EECC? Indicadores, auditorías, acreditaciones	Estíbaliz López	
Taller 7	Gestión de muestras biológicas en ensayos clínicos. Biobancos	Raquel Amigo y Serafin Rodríguez	

Una vez finalizado el Calendario de Talleres de Ensayos Clínicos REGIC, cada coordinador, elaboró un [Informe Final de su Taller](#).

Estos documentos son **entregables** que resumen el **contenido** de los Talleres, **cómo se desarrollaron**, las **dificultades que se encontraron**, cómo fue la **participación** en los mismos, las **aportaciones que se recibieron** y lo que **compartió cada entidad** (en ciertos temas eran importantes las aportaciones por diferentes Comunidades Autónomas, o por diferentes centros), si **se cubrieron las expectativas o no**, y el **feedback que se recibió**; siempre con el **Real Decreto como punto de partida**, ya que éste, fue el hecho que hizo nacer la iniciativa de los Talleres de Ensayos Clínicos REGIC.

Estos **Informes de Finales** de los Talleres de Ensayos Clínicos REGIC, fueron presentados en las Jornadas REGIC 2017, celebradas en Zaragoza, en el Centro de Investigación Biomédica de Aragón, el día 28 de septiembre de 2017, en la mesa redonda dedicada a las Conclusiones de Talleres de Ensayos Clínicos.

2. Documentación Grupos de Trabajo REGIC

Durante la 15ª Asamblea General REGIC, celebrada en Madrid el día 16 de mayo en la Escuela Nacional de Sanidad, entre las temáticas a abordar en el 2017, -una vez finalizados los Talleres de Ensayos Clínicos-, se establecieron ocho **Grupos de Trabajo** con el objeto de profundizar sobre los siguientes temas:

GT1*	Tarifas de Plataformas de IIS	Mari Luz del Valle	 <small>osasun ikerketa institutua instituto de investigación sanitaria</small>
GT2*	RRI – <i>Responsible Research and Innovation</i>	Diana Navarro	 <small>Fundació Hospital Asil de Granollers</small>
GT3*	Contratos del Sector Público	Arantza Abad María Bezunarte	 <small>osasun ikerketa institutua instituto de investigación sanitaria</small> 
GT4*	Openess	Montserrat Salas	
GT5	Ley de Mecenazgo	Alejandra Manau	
GT6	Intercambio de experiencias y buenas prácticas en H2020	Paula García	

GT7	Gestión de entidades de investigación sanitaria	Patricia Rey	
GT8	Recursos Humanos	José Miguel Guzmán	

**Grupos de Trabajo ya iniciados*

Desde junio de 2017, comenzaron a desarrollarse los Grupos de Trabajo, generando [documentación](#) acerca de cada uno de ellos, según su temática.

Al finalizar, cada coordinador, elaborará un informe con las principales conclusiones.

9.2 Jornadas y eventos

1. 15ª Asamblea General REGIC

Fecha: 16 mayo 2017

El día 16 de mayo, tuvo lugar la **15ª Asamblea General REGIC** en la Escuela Nacional de Sanidad, dentro del Campus de Chamartín del Instituto de Sanidad Carlos III (ISCIII).

El encuentro fue inaugurado por la presidenta de REGIC, Dña. Arantza Abad, a quién siguió la presentación de Dña. Bruna Vives, gerente del Centro de Regulación Genómica (CRG): “Evaluación externa de unidades de apoyo a la investigación en centros de investigación” y, seguidamente, la presentación realizada por Dña. Ana Alonso, responsable de Verificación y Control de Proyectos y D. Jaime García-Rosado, director de Consultoría Nacional de ARCA Consortium: “Buenas Prácticas en la Gestión de la Investigación Biomédica”.

La reunión posterior, dio comienzo con la presentación del Dr. D. Alfonso Beltrán, subdirector general de Programas Internacionales de Investigación y Relaciones Institucionales del Instituto de Salud Carlos III: “Iniciativas del ISCIII en el ámbito de la innovación en Salud”.

Acto seguido, se trataron las temáticas específicas de la Red, exponiéndose entre otros, el estado de la actividad desarrollada por REGIC tras la última Asamblea de septiembre de 2016, celebrada en San Sebastián, la actualización del Plan Estratégico, el cierre de cuentas de 2016 y la previsión de las de 2017, el alta de nuevos socios, los nuevos Grupos de Trabajo 2017, y se finalizó, con un debate abierto.

Entre las temáticas a abordar en el 2017, una vez finalizados los Talleres de Ensayos Clínicos, se establecieron ocho Grupos de Trabajo con el objeto de profundizar sobre los siguientes temas:

- Tarifas de Plataformas de IIS
- RRI: *Responsible Research and Innovation*
- Contratos del Sector Público

- *Openess*
- Ley de Mecenazgo y relación con código de BBPPs en Industria Farmacéutica
- Intercambio de experiencias y buenas prácticas en H2020
- Gestión de entidades de Investigación Sanitaria
- Recursos Humanos

2. Jornadas REGIC Zaragoza 2017 y 16ª Asamblea General REGIC

Fechas: 28 y 29 septiembre 2017

Durante dos días, el Instituto Aragonés de Ciencias de la Salud (IACS), acogió el encuentro anual de la Red de Entidades Gestoras de Investigación Clínica Hospitalaria y Biosanitaria, (REGIC), que reunió a directores y responsables de fundaciones e institutos de investigación sanitaria de toda España, para debatir sobre los retos que plantea este sector.



El encuentro fue inaugurado por Dña. Arantza Abad, presidenta de REGIC y Gerente y Responsable de la Unidad de Apoyo a la Innovación del IIS Biodonostia a quién le acompañaron Dña. Sandra García Armesto, Directora General del IACS, y Dña. María Bezunartea, Directora del Área de Gestión del IACS.

El evento se estructuró en dos jornadas con mesas redondas que abordaron, el primer día, temas relacionados con las "*Conclusiones de los Talleres de Ensayos Clínicos*" que se celebraron durante el 2016 e inicios del pasado 2017, y la "*Compra pública estratégica en entidades de investigación biomédica*".



Por otro lado, el segundo día, las mesas redondas versaron sobre las temáticas de "*La colaboración público-privada en la investigación en Salud. Retos y buenas prácticas*" y "*El modelo de negocio de las Apps de Salud*".

Adicionalmente, los *Sponsors de REGIC*, *Ascendo Consulting* y *SEMICROL*, tuvieron un espacio para realizar su presentación.

En el marco de las Jornadas anuales, se celebró la *16ª Asamblea Anual de la Asociación*, en la que se presentó el trabajo realizado durante la anualidad.

9.3 Participación en consultas

1. Colaboración continuada de REGIC con Farmaindustria y la AEMPS

- *Solicitud de valoración del Documento de Información para las entidades gestoras de la investigación y REGIC – Check-list*

*Fechas: 16 enero, 7 febrero, 14 septiembre,
25 septiembre, 27 octubre 2017*

Continuando en el marco del contexto del trabajo que REGIC ha estado llevando a cabo con **Farmaindustria**, en cuanto a la puesta en marcha del Real Decreto 1090/2015, de 4 de diciembre, por el que se regulan los Ensayos Clínicos con medicamentos, y a raíz de la participación de Dña. Amelia Martín en la 13ª Asamblea General REGIC del 3 de marzo de 2016, se presentó la propuesta de un documento en el que se estuvo trabajando en el seno de REGIC para dar solución a una necesidad no cubierta.

Dicho documento, trata de recoger la **información mínima necesaria que garantice el seguimiento de los Ensayos Clínicos (Check-list)**, por parte de las entidades gestoras de la investigación. Esa información se consigue, individualmente, desde cada entidad con los promotores, pero esto hace el proceso más complejo, y no es ese el objetivo, sino la simplicidad, y es lo que se ha estado poniendo encima de la mesa.

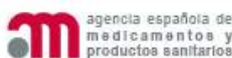
Este punto, también fue tratado y comentado con la **AEMPS**, que se mostró dispuesta a colaborar, surgieron modificaciones al documento y se planteó la posible adecuación de **REec**, como herramienta de información.

Farmaindustria es parte esencial de este proceso, y obtener, por parte de los promotores, el *feed-back* a este asunto para avanzar de manera coordinada, pero observan que no deja de ser una carga que recae, una vez más en ellos, para dar cumplimiento a esta necesidad, estableciendo una nueva obligación.

El objetivo desde REGIC, no es otro sino estandarizar el envío de información que se considera esencial disponer, para hacer la gestión de los Ensayos Clínicos en los centros y tratarla del modo más sencillo posible, así como homogéneo.

REGIC sostiene que, si los campos de información contenidos en el documento se pudieran implantar de manera homogénea y extensa, trabajándolo tanto con las entidades asociadas a REGIC, como con **Farmaindustria**, las **CCAA** y la **AEMPS**, podría ser una buena solución.

Los siguientes pasos que se acordaron con la **AEMPS**, fueron seguir tratando este tema en 2018, conjuntamente con **Farmaindustria**, trasladarlo a las **Comunidades Autónomas**, ser partícipes de este cauce de información, consensuarlo y encontrar la herramienta que lo pueda hacer posible, -siempre con **AEMPS** como catalizador-.



- *Foro de Gerentes que intentó promover la AEMPS y recogida de datos de contacto de Gerentes y Directores Científicos para Farmaindustria por REGIC*

Fecha: 29-31 marzo 2017

En teleconferencia mantenida entre la AEMPS y REGIC el día 7 de febrero de 2017, se habló de la reunión que se celebraría el 28 de febrero siguiente, entre las CCAA y AEMPS, de cara a que los centros incluyan, en su página web, información referente al contacto para gestionar el contrato y requisitos para solicitar el documento de idoneidad de las instalaciones.

A colación de este tema, surgió la importancia de **intentar llegar a los gerentes** dentro de un foro en el que se comprenda la importancia que tienen como gestores de lo que ocurre en cada entidad, en la actividad de gestión de ensayos clínicos.

AEMPS tenía conocimiento acerca de Farmaindustria a este respecto y manifestó su disponibilidad para sumarse a esta iniciativa.

REGIC expuso a AEMPS la tarea que se estaba realizando, de **recogida de datos de contacto de gerentes y directores científicos de las diferentes entidades** y consultó si pudiese ser de utilidad.

AEMPS veía necesario, el encuentro en un foro, en el que hubiese una representación de estas personas y en el que poder dedicar una sesión para hablar de la situación de los Ensayos Clínicos con medicamentos, las diferencias entre CEIm y entidad gestora, etc. y obtener el *feedback* de los mismos.

Así, REGIC, se comprometió a valorar este tema internamente y ver si se podía facilitar la creación de dicho foro.

Se valoró en la Junta REGIC intentar de ayudar a la AEMPS en organizar una reunión con todos los gerentes de hospitales y valorar la posibilidad de que esta reunión pudiera formar parte del XX Congreso Nacional de Hospitales y Gestión Sanitaria, que se celebraría en Sevilla del 29 al 31 marzo de 2017. Se realizaron varias acciones, pero, finalmente, se dio por cerrado este tema. La situación fue la siguiente:

- Tanto desde la Presidencia, como por parte de D. José Miguel Guzmán, como por parte de Administración REGIC, se contactó con diversas personas involucradas en la organización de este Congreso, y la respuesta que tuvimos, en todos los casos, fue que el programa, en estas fechas, ya estaba cerrado.

- Sí se había conseguido que en el Congreso se ofrecieran a dar a conocer esta “futura reunión entre gerentes que quería organizar AEMPS”.

- Finalmente, se habló con la AEMPS, y nos informaron que, debido a lo difícil que es reunir a todos los gerentes de los hospitales por un tema de Ensayos Clínicos, con Farmaindustria, decidieron, en lugar de organizar una única reunión, hacer pequeñas reuniones por comunidades autónomas.

Si bien era una iniciativa interesante de colaboración entre REGIC y AEMPS el poder organizar esta única reunión con todos los gerentes, la AEMPS, al ver la dificultad de tener asistencia suficiente prefirió optar por realizar más reuniones ya que al ser en las distintas comunidades sería más fácil conseguir la asistencia de los gerentes.

- *Proyecto BEST de Excelencia en Investigación Clínica*

Fechas: 27 abril 2017

BEST es un proyecto estratégico, impulsado por la industria farmacéutica, que pretende integrar a todos los agentes implicados, tanto públicos como privados, para crear una plataforma de excelencia en investigación clínica de medicamentos en España.

Su objetivo, es fomentar la inversión en I+D a través de objetivar y monitorizar la situación de los procesos de Investigación Clínica en España; identificar las diferentes prácticas y tomar medidas consecuentes, que permitan mejorar su eficiencia y competitividad en el terreno.

REGIC fue mencionada por Dña. Amelia Martín Uranga, Responsable de la Plataforma Tecnológica Española de Medicamentos Innovadores, Farmaindustria, en su presentación “Investigación Clínica en Centros Privados, datos del Proyecto BEST a 31 de diciembre de 2016”, en la Jornada IDIS. Innovación en Centros Privados: Caminando hacia 2018, celebrada en Madrid, en el Hospital Universitario Fundación Jiménez Díaz, el 27 de abril de 2017.



Proyecto BEST: actuaciones 2017

- ✓ **Implementación del RD de Ensayos Clínicos.** Colaboración con todos los agentes (AEMPS, Comités, CCAA, Centros, REGIC, IDIS, asociaciones de pacientes)
- ✓ **Desayunos de Trabajo con SEDISA, gerentes y directivos sanitarios:** importancia de la IC en los Centros
- ✓ **Convenio firmado con la SEFC, para trabajar en la comunicación Investigador-Paciente tras la realización del EC**
- ✓ **Talleres por áreas terapéuticas** para informar y formar a asociaciones de **pacientes** en I+D de nuevos medicamentos.
- ✓ Talleres con **alumnos de secundaria** sobre I+D del medicamento.
- ✓ **Actualización del Código Tipo de FI** sobre protección de datos personales en el ámbito de la investigación clínica y FV (nueva regulación)

Jornada IDIS
Madrid, 27 de abril de 2017

MEDICAMENTOS INNOVADORES
Plataforma Tecnológica Española

© farmaindustria 16

Fecha: 24 octubre 2017

De la misma forma, REGIC, tomó parte en la presentación “Apuesta de España por la Excelencia en Ensayos Clínicos” de D. Emili Esteve, Director del Departamento Técnico de Farmaindustria, durante el XVI Seminario de la Industria Farmacéutica & Medios de Comunicación, que tuvo lugar en Sigüenza, el 24 de octubre de 2017.

La importancia de la IC.

En definitiva, HOY el proyecto BEST

- **Plataforma público-privada en investigación clínica**, consolidada, liderada por FI que objetiva y monitoriza los procesos de una importante muestra de ensayos clínicos realizados en España.
- **La Base de Datos contiene información sobre tiempos de tramitación y reclutamiento por tipología de ensayo** (fase, área terapéutica, etc.) de una importante muestra de los ensayos realizados en España desde 2004, con actualización semestral.
- **BEST permite identificar diferentes prácticas, obstáculos, contribuye a adoptar soluciones y mantener una interlocución con todos los stakeholders concernidos:** AEMPS, CEICs, CCAA, IDIS, REGIC gerentes hospitalares, investigadores, pacientes.

2. Propuestas de REGIC al ISCIII para las Jornadas de El Escorial

Fecha: finales enero 2017

A raíz de las reuniones mantenidas por REGIC, con las Instituciones Colaboradoras, los días 16 y 17 de enero de 2017, el primer día de ellos, el encuentro fue con Dña. Rosa Cepeda, Directora de Relaciones Institucionales y Dña. Margarita Blázquez, Subdirectora General de redes y Centros de Investigación Cooperativa del ISCIII.

Entre otros puntos importantes, se acordó que REGIC propondría **temas de interés para las Jornadas de El Escorial**, -que estaban planeadas para finales de julio de 2017-, en los que no se hubiese profundizado con anterioridad.

La propuesta se presentaría antes de fin de mes.

El documento, elaborado por Dña. Arantza Abad y Dña. Glòria Palomar, con el soporte de Ascendo Consulting, se circuló entre los miembros REGIC, que dieron su aprobación al mismo: “**Análisis del Impacto de la I+D+i en Entidades Gestoras del ámbito sanitario**”.

La propuesta exponía una formación en la que se pudiesen contrastar diversas visiones, formación técnica en la materia y análisis de casos de aplicación en centros. El formato de la misma, comprendía conferencias magistrales, mesas redondas y talleres.

3. Propuesta de REGIC al ISCIII de programa formativo con la ENS

Fecha: febrero 2017

Durante la reunión arriba mencionada en el punto 2, desde el ISCIII, se explicó que la Escuela Nacional de Sanidad (ENS) y la Universidad Nacional de Educación a Distancia (UNED), colaboran a través del Instituto Mixto de Investigación (IMIENS), en formación, investigación y asesoría.

La ENS, también colabora con la Universidad de Alcalá, lo que posibilita que puedan realizarse cursos de manera *online*, ampliando la posibilidad de interés de participantes en caso de poder diseñar un programa formativo de interés.

El ISCIII estuvo abierto a que REGIC pudiese trabajar con la ENS en la elaboración de un programa formativo de interés para sus asociados.

Desde REGIC se propuso elaborar un programa de formación, amplio y académico, que fuera accesible pudiendo tener una parte troncal y módulos, que pudieran escogerse según necesidad.

La propuesta del programa “[Curso de Dirección y Gestión de Fundaciones de Investigación Biomédica](#)” se haría llegar al ISCIII como descripción general del programa, para que éste, lo comentase con la ENS y se pudiese valorar su interés.

En teleconferencia celebrada con Dña. Pilar Aparicio, Directora de la ENS, ésta se mostró abierta a colaborar con REGIC, el programa propuesto les pareció de interés y las modalidades de colaboración que nos podían ofrecer eran diferentes, dependiendo del grado en que nos quisiésemos involucrar.

En la Asamblea del 16 de mayo se planteó, con los asociados, este programa formativo y no se obtuvieron respuestas a favor ya que los asociados consideraron que se trata de un trabajo que REGIC no tenía capacidad de poder asumir. Siendo una entidad que se sustenta con la buena voluntad de las personas que dedican parte de su tiempo a tirar adelante REGIC se vio que no se tendría tiempo adicional a los trabajos diarios para poder implicarse en esto.

4. Escrito de REGIC al ISCIII acerca de cambios en la aplicación y criterios de presentación de la cuenta justificativa

Fecha: 17 abril 2017

D. José Miguel Guzmán de Damas, Gerente del IMIBIC, planteó a Dña. Arantza Abad Alba, el poder hacer, desde REGIC, un [documento con propuestas, a la Unidad de Seguimiento del ISCIII, respecto a la nueva medida que se quería adoptar para las](#)

justificaciones de proyectos, en las que se solicitaba que se incorporase a la aplicación de justificación, tanto el justificante de gasto, como de pago.

Este planteamiento surgió, porque desde la Red de Fundaciones Gestoras de la Investigación del SSPA (RFGI-SSPA), en colaboración con los técnicos de referencia de cada Fundación de gestión de proyectos y justificaciones, se había elaborado un documento de posicionamiento, porque habían realizado un análisis y detectado que ese hecho iba a suponer una mayor carga administrativa e iba a exigir una mayor planificación para poder cumplir, en plazo y forma, los hitos de justificación fijados.

El borrador de ese documento se circuló entre los gestores de proyectos de las entidades que conforman REGIC y, tras ser consultados, para aportar más ideas al ISCIII, con el fin de que esa medida a implantar pudiese ser de menor complejidad y trabajo para los gestores, en base a los comentarios recibidos, y tomando como base dicho documento proporcionado por Fundación Pública Andaluza Progreso y Salud, se preparó un escrito para enviar al ISCIII, a la Subdirección General de Evaluación y Fomento de la Investigación, desde REGIC, firmado por Dña. Arantza Abad Alba, en nombre de todos los asociados.

Hasta la fecha no se ha obtenido respuesta formal del ISCIII al escrito enviado. Por otro lado, la información de la que se dispone, a través de los asociados, es que el grupo de trabajo piloto que se había creado desde el ISCIII para probar la nueva aplicación está detenido sin actividad. Sin embargo, la aplicación actual para presentar la cuenta justificativa con los nuevos requerimientos del ISCIII sigue activa, generando una carga de trabajo excesiva para las entidades beneficiarias de las ayudas concedidas por el ISCIII.

5. Escrito de REGIC al MSSSI acerca de la preocupación de las entidades sanitarias sobre el Borrador del Plan Estatal de I+D+i

Fecha: 26 julio 2017

Tras consultar con los asociados, la propuesta escrita preparada por Dña. Itziar Ochotorena, Directora Gerente de FIMABIS, revisarla y obtener el acuerdo de todos, REGIC envió el escrito final al [Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad \(MSSSI\)](#), a la atención de D. José Javier Castrodeza Sanz, Secretario General de Sanidad y Consumo.

En la pág. 50 del borrador del Plan Estatal de I+D+i que se publicó en el MEIC, rezaba: *“La gestión de la Acción Estratégica en Salud corresponderá a la Agencia Estatal de Investigación mediante convenio suscrito con el Instituto de Salud Carlos III”*.

Esta forma de expresarlo, ya en el pasado, generó grandes dudas que hicieron que los directores de los institutos enviaran una carta al respecto, a la Secretaria de Estado de I+D+i, Dña. Carmen Vela Olmo; aunque parece que no surtió efecto.

En esta ocasión, el grupo de expertos que participaron en el desarrollo del Plan, volvieron a realizar las alegaciones pertinentes en el proceso de alegaciones del Borrador.

Como gestores de institutos o entidades de gestión biosanitarias, se procedió a hacer llegar nuestra preocupación común a todos los asociados que engloban REGIC y, seguramente, más entidades que no conforman la red, con objeto de asegurar la correcta dirección de los fondos de la AES hacia el SNS y solicitando la siguiente modificación:

“Solicitamos al Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad que medie para que se reformule en el Plan Estatal de I+D+i, en cuanto a la redacción del punto 6.4.2 - Ayudas del Programa Estatal de I+D+i orientada a los retos de la Sociedad 2017-2020, apartado Acciones Complementarias, Sub-apartado Acción Estratégica en Salud, de manera que donde dice actualmente ‘La gestión de la Acción Estratégica en Salud corresponderá a la Agencia Estatal de Investigación mediante convenio suscrito con el Instituto de Salud Carlos III’ diga ‘La Acción Estratégica en Salud será gestionada por el Instituto de Salud Carlos III por delegación de la Agencia’”.

REGIC recibió acuse de recibo positivo por parte de D. José Javier Castrodeza Sanz el día 29 de agosto de 2017.

6. Propuesta de colaboración al ISCIII con objeto de intercambiar gestores del área de justificación de ayudas

Fecha: 23 agosto 2017

Dña. Itziar Ochotorena, Directora Gerente de FIMABIS, realizó otra propuesta sobre la que los asociados emitieron sus aportaciones y opiniones positivas.

Y es que, pese a los años que se lleva gestionando la investigación biomédica por el ISCIII y por las Fundaciones de Investigación Biomédica (FIB), debido a los cambios normativos, cada vez resulta más compleja una gestión adecuada y eficaz de las ayudas que convoca el primero.

Con objeto de mejorar el conocimiento de la gestión en las distintas estructuras (ISCIII y las FIB), se propuso realizar un acuerdo de colaboración con el ISCIII (Área de Justificación de Ayudas), con la finalidad de que, gestores de ambas estructuras, pudiesen realizar estancias flexibles de diferente duración, según perfiles, en las instalaciones de la otra entidad, para:

- Conocer toda la gestión completa de las ayudas y sus pormenores en la otra entidad.
- Que los gestores del ISCIII tengan contacto directo con los investigadores y gestión diaria de un proyecto.
- Que los gestores de las FIB tengan contacto directo con la intervención o normativas estructurales.
- Mejorar la comunicación entre entidades del mismo sector.

Esta propuesta de colaboración que se estaba planteando con el ISCIII, sobre el intercambio de personal de justificación, lamentablemente, se dejó en *stand-by* debido a que no se estaba viviendo una buena situación en el ISCIII, por una merma importante de personal. Esto complicaría atender a las personas de nuestras entidades que llegasen a

hacer la estancia, de la misma forma que sería difícil, para ellos, el irse a hacer estancias a algunos institutos, como era la intención.

9.4 Representación REGIC en Plataforma ITEMAS

1. REGIC participa en el Grupo de Trabajo de Formación de ITEMAS

Fechas: Desde julio 2017

Durante 2017, desde REGIC, se estuvo valorando el poder llevar adelante un programa formativo en colaboración con la [Escuela Nacional de Sanidad \(ENS\)](#), dirigido a la Dirección y Gestión de Entidades Gestoras de Investigación Biomédica.

Sin embargo, tras ponerlo a debate en la Asamblea del 16 de mayo de 2017, se consideró que, un programa de esta envergadura, requería un esfuerzo por parte de los asociados, difícil de asumir actualmente y, por ello, esta idea se abandonó temporalmente.

A raíz de nuestros contactos con la ENS y de un acercamiento con la misma que también mantuvo la [Plataforma de Innovación en Tecnologías Médicas y Sanitarias \(ITEMAS\)](#), se sugirió que, quizá REGIC podría trabajar en cooperación con ITEMAS para tratar de llevar adelante los programas formativos de interés.

En teleconferencia mantenida en día 5 de julio entre Dña. Arantza Abad y Dña. Anna Riera y Dña. Lorena Cussó, representantes del Grupo de Formación de ITEMAS y de Coordinación de la misma, se explicó a REGIC que, estaban trabajando en un programa formativo en Innovación [ofreciendo lo siguiente](#):

- [Incluir a un representante de REGIC en el Grupo de Trabajo de Formación de ITEMAS, para colaborar con ellos en la organización de este módulo.](#)

Dña. Arantza Abad consideró que se podría ver qué procedimiento seguiría ITEMAS para desarrollar un módulo formativo con la ENS y ver si era replicable en REGIC, teniendo en cuenta las limitaciones que se observaron en la Asamblea de 16 de mayo.

La idea sería que este curso se difundiría como un curso organizado por ITEMAS con el soporte de REGIC. Y desde REGIC, después llevásemos adelante otro módulo sobre algún aspecto del programa formativo que habíamos planteado, ITEMAS cooperaría con nosotros siendo, en este caso, el curso liderado por REGIC, y apoyado por ITEMAS.

Para ello, [Dña. Arantza Abad pasó a formar parte del Grupo de Formación de ITEMAS](#), dedicando tiempo a trabajar con ellos para sacar adelante ese módulo de Innovación y poder obtener la visión de cómo desarrollarlo como experiencia para REGIC. Por ende, [REGIC forma parte del Grupo de Trabajo de Formación de ITEMAS como Colaborador.](#)

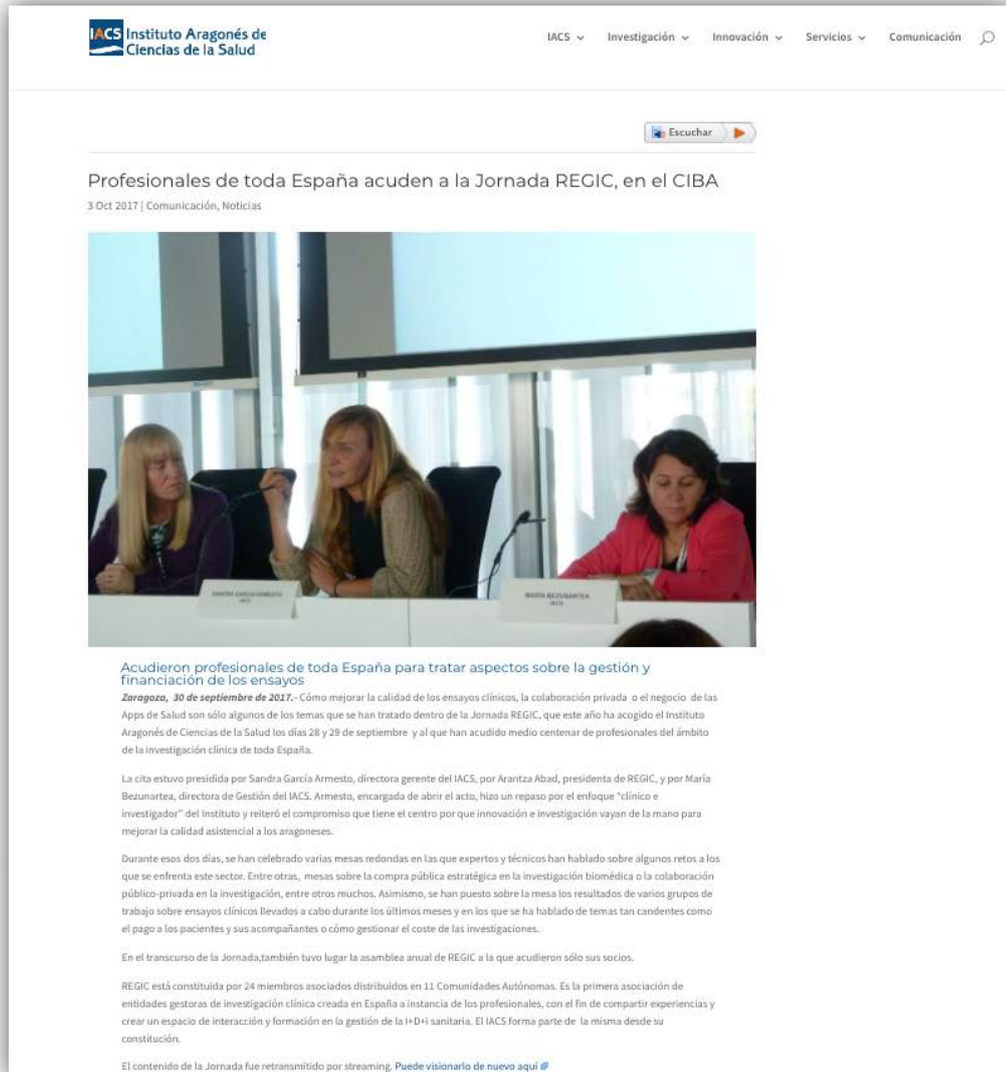


9.5 Difusión en medios (Notas de Prensa)

1. Jornadas REGIC 2017 en la web de los asociados y entidades colaboradoras

1.1 Difusión acerca de las Jornadas anuales REGIC 2017 en la [web de IACS](#)

Fecha: 3 octubre 2017



IACS Instituto Aragonés de Ciencias de la Salud

IACS ▾ Investigación ▾ Innovación ▾ Servicios ▾ Comunicación 🔍

Escuchar ▶

Profesionales de toda España acuden a la Jornada REGIC, en el CIBA

3 Oct 2017 | Comunicación, Noticias



Acudieron profesionales de toda España para tratar aspectos sobre la gestión y financiación de los ensayos

Zaragoza, 30 de septiembre de 2017. - Cómo mejorar la calidad de los ensayos clínicos, la colaboración privada o el negocio de las Apps de Salud son sólo algunos de los temas que se han tratado dentro de la Jornada REGIC, que este año ha acogido el Instituto Aragonés de Ciencias de la Salud los días 28 y 29 de septiembre y al que han acudido medio centenar de profesionales del ámbito de la investigación clínica de toda España.

La cita estuvo presidida por Sandra García Armesto, directora gerente del IACS, por Arantza Abad, presidenta de REGIC, y por María Bezunarte, directora de Gestión del IACS. Armesto, encargada de abrir el acto, hizo un repaso por el enfoque "clínico e investigador" del Instituto y reiteró el compromiso que tiene el centro por que innovación e investigación vayan de la mano para mejorar la calidad asistencial a los aragoneses.

Durante esos dos días, se han celebrado varias mesas redondas en las que expertos y técnicos han hablado sobre algunos retos a los que se enfrenta este sector. Entre otras, mesas sobre la compra pública estratégica en la investigación biomédica o la colaboración público-privada en la investigación, entre otros muchos. Asimismo, se han puesto sobre la mesa los resultados de varios grupos de trabajo sobre ensayos clínicos llevados a cabo durante los últimos meses y en los que se ha hablado de temas tan candentes como el pago a los pacientes y sus acompañantes o cómo gestionar el coste de las investigaciones.

En el transcurso de la Jornada, también tuvo lugar la asamblea anual de REGIC a la que acudieron sólo sus socios.

REGIC está constituida por 24 miembros asociados distribuidos en 11 Comunidades Autónomas. Es la primera asociación de entidades gestoras de investigación clínica creada en España a instancia de los profesionales, con el fin de compartir experiencias y crear un espacio de interacción y formación en la gestión de la I+D+i sanitaria. El IACS forma parte de la misma desde su constitución.

El contenido de la Jornada fue retransmitido por streaming. Puede visionarlo de nuevo [aquí](#) 📺



Valdecilla
Instituto de Investigación Sanitaria **IDIVAL**

temas isciiii
INNOVACIÓN - BOLETÍN Nº61 - 21/09/2017

NOTICIAS

- [Conferencia Santander Biomedical Lectures el jueves 28 de septiembre 20/09/2017 \(NEW\)](#)
- [El Hospital Universitario Marqués de Valdecilla acogerá los días 26 y 27 de octubre la Asamblea anual de la Plataforma de Innovación en Tecnologías Médicas y Sanitarias del ISCIII 10/08/2017](#)

JORNADAS/CURSOS/EVENTOS

- [Jornadas REGIC - Red de Entidades Gestoras de Investigación Clínica 2017 28-29/09/2017, Instituto Aragonés Ciencias de la Salud](#)
- [Curso de normas en buena práctica clínica IDIVAL 2-6/10/2017, IDIVAL, Santander](#)
- [Seminario "Sistema de vigilancia de productos sanitarios en el ámbito hospitalario" SOFOS 4/10/2017](#)

1.3 Publicación de las Jornadas REGIC en la [web de Fundación Cádiz de Investigación Biomédica](#)

Fecha: 31 julio 2017



1.4 Difusión de las Jornadas REGIC 2017 en la [web de la Plataforma ITEMAS](#)

Fecha: julio 2017



1.5 Difusión de la participación de [Semicrol](#) en el evento, en su web.

Fecha: 29 septiembre 2017

Noticias

Viernes, 29 de septiembre de 2017

Semicrol expone casos de éxito de Fund@net Suite en las jornadas REGIC 2017

Semicrol ha sido uno de los agentes más activos durante la celebración de las **Jornadas de la Red de Entidades Gestoras de Investigación Clínica Hospitalaria y Biosanitaria (REGIC) 2017**, que han tenido lugar en el **Instituto Aragonés de Ciencias de la Salud**.

En un foro compuesto por directores y responsables de fundaciones e institutos de investigación sanitaria de toda España, la compañía tecnológica cántabra ha ofrecido una ponencia basada en diferentes casos de éxito derivados del uso de la tecnología para la gestión de la investigación clínica. Durante la conferencia pronunciada por Vicente Alciturri Fernández, director Internacional de Semicrol, se han mostrado diferentes proyectos en los que el empleo de los módulos **Fund@net CTMS** y **eCRE** ha resultado determinante para optimizar la gestión integral de las investigaciones clínicas.

Semicrol participa en estas Jornadas como sponsor tecnológico, ayudando a sus partners en la adopción de las tecnologías de última generación. Este tipo de relaciones refuerzan la confianza y contribuyen a estrechar lazos con las entidades que utilizan alguno de los módulos de **Fund@net Suite** en su sistema de gestión.

A lo largo de las jornadas, estructuradas en dos días de trabajo, se han abordado asuntos tan relevantes para los institutos de investigación como la gestión económica de los ensayos clínicos, la mejora de la calidad de estos ensayos, la colaboración público-privada en la investigación en Salud o el modelo de negocio de las APPS de salud. Asimismo, se ha presentado el trabajo anual interno de REGIC en el marco de su Asamblea anual.

REGIC es la primera asociación de entidades gestoras de investigación clínica creada en España a instancia de los profesionales, con el fin de compartir experiencias y crear un espacio de interacción y formación en la gestión de la I+D+i sanitaria. En su conjunto, REGIC representa una gran parte de la investigación clínica del país y cuenta con representantes de prácticamente todas las comunidades autónomas.

1.6 Nota en el [Blog Investigación e Innovación en Salud](#)

Fecha: 27 julio 2017

..Biblioteca digital de la I+D+i en Salud.

INVESTIGACIÓN e INNOVACIÓN en Salud

Lugar de encuentro entre la comunidad investigadora, los profesionales de gestión de la investigación biomédica y empresas del sector biotecnológico y farmacéutico

JUEVES, 27 DE JULIO DE 2017

Jornadas REGIC 2017

Los próximos 28 y 29 de septiembre se celebran en Zaragoza las Jornadas REGIC 2017 de la Red de Entidades Gestoras de Investigación Clínica Hospitalaria y Biosanitaria, dirigida principalmente a miembros de la REGIC pero también a entidades externas interesadas en los temas que se abordarán.

En esta edición, los talleres y mesas redondas tratarán sobre gestión de ensayos clínicos, compra pública en entidades de investigación biomédica, colaboración público-privada en investigación en salud y modelo de negocio de las Apps de salud.

Además, en el seno de las jornadas se celebrará la Asamblea anual de la red, dirigida únicamente a sus miembros y en la que se presentará el trabajo anual interno.

El lugar de celebración será el Instituto de Aragonés de Ciencias de la Salud (IACS). Toda la información sobre el mismo, así como sobre las cuotas de inscripción y sobre el programa detallado, están disponibles en la **página web de la red**.

Publicado por FPS Salud en 14:53

Etiquetas: **sesiones informativas**

Aún no hay comentarios

Google+

BOLETÍN DE OPORTUNIDADES DE FINANCIACIÓN PARA LA I+D+i EN SALUD

¡Inscríbete! Envía un correo electrónico a diffusion_convocatorias_fpe@iunida.es con el asunto "ALTA BOLETÍN"

PORTAL DE SERVICIOS DE GESTIÓN Y APOYO AL INVESTIGADORA

INVESTIGA +

Asesoramiento para la financiación, gestión de ayudas, transferencia de tecnología y más.

ETIQUETAS

- convocatorias (140)
- ofertas de empleo (113)
- oportunidades de financiación (12)
- investigación (78)
- H2020 (73)
- recursos humanos (72)
- sesiones informativas (72)
- eventos (71)

1.7 Reseña en la sección del Banco de Sangre y Tejidos de Aragón



Banco de Sangre y Tejidos de Aragón

GOBIERNO DE ARAGÓN

CONTACTA CON NOSOTROS: banco@aragon.es | Tlf: 913 841 111

INICIO | SER PROFESIONAL SANITARIO | SER DONANTE DE SANGRE | QUIERO SER DONANTE DE SANGRE | EDUCACIÓN

El IACS, sede de las jornadas anuales de la Red de entidades de investigación clínica hospitalaria y biosanitarias

5 Septiembre, 2017 | redaccion_Banca | ACTUALIDAD DEL PROFESIONAL



El Instituto Aragonés de Ciencias de la Salud IACS será el anfitrión de las jornadas anuales de la Red de entidades gestoras de Investigación clínica hospitalaria y biosanitarias, REGIC, a las que se espera que acudan cerca de medio centenar de profesionales del ámbito de la investigación clínica de toda España. El evento, organizado por REGIC, tendrá lugar en el Centro de Investigación Biomédica de Aragón, CIBA, del 28 al 29 de septiembre.

Durante el encuentro, se celebrarán varias mesas redondas en las que expertos y técnicos hablarán sobre algunos retos a los que se enfrenta este sector. Entre otras, están convocadas mesas sobre la compra pública estratégica en la investigación biomédica o la colaboración público-privada en la investigación. Asimismo, se pondrán sobre la mesa los resultados de varios grupos de trabajo sobre ensayos clínicos, llevados a cabo durante los últimos meses.

En el transcurso de la Jornada, se presentará el trabajo anual interno de REGIC en el marco de su Asamblea, cuya asistencia se limitará sólo para los miembros.

REGIC está constituida por 24 miembros asociados distribuidos en 11 Comunidades Autónomas. Es la primera asociación de entidades gestoras de Investigación clínica creada en España a instancia de los profesionales, con el fin de compartir experiencias y crear un espacio de interacción y formación en la gestión de la I+D+i sanitaria. El IACS forma parte de la misma desde su constitución.

La Jornada está dirigida tanto a Miembros REGIC como a entidades externas para quienes pueda ser de interés los temas a tratar. Toda la información sobre el evento está disponible [en la página web de REGIC](#).

f t G+ v in +e

0 Total Comparte

BIOSANITARIA | CIBA | IACS | INVESTIGACIÓN CLÍNICA | REGIC

« ANTERIOR
El Hospital Rayo Vilanova aplica una nueva técnica para intervenir tumores hasta ahora inoperables

SIGUIENTE »
Abiertos los plazas para solicitar el curso de Diplomado en Salud Pública

SÉ EL PRIMERO EN COMENTAR

1.8 [Publicación en LinkedIn](#) del Dr. Jordi Serrano Pons, Fundador y CEO en [UniversalDoctor](#) y ponente en las Jornadas REGIC: “Posibilidades y problemáticas de modelos de negocio de apps”

Fecha: 20 octubre 2017



LinkedIn

Regístrate

Únete ahora



Red de Entidades Gestoras de Investigación Clínica

Asamblea y jornadas REGIC 2017, I+D sanitaria

Publicado el 20 de octubre de 2017



Jordi Serrano Pons [Seguir](#)

Founder of UniversalDoctor, Listener and Speaker of Innovation&Health

El Instituto Aragonés de Ciencias de la Salud (IACS) acogió hace unas semanas (28 y 29 de septiembre) la Asamblea y Jornadas REGIC 2017 en Zaragoza, en las que tuve la suerte de poder participar.

REGIC es la primera asociación de entidades gestoras de investigación clínica creada en España a instancia de los profesionales, con el fin de compartir experiencias y crear un espacio de interacción y formación en la gestión de la I+D+i sanitaria.

En su conjunto, REGIC representa una gran parte de la investigación clínica del país y cuenta con representantes de prácticamente todas las comunidades autónomas.

El jueves, tras la apertura, tuvo lugar una mesa redonda dónde se debatió la gestión económica y la mejora de la calidad en la gestión de ensayos clínicos. Por la tarde se trató la compra pública estratégica en entidades de investigación biomédica.

La mañana del viernes transcurrió con otra mesa redonda sobre la colaboración público-privada en la investigación en salud, tras la que los sponsors de REGIC, [Ascendo Consulting](#) y [Semicrol](#) tuvieron la oportunidad de presentarse.

Mi ponencia tuvo lugar en la última mesa redonda de las jornadas, que compartí con [Javier Ferrero](#), Responsable de entornos digitales y Sistemas y Tecnologías, Agencia de Calidad Sanitaria de Andalucía; [Marc Martínez Sabate](#), CEO y Fundador en Zenmness y con Luis Felipe Palero, Enfermero, Unidad de Gestión Clínica Oncología Médica - Hospital Univ. Reina Sofía de Córdoba.



Con el modelo de negocio de las apps de salud como tema, Javier Ferrero expuso la integración y regulación de aplicaciones móviles de salud, desde el punto de vista de una entidad pública. Por su parte, Marc Martínez nos informó sobre el acuerdo de colaboración entre [IMIM](#) y [Zenmness](#) para RehCapp, una plataforma de rehabilitación cardíaca. Para concluir, Luis Felipe Palero presentó [QuimioAyuda](#), una aplicación móvil que ayuda a controlar los efectos secundarios de la quimioterapia.

En mi ponencia tuve la oportunidad de explicar las posibilidades y problemática de modelos de negocios de apps, así como algunas iniciativas y proyectos que hemos estado desarrollando en Europa, África y Latinoamérica con nuestro proyecto [UniversalDoctor](#), [ZeroMothersDie](#) y con algunas de las Organizaciones Internacionales con las que colaboramos.



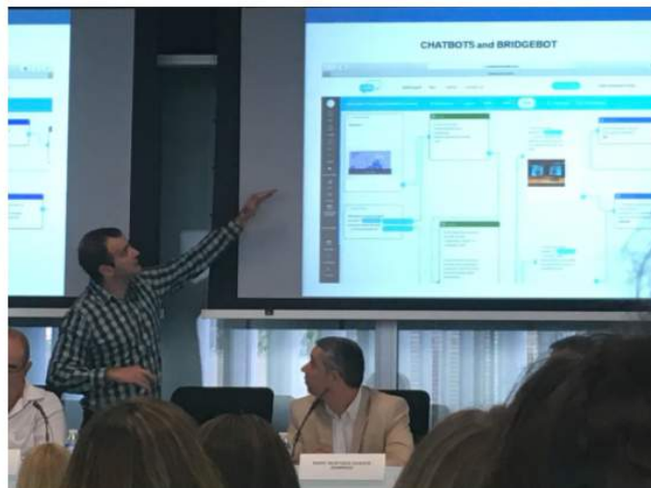
POSIBILIDADES DE LAS APPS

El avance exponencial de la tecnología y las apps medicas es palpable, sobretodo en los países en vías de desarrollo, donde estas apps pueden desde permitirles enviar dinero hasta prevenir infecciones o salvarles la vida.

Las aplicaciones destinadas a la autodiagnosia se encuentran también al alza, con apps que pueden detectar la otitis a través del teléfono ([Cellscope](#)), holters que miden tu ECG a tiempo real y permiten avisar a tu medico en caso de fallo cardiaco ([Copecar](#) y [Nuboo](#)) o incluso la detección de ARN con tu dispositivo móvil ([Miroculus](#)).

CHATBOTS

Los chatbots, comunicación con un servidor o robot, e incluso "Bridgebots", que permiten saltar de un chatbot a otro son los posibles sucesores de las apps. Estamos desarrollando, conjuntamente con [Pastel Health](#), una plataforma que permitirá a sanitarios que no sepan nada de codificación crear sus propios chatbot en temas relacionados con la salud pública.



Me llevo un gran recuerdo de la Asamblea y Jornadas REGIC de Zaragoza. Ha sido un placer para mí poder estar presente y espero con ganas a las del año que viene.



Jordi Serrano Pons
Founder of UniversalDoctor. Listener and Speaker of Innovation&Health
[45 artículos](#)

[Seguir](#)