

	ASYN CON	ASYN LRRK2
t	1	
1	2	

expression

MS

Koordinatze
in Areas
of Meas

MEMORIA 2023



- 1 Quiénes somos
- 2 Nuestros miembros
- 3 Entidades colaboradoras
- 4 Sponsors
- 5 Personal investigador
- 6 Proyectos
- 7 Resultados
- 8 Actividad 2023



Editorial de la Presidenta Diana Navarro

El año 2023 fue un año que principalmente se caracterizó por la finalización del plan estratégico 2020-2023. En su cuarto año de ejecución se logró la consolidación y promoción de las acciones de formación, incluida la creación de la Comisión de Formación, así como la consolidación de las mejoras en comunicación interna y externa, y el mantenimiento de las reuniones con las entidades colaboradoras sumado a alguna acción de lobby y posicionamiento respecto a nuevos marcos legales.

Durante el 2023, se incorporaron 4 nuevas entidades alcanzando un total de 52 entidades asociadas. Relacionado con la actividad, esta puede clasificarse en: i) actividad de los Grupos de Trabajo (GT), ii) acciones de representación y lobby, iii) acciones de formación y iv) acciones de comunicación.

i) Actividad de los GT: fueron 7 los Grupos de Trabajo que estuvieron activos durante el 2023 (Carrera Investigadora, Intercambio de Experiencias y Buenas Prácticas en Proyectos Internacionales, Sello de Excelencia HRS4R, Investigación Clínica, Servicios Jurídicos, Ciencia Abierta, Protección de datos) con un total de 33 sesiones realizadas y una media de 30 asistentes por grupo de trabajo. Durante el año 2023 se creó la Comisión de Formación de REGIC, para empezar a trabajar, entre otras cosas, propuestas de formación reglada o acreditada para nuestros asociados.

ii) Respecto a las **acciones de representación y lobby**, se han mantenido reuniones con entidades representativas, tales como la ANIH, Farmaindustria, ASEBIO y Pons.



Presidenta de REGIC Diana Navarro

iii) A nivel de nuevas **acciones de Formación**, durante este año, se consolidaron las Píldoras Formativas, acciones de formato corto sobre temáticas muy concretas impartidas por expertos. Esta iniciativa ha tenido muy buena acogida y se han celebrado en 2023 un total de 11 píldoras, con una participación media de 75 personas por píldora y una alta valoración. También, dentro de las acciones de formación y networking, se realizaron las Asambleas internas y las Jornadas Anuales.

La Asamblea, que se celebró en Barcelona en la Fundació de Recerca Clínic Barcelona - Institut D'Investigacions Biomèdiques August Pi i Sunyer abordó la temàtica Impacto de la investigación e Innovación en el sector Salud. Las Jornadas anuales, se realizaron en Zaragoza, organizadas por el Instituto de Investigación Sanitaria Aragón. Fueron un éxito de asistencia (cerca de 180 profesionales de la ciencia, la investigación y la innovación adscritos a instituciones de toda España), participación y nivel de los debates.

iv) A nivel de **acciones de comunicación**: Se trabajó en mejorar la comunicación externa, reforzando las redes sociales y contratando acciones de gabinete de prensa para los dos principales eventos de REGIC (Asamblea y Jornadas). A nivel de comunicación interna, la herramienta de los Foros habilitada durante el año anterior ha seguido en activo, aumentando el número de consultas e interacciones de manera continua.

v) Finalmente, se renovó parcialmente la Junta directiva y se formalizó el **cambio de Presidencia**, en la figura de **Vicente de Juan**, Director Gerente de INCLIVA.

Les invito a conocer más detalles de nuestra actividad 2023 en el interior de las páginas de esta memoria, pero para concluir, quiero compartir a modo de resumen el balance del trabajo de la Junta Directiva durante el Plan Estratégico 2020-2023:



Asociados

Incremento de 10 asociados



Formación

- Puesta en marcha de las píldoras formativas.
- 26 píldoras formativas.
- 18 grupos de trabajo.
- Creación Comisión Formación



Comunicación

- Puesta en marcha de las píldoras formativas.
- 26 píldoras formativas.
- 18 grupos de trabajo.
- Creación Comisión Formación



Tesorería

- Inicio 2020: 29.915€
- Final octubre 2024: 116.507€





1

Quiénes somos



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 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.



Qué ofrecemos a los asociados



Representación y visibilización de las entidades asociadas ante organismos públicos y privados, tales como agentes financiadores o reguladores, con el fin de lograr objetivos comunes



Foro de intercambio de experiencias 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



Formación continua a través de jornadas, cursos, talleres o grupos de trabajo en materias estratégicas en el ámbito de la I+D+i en salud para cubrir las necesidades de capacitación del personal gestor de las entidades asociadas



2

Nuestros miembros



2. Nuestros miembros

Durante el año 2023 los asociados de REGIC fueron 52 entidades, de las cuales, 39 son Institutos de Investigación Sanitaria (IIS) y de éstos 39 IIS, 32 son Institutos de Investigación Sanitaria acreditados por el ISCIII, representando un 91% de la totalidad de IIS acreditados hasta la fecha.



osasun ikerketa institutua
instituto de investigación sanitaria

1

Asociación Instituto
Biodonostia



osasun ikerketa institutua
instituto de investigación sanitaria

2

Asociación Instituto de
Investigación Sanitaria
BioCruces Bizkaia



3

Fundació de Recerca Clínic Barcelona -
Institut d'Investigacions Biomèdiques
August Pi i Sunyer



4

Fundació Institut
d'Investigació Sanitària Pere
Virgili



Institut
de Recerca
de l'Hospital de la
Santa Creu i Sant Pau

5

Fundació Institut de
Recerca de l'Hospital de la
Santa Creu i Sant Pau



Parc Taulí
Institut d'Investigació
i Innovació ISPT

6

Fundació Institut
d'Investigació i Innovació Parc
Taulí



Hospital General de Granollers
Hospital Universitari
Fundació Privada Hospital Asil de Granollers

7

Fundació Privada Hospital
Asil de Granollers



IIS Galicia Sur

8

Fundación Biomédica Galicia
Sur



9

Fundación Burgos por la
Investigación



Fundación proCIE
CENTRO NACIONAL DE INVESTIGACIONES
CARDIOVASCULARES CARLOS III

10

Fundación del Sector Público estatal
Centro Nacional de Investigaciones
Cardiovasculares Carlos III (F.S.P.)

cnio
CENTRO NACIONAL DE INVESTIGACIONES
ONCOLÓGICAS

11

Fundación del Sector Público estatal
Centro Nacional de Investigaciones
Oncológicas Carlos III



idīs
FUNDACIÓN INSTITUTO DE INVESTIGACIÓN SANITARIA
SANTAGO DE COMPOSTELA

12

Fundación Instituto de
Investigación Sanitaria de
Santiago de Compostela



13

Fundación Miguel Servet
NAVARRABIOMED



14

Fundación para el Fomento de
la Investigación Sanitaria y Biomédica
de la Comunitat Valenciana

FS2 FundeSalud

15

Fundación para la Formación e
Investigación de los Profesionales de la
Salud de Extremadura



16

Fundación para la
Investigación Biomédica de
Córdoba

i+12
Instituto de Investigación
Hospital 12 de Octubre

17

Fundación para la
Investigación Biomédica
del Hospital 12 de Octubre

IdISSC
INSTITUTO de
INVESTIGACIÓN SANITARIA
Hospital Clínico San Carlos

18

Fundación para la
Investigación Biomédica del
Hospital Clínico San Carlos

III G-M
Instituto de Investigación Sanitaria
Gregorio Marañón

19

Fundación para la
investigación Biomédica del
Hospital Gregorio Marañón

FINBA

20

Fundación para la Investigación y
la Innovación Biosanitaria del
Principado de Asturias



Fundación Profesor Novoa Santos

21



Fundación Pública Andaluza para la Gestión de la Investigación en Salud de Sevilla

22



Fundación Pública Andaluza para la investigación Biosanitaria Andalucía Oriental

23



Fundación Pública Andaluza para la Investigación de Málaga en Biomedicina y Salud

24



Fundación Pública Andaluza Progreso y Salud

25

Gobierno de La Rioja
www.larioja.org



Fundación Rioja Salud

26



berrikuntza + ikerketa + osasuna eusko fundazioa
Fundación vasca de Innovación e investigación sanitarias

Fundación Vasca de Innovación e Investigación Sanitaria (F.S.P.)

27



Institut d'Investigació Biomèdica de Bellvitge

28



Institut d'Investigació Biomèdica de Girona Dr. Josep Trueta

29



Institut d'Investigació Sanitària Illes Balears

30



Institut de Recerca Biomèdica de Lleida Fundació Dr. Pifarré

31



Institut de Recerca contra la Leucèmia Josep Carreras (*)

32



Institut de Recerca Hospital Universitari Vall d'Hebrón

33



Instituto Aragonés de Ciencias de la Salud

34



Instituto de Investigación Germans Trias i Pujol

35



Instituto de Investigación Sanitaria Aragón

36



Instituto de Investigación Sanitaria de Navarra

37



Instituto de Investigación Sanitaria Hospital La Fe

38



Instituto de Investigación Sanitaria INCLIVA

39



Instituto de Investigación Sanitaria Marqués de Valdecilla

40



Instituto de Investigación Sanitaria y Biomédica de Alicante

41



Instituto Murciano de Investigación Biosanitaria

42



Fundación Hospital Provincial de Castellón

43



Asociación Instituto de Investigación Sanitaria BIOARABA

44

FUNDACIÓN DE INVESTIGACIÓN BIOMÉDICA
Hospital Universitario de Getafe

45

Fundación Investigación Biomédica Hospital Universitario de Getafe

IdiPAZ
Instituto de Investigación Hospital Universitario La Paz

46

Fundación para la Investigación Biomédica del Hospital Universitario La Paz (FIBHULP)

IDIS CAM
INSTITUTO DE INVESTIGACIÓN SANITARIA DE CASTILLA-LA MANCHA

47

Fundación del Hospital Nacional de Paraplégicos para la Investigación y la Integración (FHNP)

FIB
FUNDACIÓN DE INVESTIGACIÓN BIOMÉDICA hospital universitario la princesa

48

Fundación para la Investigación Biomédica del Hospital Universitario de La Princesa (FIBHLPR) (**)

FUNDACIÓN PARA LA INVESTIGACIÓN BIOMÉDICA
Hospital Universitario Puerta de Hierro Majadahonda

49

Instituto de Investigación Sanitaria Puerta del Hierro-Segovia de Arana (*)

INiBICA
INSTITUTO DE INVESTIGACIÓN E INNOVACIÓN BIOMÉDICA DE CÁDIZ

50

Instituto de Investigación e Innovación Biomédica de Cádiz (*)

Fundación Sanitas Hospitales

51

Fundación Sanitas Hospitales (*)

IDIAP JORDI GOL

52

Fundación Instituto Universitario para la Investigación en Atención Primaria de Salud Jordi Gol i Gurina(**)

NOTA: Los asociados figuran por orden alfabético hasta 2020. Las nuevas incorporaciones (a partir del nº 42), para tener un criterio homogéneo con el mapa que figura en la web, se han incluido por orden de adscripción.

(**) Incorporación como asociado REGIC en 2023

REGIC presenta una amplia dispersión geográfica de miembros, estando estos distribuidos entre las siguientes 16 Comunidades Autónomas: Andalucía, Aragón, Cantabria, Castilla - La Mancha, Castilla y León, Cataluña, Extremadura, Galicia, Islas Baleares, La Rioja, Comunidad de Madrid, Región de Murcia, Comunidad Foral de Navarra, País Vasco, Principado de Asturias y Comunidad Valenciana.

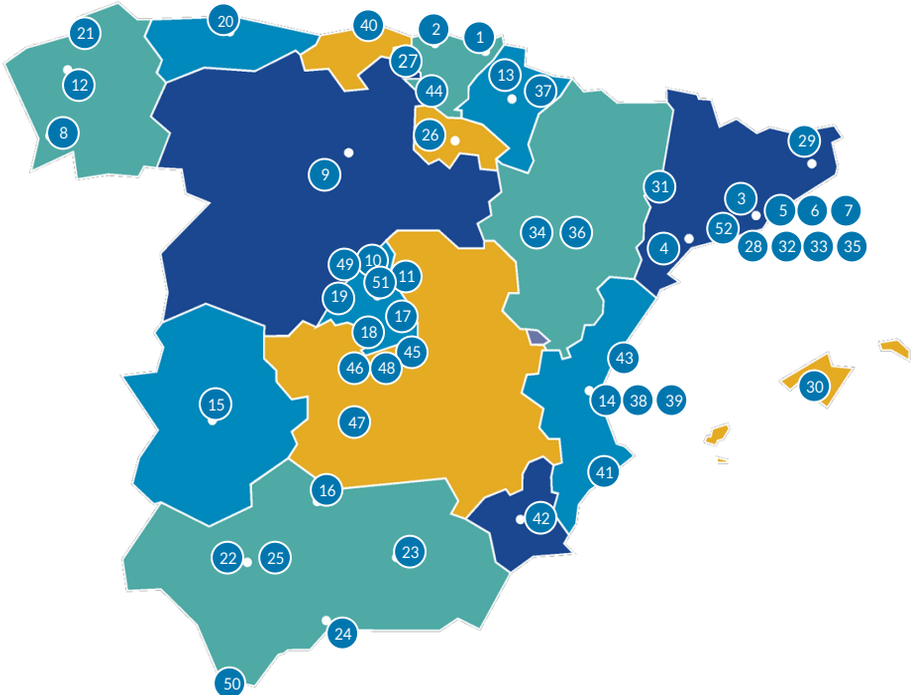


Figura 1: Mapa de entidades miembros REGIC





3

Entidades colaboradoras



3. Entidades colaboradoras

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

Administración pública



Instituto de Salud Carlos III
ISCIII



Agencia Española de
Medicamentos y Productos
Sanitarios (AEMPS)



Subdirección General de
Transferencia de Tecnología del
Ministerio de Ciencia e Innovación

Asociaciones empresariales



Federación española de
empresas de Tecnología
Sanitaria

farmaindustria

Farmaindustria

Plataformas y redes



Plataforma ITEMAS

Escuelas de negocios



Pons Escuela de Negocios





4

Sponsors Científico- Tecnológicos



4. Sponsors Científico-Tecnológicos



**ASCENDO a
Science &
Innovation Link
Office (SILO)**

(Desde 2016)

CIDi Salud

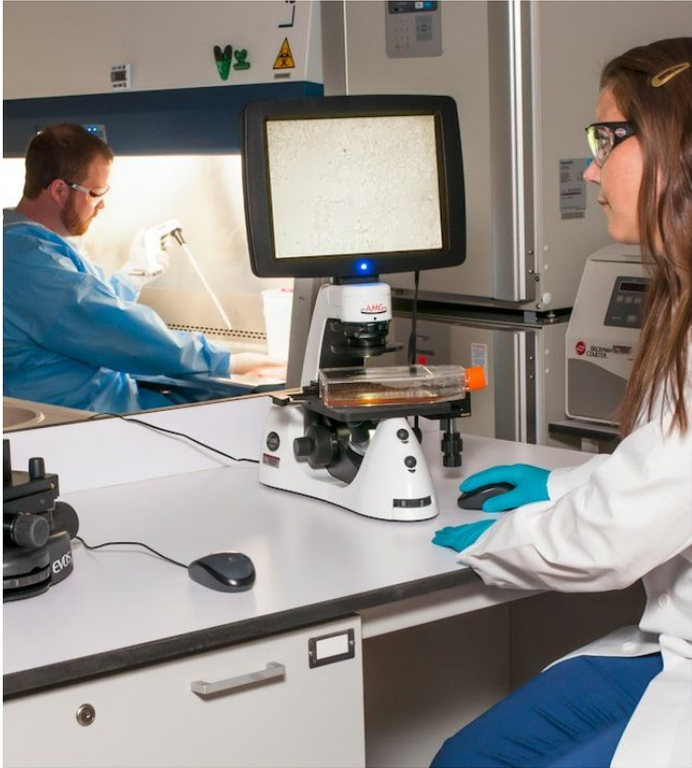
(Desde 2019)



 **Fundanet**

Semicrol

(Desde 2016)





5

Personal investigador



5. Personal investigador

Las entidades miembros de REGIC aglutinan entre personal propio y personal adscrito casi 50.000 investigadoras/es que se ocupan de la gestión de la actividad investigadora en el entorno hospitalario del personal investigador activo.



Datos: año 2023



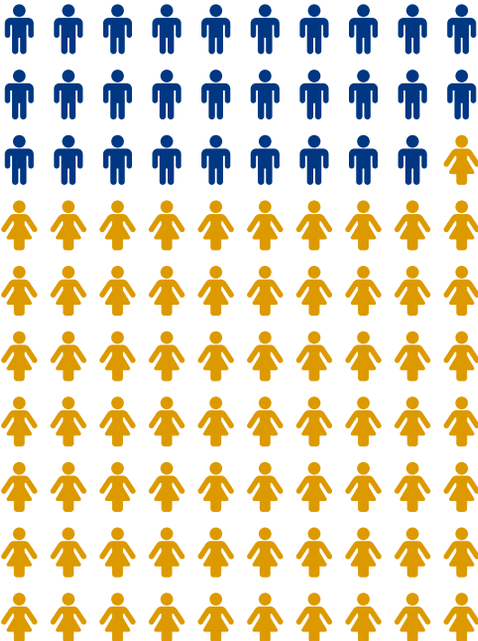
14.845

Número de personas contratadas por las entidades

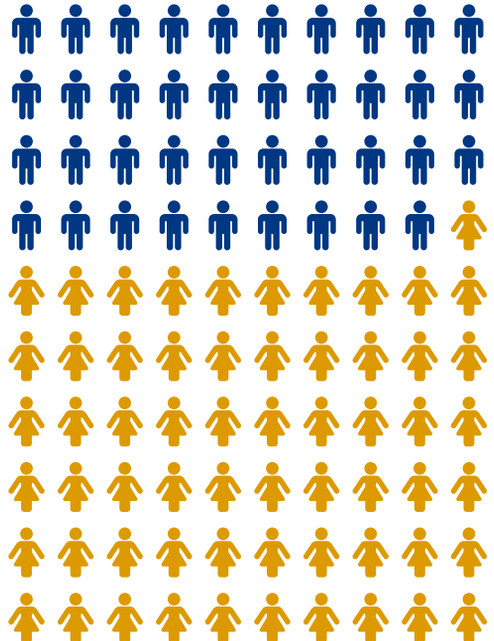


34.065

Número de investigadores e investigadoras adscritos/as



29% hombres y 71% mujeres



39% hombres y 61% mujeres





6

Proyectos



6. Proyectos

6.1 Proyectos de investigación

Las entidades miembros de REGIC han mantenido durante el año 2023 un total de 7.276 proyectos activos. Esta cifra de proyectos corresponde en un 56% a proyectos nacionales, seguido de un 31% de proyectos autonómicos y un 13% de proyectos internacionales.



7.276
Proyectos activos

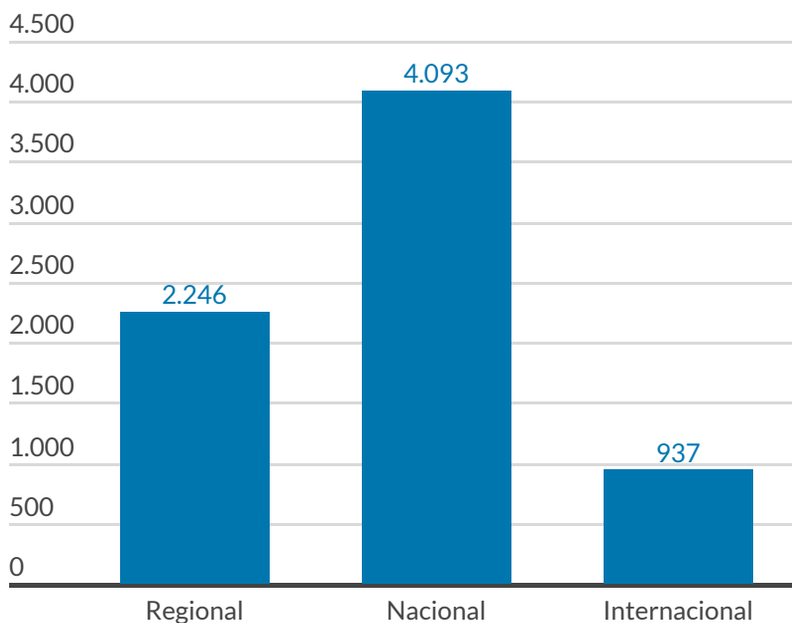


Figura 2: Nº de proyectos activos de las entidades miembros REGIC durante el año 2023 según tipología de fuente de financiación.



841.928.881€
Ingresos totales para I+D+i

Los ingresos totales de I+D+i durante el año 2023 han ascendido a 841.928.881€. De este importe un 53% corresponde a fondos de origen público y un 47% a fondos de origen privado.

6.2 Estudios Clínicos: Ensayos Clínicos (EE CC) y Estudios Observacionales (EE OO)

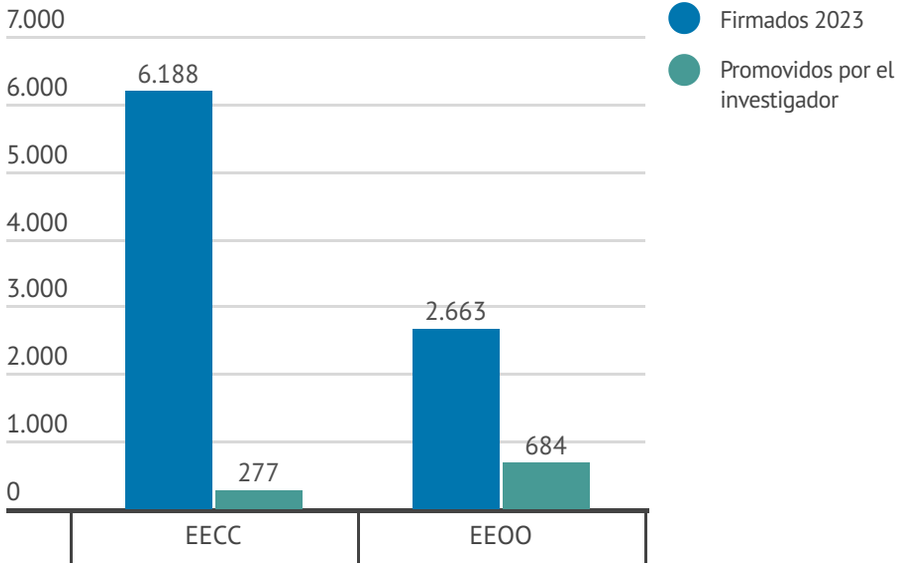


Figura 3: Número de Ensayos Clínicos y Estudios observacionales firmados en 2023 y distinción del número de dichos Ensayos/Estudios que son promovidos por personal investigador.

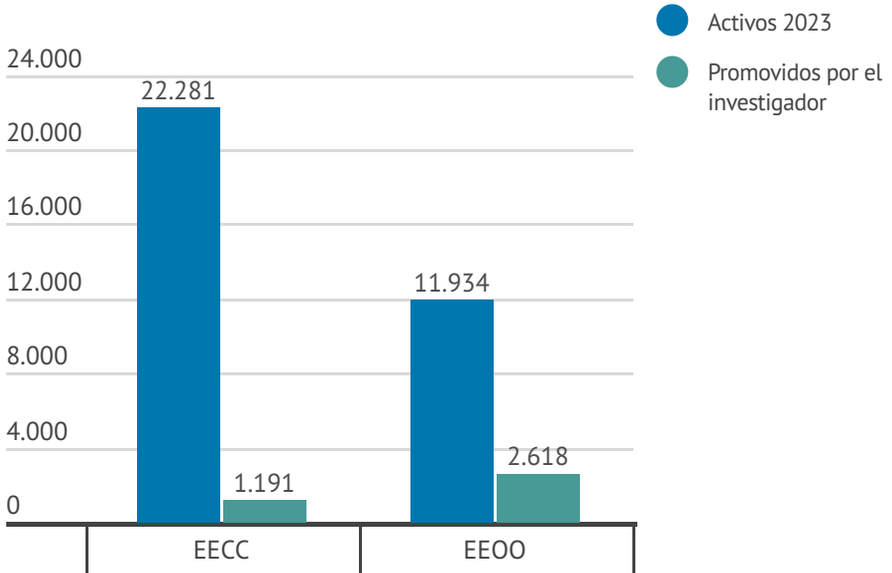


Figura 4: Número de Ensayos Clínicos y Estudios observacionales activos en 2023 y distinción del número de dichos Ensayos/Estudios que son promovidos por personal investigador.



7

Resultados



7. Resultados

7.1 Publicaciones



7.2 Transferencia tecnológica

En la siguiente tabla se presentan los datos sobre las acciones relativas a **Derechos de Propiedad Industrial e Intelectual** efectuadas por las entidades de REGIC en 2023 y su explotación industrial/comercial.

Cabe destacar que actualmente existen **112 empresas spin-off** activas creadas por las entidades socias de REGIC, de las cuales 12 han sido creadas en el año 2023.



Propiedad industrial *

Nº Patentes solicitadas	404
Nº Patentes concedidas	314
Nº Patentes y modelos de utilidad en activo	2233
Nº de patentes y modelos de utilidad con licencias de explotación en vigor	1121

Propiedad intelectual *

Nº de resultados de Propiedad Intelectual	223
Nº de resultados de Know-How con capacidad de transferencia	211
Nº de software	145

* Datos 2023



112
spin-off
en funcionamiento







8

Actividad
REGIC
2023



8. Actividad 2023

8.1 Formación

8.1.1 Creación de la Comisión de Formación de REGIC

En la Junta REGIC de enero 2023 se decidió, con objeto de poder impulsar la parte formativa de REGIC, crear una Comisión específica dedicada a la Formación. La Comisión de Formación inició su andadura en junio 2023, integrada por las siguientes personas:



Francisco Galve
Coordinador
Instituto de Investigación
Sanitaria Aragón



Diana Navarro
Vocal
Fundación Privada Hospital
Asilo de Granollers



Joana Modolell
Vocal
Fundación para la
Investigación Biomédica del
Hospital Clínico San Carlos



Elena Bertomeu
Vocal
Instituto de Investigación
Sanitaria y Biomédica de
Alicante



Aitana López
Vocal
Fundación para la
Investigación Biomédica del
Hospital Universitario La Paz



Irene Montero
Vocal
Fundación para la
Investigación Biomédica del
Hospital Universitario La Paz



Esther Almenar
Vocal
FISABIO



Leticia Chico
Vocal
Institut de Recerca contra la
Leucèmia Josep Carreras

Las funciones de la Comisión de Formación son:

- Elaborar los Planes Anual de Formación de REGIC.
- Organizar píldoras formativas.
- Organizar cursos de formación.
- Canalizar la detección de necesidades formativas entre las entidades miembro.
- Desarrollar y promocionar cualesquiera otras acciones orientadas a la mejora de la formación del personal de las entidades miembro.

8.1.2 Grupos de trabajo (GT)

Durante el año 2023, tuvo continuidad el Grupo de Trabajo ya iniciado en el año 2022, **Carrera Investigadora**. Y por otro lado, comenzaron nuevos Grupos de Trabajo:

- Intercambio de Experiencias y Buenas Prácticas en Proyectos Internacionales (Focus en Horizon Europe)
- Sello de Excelencia HRS4R
- Investigación Clínica
- Servicios Jurídicos
- Ciencia Abierta
- Protección de Datos

A continuación presentamos un breve resumen de la actividad desarrollada por cada uno de ellos.

GT Carrera investigadora

GT Intercambio de Experiencias y Buenas Prácticas en Proyectos Internacionales (Focus en Horizon Europe)



Durante la última sesión de la 2ª fase de este Grupo de Trabajo, celebrada el **12 de junio de 2023**, se presentaron los objetivos cumplidos durante la coordinación del grupo; se revisaron y discutieron los resultados obtenidos en la encuesta y modalidades de contratación de investigadores en el SNS.

También, se presentaron las conclusiones desde coordinación y se abrió a debate las nuevas funciones e interés de este grupo, planteando la opción de mantenerlo a largo plazo con reuniones periódicas o bien formalizar su cierre.

Como decisión conjunta de Grupo, se concluyó que, ante el cumplimiento de objetivos comunes propuestos por el mismo y ante la modificación de la Ley de Ciencia de Investigación e Innovación, quedaba formalizar objetivos propios y definir medidas y aportaciones para favorecer la inclusión de una figura de personal investigador en sistema de salud de cada CCAA, por lo cual, se promueve la elaboración de un plan de trabajo propio para cada comunidad, dejando abierto este Grupo de Trabajo para consulta abierta y próximas reuniones anuales o, bien, dada las inquietudes que pudiesen surgir en alguna región.

El Grupo de Trabajo nace con el objetivo de dar continuidad al grupo de trabajo que REGIC organizó anteriormente, creando un nuevo grupo de gestores de proyectos europeos y otros internacionales, donde se pueda divulgar información de interés para todos y, a la vez, compartir buenas prácticas de gestión.

En la primera sesión del 27 de junio de 2023, el grupo de trabajo comenzó sus actividades con una sesión informativa que llevaba por nombre “De H2020 a HEurope: el Budget”, se detallaron y comentaron los principales cambios y novedades a tener en cuenta durante la gestión financiera de los nuevos proyectos concedidos de convocatorias Horizon Europe.

En verano del 2023 el grupo compartió una encuesta entre los miembros del grupo de trabajo para identificar las necesidades y prioridades de cara a la organización de las sesiones del 2024. Los resultados de dicha encuesta se presentaron en la sesión paralela que las coordinadoras del grupo organizaron para la reunión de REGIC en Zaragoza en octubre del 2023. Esta encuesta ha sido la base de la propuesta de las actividades del grupo para el 2024.

En la sesión paralela del grupo en el encuentro anual de REGIC del 2023 organizaraon un taller titulado "Compartiendo Experiencias: cómo abordamos los retos en la preparación y gestión de proyectos EUW". Este fue un taller muy interactivo y participativo con la participación de gestores de proyectos Europeus y otros profesionales de investigación sanitaria, entorno a las problemáticas y retos en la preparación (pre) y posterior gestión (post) de proyectos europeos (principalmente Horizon Europe - HEU). El grupo dividió a los asistentes en 4 grupos en los que se trataron casos reales en la gestión de estos proyectos, sus problemáticas y sus posibles soluciones. El grupo también enfatizó la importancia de la profesionalización y empoderamiento del gestor de proyectos europeos para incrementar la participación y liderazgo en proyectos HEU entre las instituciones asociadas a REGIC..

En la segunda reunión del **24 de noviembre de 2023**, llamada "Mapa actual de convocatorias EU para 2024: qué queda por venir?" tuvo como objetivo informar sobre las oportunidades de financiación actualmente abiertas y las próximas que se abrirían, como estímulo para la participación de los investigadores. Se hizo un repaso de las convocatorias futuras para el 2024 en los distintos programas HEU y los partenariados europeos.

El ponente invitado, Juan Riese, del Instituto Aragonés de Ciencias de la Salud (IACS), destacó el amplio abanico de oportunidades en biomedicina y salud.

GT Sello de Excelencia HRS4R



Instituto de Investigación
CONTRA LA LEUCEMIA
Josep Carreras

INIBICA
INSTITUTO DE INVESTIGACIÓN E
INNOVACIÓN BIOMÉDICA DE CÁDIZ



El objetivo del grupo de trabajo es tener una visión amplia del proceso de obtención, evaluación intermedia y reacreditación del sello de excelencia HRS4R con el objetivo de identificar y compartir buenas prácticas.

Durante las sesiones de los días **27 de abril, 11 y 24 de mayo de 2023**, se explicaron las tres etapas del proceso para que los centros pudieran aportar sus experiencias y resolver sus dudas favoreciendo un enriquecimiento entre todos.

- Sesión 1: Etapa de solicitud del sello de excelencia HRS4R
- Sesión 2: Etapa de evaluación intermedia del sello de excelencia HRS4R
- Sesión 3: Etapa de reacreditación del sello de excelencia HRS4R con on-site visit

Se trató de un grupo de trabajo participativo y colaborativo, en cuyas sesiones, se invitó a evaluadores del sello para tener una visión más especializada del proceso de evaluación en cada una de sus etapas.



GT Investigación Clínica



Este Grupo de Trabajo se constituyó para, a lo largo de 2023 y 2024, abordar diferentes aspectos relacionados con el ámbito de la investigación clínica e integrar las visiones de los diferentes centros y entidades gestoras para reflejar las actuaciones realizadas por cada uno de ellos, con el fin de crear sinergias que sirvan para enriquecer nuestra gestión en esta materia. El GT plantea tres grandes bloques temáticos:

1. Aspectos económicos de los ensayos clínicos.
2. Reglamento Europeo de Ensayos Clínicos.
3. Visibilización del impacto de la investigación clínica.

Durante el año 2023 se abordó el primero de estos 3 bloques temáticos que consistió en 4 sesiones:

- Sesiones 1 y 2: "Modelos de compensación económica de ensayos clínicos: pago a investigadores, grupos de Investigación y otros conceptos aplicables"
- Sesiones 3 y 4: "Memorias económicas y gestión de pruebas extraordinarias"
- Sesión 5: "Pago a pacientes"
- Sesión 6: "Medicación del ensayo clínico"

El miércoles **21 de junio de 2023**, tuvo lugar la primera sesión del grupo de trabajo para la puesta en común de aspectos económicos en el ámbito de la investigación clínica en España. Los temas abordados, fundamentalmente, fueron: **modelos de compensación económica de ensayos clínicos, pagos a investigadores, grupos de investigación y otros conceptos aplicables**.

En la reunión del **18 de julio de 2023**, se trató de establecer las **principales diferencias y similitudes en los modelos de compensación económica de las entidades gestoras** participantes en el Grupo de Trabajo. Las entidades que habían proporcionado sus modelos pasaron a explicar y a detallar la forma en la que realizan el reparto de sus costes y en cómo gestionan las compensaciones a investigadores.

Se habló también de los importes que las entidades aplicaban por la gestión administrativa en la formalización de contratos y adendas de ensayos clínicos, poniéndose de manifiesto las diferencias existentes entre las entidades. Por último, también se indicaron algunas pinceladas del reparto de las pruebas extraordinarias.

En la tercera sesión del GT de **19 de septiembre de 2023**, se comenzó a trabajar el tema de las **memorias económicas de los ensayos clínicos y de la gestión de pruebas extras**. Se establecieron dos tipologías de memorias económicas, unas más sencillas donde solo se indica un precio por paciente reclutado y otras memorias mucho más complejas y, que suelen ser las habituales, en las que se desglosa un precio para cada visita completada por estos pacientes, y donde en cada visita se relaciona los procedimientos que se realizan según lo establecido en el protocolo del ensayo.

A raíz de esto, se comentó que algunos de los procedimientos que se realizan en las visitas programadas no se incluyen en el precio de contrato ya que el promotor considera que dichos procedimientos son adicionales, es decir que se pueden realizar o no y por tanto en caso de realizarse se han de facturar de forma independiente a la visita programada.

El **12 de diciembre de 2023** tuvo lugar la cuarta y quinta sesión: "**Memorias económicas y gestión de pruebas extraordinarias**" y "**Pago a pacientes**" y el **20 de diciembre de 2023**, la última reunión del año "**Medicación del Ensayo Clínico**" con la exposición, por parte de cada entidad, sobre la problemática del reembolso de la medicación.

En los bloques temáticos relacionados directamente con la parte económica, subrayar la diferencia de criterios que nos hemos ido encontrando al realizar el análisis entre los documentos enviados por distintas entidades gestoras en algunas de las cuestiones básicas tratadas (importes dispares en relación a la gestión administrativa de contratos y adendas, diferencia de criterio en el reembolso a pacientes, etc).

Los asuntos tratados en las Sesiones 1, 2, 3 y 4 se trabajaron de forma práctica, en el Taller “Investigación clínica: aspectos económicos de los ensayos clínicos y necesidades derivadas de la implantación del Reglamento Europeo” celebrado en las Jornadas REGIC de Zaragoza.

Como conclusión, destacar la alta participación de entidades gestoras que se han mostrado muy activas durante todo este periodo.

GT Servicios Jurídicos



Institut
de Recerca
Sant Pau

El objetivo del Grupo de Trabajo fue poner en común, analizar, debatir y finalmente unificar criterios en los centros REGIC sobre temas que se consideraban de interés a nivel legal en el ámbito de la investigación biomédica.

Durante la primera reunión, el **9 de mayo de 2023**, se trató el tema de la implementación de la Ley 2/2023, de 20 de febrero, reguladora de la protección de las personas que informen sobre infracciones de la normativa y de la lucha contra la corrupción.

En la sesión del **13 de junio de 2023** se trataron los Modelos de Colaboración público-privados. La sesión se inició con el planteamiento de las empresas farmacéuticas que imponen sus modelos de colaboración y proponen la forma jurídica del patrocinio cuando, en realidad, sería una colaboración empresarial u otra forma jurídica. En este sentido y, para centrar el debate, se presentó una introducción de las diferentes formas jurídicas y las casuísticas prácticas que se encuentran en el día, para así, abrir el debate y compartir las experiencias con el resto los asistentes.

El **5 de julio de 2023** se presentó un Resumen del Protocolo Compliance de la Fundació Institut de Recerca Hospital de la Santa Creu i Sant Pau y se procedió a

compartir con los otros centros su experiencia respecto al canal de denuncias.

En la sesión del **19 de julio de 2023**, se trató la Protección de Datos en la Investigación. Se estructuró en una primera presentación de la reciente decisión de la Comisión europea, de fecha 10 de julio, por la que obliga a adecuar el tratamiento de datos entre los estados miembros de la Unión Europea y los Estados Unidos. Así, en caso de transferencia de datos a EE. UU. habrá que pactar cláusulas de salvaguarda de dichos datos. A continuación, se trató la evaluación de impacto en los proyectos de investigación. Se ofreció una explicación de las citadas evaluaciones, basada en el apartado 6 de la Guía española en el que se establecen las pautas para efectuar un análisis y evaluación de impacto.

En la reunión del **3 de octubre de 2023** se habló del Impacto del Real Decreto 192/2023, de 21 de marzo, por el que se regulan los productos sanitarios, en la investigación clínica - Investigación clínica con producto sanitario (ICPS) y del acceso a las historias clínicas de los pacientes del hospital por parte de personal del instituto de investigación.

El **24 de octubre de 2023** se trataron los acuerdos DTA y MTA, con una reflexión de una experta en propiedad industrial e intelectual, Lourdes Gaig, quien ofreció una breve explicación de estos acuerdos y posterior debate.

La última sesión del año, celebrada el **28 de noviembre de 2023**, agendó en su orden del día, las incompatibilidades de los Investigadores, los proyectos multicéntricos con financiación pública y la responsabilidad de la firma de los contratos, así como, dado el interés suscitado por todos los centros en mantener estas sesiones jurídicas, se acordó la continuidad del Grupo de Trabajo el próximo año con la Coordinación actual, pero con el compromiso de que la presentación de los temas a tratar sea rotativa por todos los participantes.

GT Ciencia Abierta



Este Grupo de Trabajo nació con los siguientes objetivos:

1. Impulsar la implementación de la ciencia abierta entre los miembros de REGIC, con especial atención al acceso abierto y a los datos de investigación.
2. Conocer el estado actual de implementación de políticas y estrategias de ciencia abierta entre los miembros de REGIC (acceso abierto, datos abiertos, ciencia ciudadana, etc.).
3. Crear una comunidad de práctica para compartir aprendizajes, recoger las buenas prácticas y recomendaciones en el uso de la ciencia abierta.
4. Elaborar materiales y herramientas para facilitar la preparación de los planes de gestión de datos (PGD) adaptados a las necesidades de los Institutos de Investigación sanitaria.
5. Ofrecer formación específica y práctica para perfil gestor e investigador sobre planes de gestión de datos, datos FAIR, depositar en acceso abierto y beneficios y utilidades de la aplicación de la ciencia abierta.

Se realizaron reuniones, seminarios y pildoras formativas. El **31 de marzo de 2023**, se celebró el *Kick-off meeting* del Grupo de Trabajo con la presentación de todos miembros, objetivos, programa, operativa y dinámica del mismo. El primer Seminario tuvo lugar el **21 de abril de 2023** centrado en las políticas de acceso abierto, los acuerdos transformativos y los repositorios institucionales, contando con Laura Muñoz (Biblioteca Virtual del Sistema Sanitario Público de Andalucía) y Virginia Jiménez y Silvia Hernández (Biblioteca de Ciencias de la Salud del ISCIII) con el proyecto piloto que se está realizando desde el ISCIII para integrar la producción científica de los IIS en su repositorio institucional, REPISALUD.

En el Seminario del 23 de junio de 2023 se abordaron los resultados del cuestionario "Experiencias en Gestión de Datos" que había sido distribuido entre los miembros del GT. Se trató el perfil/área de conocimiento para dar soporte a la gestión de datos de investigación, los servicios adaptados y los materiales específicos. En materia de protección de datos no se hizo hincapié porque se abordaría en el siguiente Seminario del día 07 de julio de 2023, pero si se recalcó la importancia del Área Legal en la gestión de los datos de investigación y cualquier uso de datos.

Durante el Seminario del **7 de julio de 2023**, se unieron dos grupos de Trabajo, el GT de Ciencia Abierta y el de GT Protección de Datos. Para aprovechar las sinergias entre ambos, los miembros del GT de Protección de Datos fueron invitados a participar en el **Seminario del GT de Ciencia Abierta "Seminario GT Ciencia Abierta - Gestión de datos de inv. Datos FAIR. Mandatos Open Data. Servicios de apoyo en la gestión de los datos de inv. Herramientas. Planes de Gestión de Datos. Barreras. (2)"**. Se compartieron los retos jurídicos derivados de la publicación en repositorios abiertos de aquellos data sets que, originalmente, contienen datos de carácter personal (por ejemplo, anonimización de los datos y herramientas, aplicación de tasas, cesiones de datos en cumplimiento a la normativa, y transferencias internacionales de datos.

En **septiembre de 2023, los días 15 y 21**, se celebraron dos Pildoras Formativas del GT Ciencia Abierta: "Gestión de datos de investigación y desarrollo de planes de gestión de datos, aspectos prácticos".

Sesión 1: Fundamentos de la gestión de datos de Investigación - 15 septiembre 2023

Ponente: Alicia Fátima Gómez - Especialista en gestión de la investigación, ciencia abierta y datos. Experta en bibliometría y procedimientos para la evaluación responsable de la ciencia. Responsable de Ciencimetría y Visualización de Datos en la Universidad Técnica de Viena. Consultora independiente.

Sesión 2: Los planes de gestión de datos en la práctica – 21 septiembre 2023

Ponente: Yusnelkis Milanés Guisado - Especialista en datos de investigación, bibliometría y revisiones sistemáticas. Universidad Pablo de Olavide. Investigador. Hospital Universitario Virgen del Rocío /Instituto de Biomedicina de Sevilla (IBIS).

Se celebra una última píldora, organizada desde el grupo, el 27 de noviembre impartida por Ángel M. Delgado Vázquez, Jefe de Servicio de Soporte al Aprendizaje y la Investigación. Biblioteca/CRAI Universidad Pablo de Olavide y Profesor Asociado de Biblioteconomía y Documentación (UPO).

La píldora tuvo como objetivo proporcionar a los/as asistentes una comprensión profunda de los conceptos, beneficios y retos asociados con la ciencia abierta, fomentando el conocimiento, y la implementación de la misma en el día a día de la investigación que desarrollamos y/o a la que damos apoyo.

La píldora formativa dirigida al Grupo de trabajo “Ciencia Abierta” de REGIC; personal de apoyo a la investigación y personal investigador, alcanzó una audiencia de casi 62 asistentes.

El último Seminario del año, de **18 de diciembre de 2023**, se dedicó a presentar el trabajo realizado desde un subgrupo de trabajo del GT, creado para “desarrollar un catálogo de recursos de ciencia abierta colaborativo” a través de la plataforma “**padlet**”. En este seminario se explicó cómo se trabajó de manera colaborativa para la elaboración del catálogo, se presentó la herramienta padlet y se navegó por ella exponiendo los diferentes apartados de la misma y su potencial como herramienta colaborativa para que las personas del grupo pudieran usarla para incluir más recursos, comentar los existentes, valorar cada uno de ellos, etc.

La última reunión del grupo se celebró el 9 de febrero del 2024. El objeto de esta última sesión era, por una parte, presentar los resultados de la encuesta de satisfacción e impacto del GT de Ciencia Abierta circulada entre los/as miembros del grupo durante el mes anterior y hacer un resumen de las actividades realizadas en el grupo.

Tras este año de trabajo se concluye la necesidad de crear redes de colaboración en todo el ámbito y distintos centros de investigación, generar equipos multidisciplinares de soporte en los centros, seguir formándonos y formando al personal investigador en Ciencia Abierta, hacer cursos prácticos y dirigidos, así como uso de recursos y materiales validados y compartidos para facilitar su uso (Padlet).



GT Protección de Datos



El Grupo de Trabajo nació con el objetivo de llegar a un consenso entre sus miembros sobre cómo actuar frente a diferentes retos que, actualmente, presenta aplicar la normativa de protección de datos en el ámbito de investigación, y en concreto, respecto a los temas propuestos para las sesiones.

La primera sesión del **21 de marzo de 2023**, se centró en comentar y explicar las “Evaluaciones de impacto en investigación” (EIPD), qué finalidad se persigue con su realización, cuándo es necesario llevarlas a cabo, quién es responsable de su realización, cómo se deben hacer las EIPD, qué aspectos son necesarios considerar antes de empezar una EIPD o qué herramientas en abierto y gratuitas existen disponibles para la realización de EIPD, etc. A lo largo de la presentación surgieron varios comentarios y dudas relativas a la temática objeto de la reunión, que se fueron analizando por todas/os las/los participantes.

Finalmente, se acordó, entre todos los presentes, crear un **subgrupo de trabajo EIPD** con las personas que manifestasen su interés en participar a lo largo de los siguientes meses para trabajar en la elaboración de un documento en el que definir cuándo es necesario realizar EIPD en el desarrollo de actividades de investigación en salud y, en qué tipos de actividades es posible realizar una agrupación para llevar a cabo una EIPD “general”, en vez de realizar una específica para cada actividad concreta de investigación.

Las conclusiones del subgrupo de trabajo se recopilaron en un documento de consenso que se trasladó a todos los participantes en la primera sesión para, posteriormente, ponerlo a disposición de todos los miembros de REGIC.

El Subgrupo EIPD mantuvo reuniones los días **22 de abril y 25 de junio de 2023**.

Este grupo de trabajo se unió con el grupo de trabajo de Ciencia Abierta, y se compartió una sesión en fecha **7 de julio de 2023** para tratar como opera la protección de datos en los repositorios públicos de datos. En esta sesión se explicó qué tipo de datos pueden ir en los repositorios públicos, la normativa aplicable para cada tipología de datos, y qué se debe tener en consideración, teniendo en cuenta la normativa de protección de datos, para ceder datos en el ámbito de la investigación biomédica.

Se mantuvo otra reunión del GT el **21 de septiembre de 2023**, con una sesión para tratar la “**Inteligencia Artificial, Investigación Biomédica y la Privacidad**”. En esta sesión se compartieron nociones de conceptos básicos que aplican a la Inteligencia Artificial y se debatieron en el grupo de trabajo algunos de los retos que se les presentan a los centros de investigación biomédica que desarrollen algoritmos de inteligencia artificial.

Este grupo de trabajo también participó en las jornadas anuales de REGIC celebradas en Zaragoza el 26 y 27 de octubre de 2023, organizando un taller práctico sobre las evaluaciones de impacto de protección de datos, donde se compartieron algunas de las conclusiones llegadas por parte del subgrupo de trabajo creado.

La última sesión del grupo de trabajo se celebró el **25 de enero de 2024**, invitando a un experto externo para tratar el Espacio Europeo de Datos Sanitarios (EEDS) y su implicación en la normativa de protección de datos vigente. Se pudieron debatir aspectos como las bases de legitimación en el EEDS, los derechos de los interesados que pueden verse afectados ante la creación de este EEDS, las compensación o tasas que se prevé que los titulares y organismos de acceso puedan establecer a las/los usuarios, dando paso a una deliberación de todos estos aspectos por todas las personas participantes en la sesión.

8.1.3 Píldoras Formativas

Este ciclo de píldoras formativas, iniciado en 2021, se compone de formaciones cortas de temas diversos de interés para los asociados.

Píldora 17

Fecha: 24 de enero de 2023

Temática: "Particularidades de la aplicación de la LCSP en las entidades de Investigación Biomédica".

Ponentes:

- Javier Vázquez Matilla. Doctor en Derecho. Experto en contratación pública



Píldora 18

Fecha: 24 febrero 2023

Temática: "Filantropía e investigación I: dimensión, donantes y actores".

Ponente:

- Ricard Valls Riera. Director Zohar Consultoria&Marketing Social



Píldora 19

Fecha: 16 marzo 2023

Temática: "Filantropía e investigación II: dimensión, donantes y actores".

Ponente:

- Ricard Valls Riera. Director Zohar Consultoria&Marketing Social



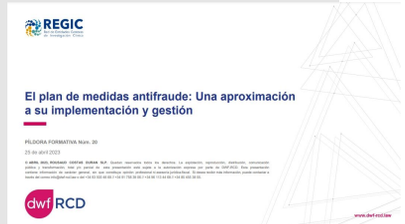
Píldora 20

Fecha: 25 abril 2023

Temática: "El plan de medidas antifraude: una aproximación a su implementación y gestión"

Ponentes:

- Judith Saladrigas. Abogada Socia del Área de Innovación y Emprendimiento en DWF-RCD.
- Mariana Ladaga. Abogada Asociada Senior y Responsable del Área de Compliance Penal en DWF-RCD,



Píldora 21

Fecha: 20 de junio 2023

Temática: "Ciencia abierta y datos: cómo cumplir con los requerimientos de los organismos financiadores".

Ponente:

- Alicia Fátima Gómez Sánchez. Technische Universität Wien (Vienna, Austria). Consultora independiente.



Píldora 22

Fecha: 26 de junio de 2023

Temática: "De las listas de méritos al relato holístico de la actividad investigadora: los CV narrativos".

Ponente:

- Dra. Susana Sánchez-Gil. Secretaria Técnica de Investigación IdISSC.



Píldora 23

Fecha: 12 de julio 2023

Temática: “Participación ciudadana: Cómo incorporar a la ciudadanía en proyectos de investigación en salud”.

Ponentes:

- Nora Salas Seoane. Responsable Área Salud en Science for Change (SFC).



Píldora 24

Fecha: 13 de septiembre 2023

Temática: “Investigación e Innovación Responsable en el diseño (y ejecución) de proyectos de investigación en salud”.

Ponente:

- Santi Rello-Varona. PhD. Senior Officer for International Research. Plataforma de Internacionalización, IdiPAZ.



Píldora 25

Fecha: 23 de octubre de 2023

Temática: “¿Cómo diseñar un Plan de Formación Anual?”

Ponente:

- Leticia Chico – HR Manager – Institut de Recerca contra la Leucèmia Josep Carreras



Píldora 26

Fecha: 20 de noviembre 2023

Temática: “Contratos laborales más habituales en una entidad de investigación”.

Ponentes:

- Esther Almenar García. Directora Dpto. Jurídico-RRHH-Formación de FISABIO.



**CONTRATOS LABORALES MÁS
HABITUALES EN UNA ENTIDAD
DE INVESTIGACION**

Fundació
Fisabio

**Fundació
Fisabio**

Píldora 27

Fecha: 27 de noviembre 2023

Temática: “Desmitificando la percepción de la ciencia abierta. Beneficios y retos para su implementación”.

Ponente:

- Ángel M. Delgado Vázquez. Jefe de Servicio de Soporte al Aprendizaje y la Investigación. Biblioteca/CRAI Universidad Pablo de Olavide y Profesor Asociado de Biblioteconomía y Documentación (UPO)



8.2 Jornadas y Eventos

8.2.1 La 44ª Asamblea General REGIC

El 20 de abril, REGIC celebró la 44ª Asamblea anual del 1º semestre de 2023. Tuvo lugar en Barcelona, en las instalaciones de nuestros asociados de la Fundació de Recerca Clínic Barcelona - Institut D'Investigacions Biomèdiques August Pi i Sunyer. La sesión, de un día de duración, abordó el **Impacto de la investigación e Innovación** en el sector Salud con las ponencias:

- “Economía de la salud, Sistemas de salud sostenibles e Impacto de la investigación”.
- “Impacto de innovación en centros sanitarios y evaluación de tecnologías de salud”.

Y la visibilización de ese impacto en los centros REGIC:

- “Ahorro económico derivado de la realización de ensayos clínicos en oncología en el Hospital Clínico San Carlos”.
- “Actividad de ensayos clínicos en Vall’Hebron y el ahorro de fármacos que representa”.
- “Impacto y viabilidad económica de los ensayos clínicos en el Servicio de Farmacia del Hospital Universitario Parc Taulí”.
- “Proyecto matricial para potenciar la investigación Cardiovascular en la provincia de Cádiz”.
- ¿Es posible para el hospital, generar ingresos además de ahorro? – Hospital Clínic Barcelona.

Durante la jornada, Diana Navarro, presidenta de REGIC y directora de Investigación e Innovación de Fundació Privada Hospital Asil de Granollers, expuso el estado de la actividad desarrollada con relación a las actuaciones previstas en el Plan Estratégico, el cierre de cuentas de 2022 y la previsión de las cuentas 2023, el alta de nuevos asociados, la renovación/reelección de cargos de la Junta de Gobierno, entre otros asuntos.



8.2.2 Jornadas REGIC 2023 y 45ª Asamblea General REGIC

REGIC celebró sus Jornadas Anuales 2023 los días 26 y 27 de octubre en la capital aragonesa con foco en el análisis de los **retos futuros de los Institutos de Investigación Sanitaria**. En esta edición, la entidad que alojó el evento fue el Instituto de Investigación Sanitaria de Aragón.

Las Jornadas 2023 tuvieron una asistencia récord de 180 representantes de las entidades asociadas que se reunieron para disfrutar del programa que incluía ponencias, mesas redondas y talleres de temáticas diversas abiertos a la participación de la totalidad de las/os asistentes al encuentro.

La sesión fue inaugurada por la Directora de Investigación e Innovación de Fundació Privada Hospital Asil de Granollers y Presidenta de REGIC, Dña. Diana Navarro, por el Subdirector Científico del IIS Aragón, Dr. Luis Pablo y por el Director Ejecutivo en el IIS Aragón, D. Óscar López. A continuación, dio comienzo la Jornada con una primera mesa redonda sobre el Posicionamiento y retos futuros de los Institutos de Investigación Sanitaria, mesa moderada por Tomás Montalbán, Socio Director en CIDI Salud. Participaron en la mesa, Dña. Mariluz Del Valle, Directora de Organización y Sistemas en BioBizkaia; Dr. Joaquín Arenas, Director Científico en Instituto de Investigación Hospital 12 de octubre; y Natalia Cal, Directora de Gestión de IDISNA.

Acto seguido, se iniciaron los talleres paralelos que versaron sobre: i) Experiencias con los sistemas información CoFFEE y Minerva: Fondos MRR, ii) Evaluaciones de impacto de Protección de Datos (EIPD) en el ámbito de la Investigación, iii) Buenas prácticas en HRS4R: Desarrollo y Evaluación, iv) Compartiendo experiencias: cómo abordamos los retos en la preparación y gestión de proyectos HE, v) Empoderando al personal de apoyo a la investigación en Ciencia Abierta y vi) Investigación clínica: aspectos económicos de los ensayos clínicos y necesidades derivadas de la implantación del Reglamento Europeo. La sesión del **26 octubre** finalizó con la Asamblea interna REGIC donde se presentó, a las entidades asociadas REGIC, el trabajo anual interno de REGIC.



El cargo de Presidencia de REGIC ostentado por la Fundació Privada Hospital Asil de Granollers, siendo Dña. Diana Navarro Llobet su representante persona física, vence el 31 de diciembre de 2023. La Fundación INCLIVA, a través de su representante D. Vicente de Juan Martín, presentó su candidatura a la presidencia ante la Asamblea General y la Asamblea General, por unanimidad, acordó designar a INCLIVA, por el plazo de cuatro (4) años a contar desde el 1 de enero de 2024, como Presidente de REGIC.

La jornada del **27 de octubre** comenzó con una sesión de coaching impartida por D. Javier García Campayo, Catedrático de Psiquiatría, Director del Máster de Mindfulness - Hospital Miguel Servet - Universidad de Zaragoza - IIS Aragón. A continuación, se presentaron las conclusiones y puesta en común de los 6 talleres desarrollados durante la primera jornada.

La última mesa redonda de las jornadas se centró en el debate sobre la participación de los pacientes en el proceso de investigación. La mesa, moderada por el Director Ejecutivo del IIS Aragón, D. Óscar López, contó con la participación de D. Gabriel Tirado, Presidente de ASPANOA; José Miranda, Médico especialista en el Hospital Gregorio Marañón; Roberto Saldaña, Director de Innovación de EUPATI España; y Marta Puyol, Directora Científica de la Fundación Científica de la AECC.

Según palabras de la Presidenta Diana Navarro *“las Jornadas fueron un éxito en asistencia y en el nuevo formato propuesto de los Talleres, destacando que éstos fueron coordinados mayoritariamente por expertos de la propia REGIC”*. En opinión de Óscar López, *“las jornadas alcanzaron los objetivos que se plantearon cuando se diseñó su estructura y contenido. Por una parte, se abordaron temas de máximo interés para los asistentes; en segundo lugar, se consiguió un nivel muy elevado de interacción entre todos ellos, gracias a la estructura de talleres y actividades diseñada. Se puso en valor la excelente labor que se estuvo haciendo desde los diferentes grupos de trabajo de REGIC y que se materializó en unos talleres muy dinámicos y de gran impacto en los asistentes. Por último, se consiguió organizar todas las actividades de las jornadas en un mismo entorno de la ciudad de Zaragoza, pudiendo optimizarse los tiempos de realización de las mismas. Desde el IIS Aragón, se valoró muy positivamente el resultado de las Jornadas”*.





8.3 Plan Estratégico REGIC 2024-2028

Durante el año 2023 se establecieron diferentes reuniones de la Junta Directiva de REGIC con CIDI Salud, empresa contratada para la elaboración del plan estratégico para los próximos años de REGIC.

En la Asamblea de 20 de abril de 2023, desde CIDI SALUD, se presentó la metodología y calendario a seguir.

a Planificación Estratégica se continuó trabajando a lo largo de todo el año 2023 con la idea de poder empezar a implementar el nuevo Plan en el 1º semestre 2024.

8.4 Nuevos asociados

Durante el ejercicio de 2023 se incorporaron a REGIC las siguientes instituciones:

Fundación para la Gestión de la Investigación Biomédica de Cádiz (INiBICA)

Fecha: 1 febrero 2023



Fundación para la Investigación Biomédica Hospital Universitario Puerta de Hierro – Majadahonda (FIB Puerta de Hierro-IDIPHIM)

Fecha: 1 febrero 2023



Fundació Institut Universitari per a la Investigació en la Atenció Primària Jordi Gol i Gurina (IDIAPJGol)

Fecha: 1 noviembre 2023



Fundación Sanitas Hospitales (Fundación Sanitas)

Fecha: 1 noviembre 2023



8.5 Acciones con organismos colaboradores

Día de la Investigación Hospitalaria

Fecha: 30 de mayo de 2023



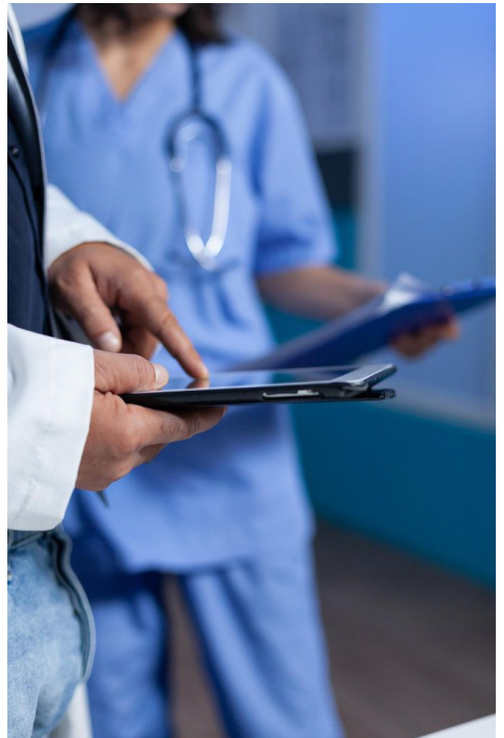
El 30 de mayo de 2023, se celebró el **Día de la Investigación Hospitalaria**, con el fin de promocionar y fomentar la investigación científica a nivel hospitalario, y poner de manifiesto la inestabilidad laboral de dicho sector.

Si bien la figura del personal investigador no hospitalario es ampliamente reconocida y dispone de mayor estabilidad y mejores condiciones laborales, el personal investigador hospitalario no ha dispuesto tradicionalmente de un puesto de trabajo regulado en el Sistema Nacional de Salud, sino que ha sido contratado a través de los propios hospitales o de fundaciones biomédicas que financian las investigaciones.

El 6 de septiembre de 2022, se publicó en el Boletín Oficial del Estado la ley 17/2022 por la que se modificó la Ley 14/2011 de la Ciencia, la Tecnología y la Innovación. Según las fuentes del Gobierno, esta reforma recoge una nueva modalidad de contrato indefinido vinculada al desarrollo de actividades científico-técnicas para todo tipo de personal de investigación en el marco de líneas de investigación definidas y en contratos de I+D+i. Asimismo, el Gobierno asegura que la nueva reforma comporta cambios en las medidas para estimular la atracción de talento a España y la movilidad del personal de investigación, un mayor reconocimiento al personal de investigación, una reducción de la carga administrativa y fomento de la transferencia de conocimiento, y una mayor igualdad de género.

La Asociación Nacional de Investigadores Hospitalarios (ANIH) junto a la Red de Entidades Gestora de Investigación Clínica (REGIC) buscan apoyar la creación de una carrera profesional para los investigadores hospitalarios y gestores del Sistema Nacional de Salud (SNS), así como un marco laboral estable similar al del resto del personal del SNS.

Esta tarea regulatoria recae íntegramente en las administraciones autonómicas, que tienen transferidas las competencias en sanidad y deben desarrollar el marco regulatorio definido en la nueva Ley 17/2022 dentro del plazo establecido, que vence en septiembre de 2024. ANIH y REGIC esperan que la aplicación de la ley sea una prioridad en todas las Comunidades Autónomas.



Entidad Ejecutora – Entidad Instrumental: Escrito enviado al ISCIII y AEI solicitando información sobre la normativa al amparo de la cual el ISCIII está considerando a las fundaciones como entidades “ejecutoras”, o en su caso “instrumentales”. enmiendas a la reforma de la Ley de Ciencia – MICINN

Fecha: 5 de junio de 2023



Desde la Junta Directiva de REGIC, a través de una iniciativa propuesta por uno de sus miembros, se envió un escrito al ISCIII y a la AEI solicitando información sobre la normativa, al amparo de la cual, el ISCIII estaba considerando a las fundaciones como entidades “ejecutoras”, o en su caso, “instrumentales”.

Con fecha 21 junio se recibió respuesta de Cristóbal Belda, Director General del ISCIII en la que se indicaba lo siguiente:

“En la Resolución 1/2022, de 12 de abril, de la Secretaría General de Fondos Europeos, por la que se establecen instrucciones a fin de clarificar la condición de entidad ejecutora, la designación de órganos responsables de medidas y órganos gestores de proyectos y subproyectos, en el marco del sistema de gestión del Plan de Recuperación, Transformación y Resiliencia, concretamente en su apartado Cuarto, se hace referencia a las entidades instrumentales.

En aplicación de esta Resolución y, tras la entrada en vigor de la Orden HFP/55/2023, de 24 de enero, relativa al análisis sistemático del riesgo de conflicto de interés en los procedimientos que ejecutan el Plan de Recuperación, Transformación y Resiliencia, desde la Secretaría General de Fondos Europeos del Ministerio de Hacienda y Función Pública se advirtió que el mero hecho de ser entidades del sector público y tener asignada la ejecución de presupuesto del MRR otorga a las entidades en cuestión la consideración de entidades instrumentales.

Por tanto, en primer término, es preciso verificar si la entidad consta en el Inventario de entidades del Sector Público Estatal, Autonómico y Local de la Intervención General del Estado. En ese caso la entidad perceptora de los fondos tiene la consideración de entidad instrumental.”

Jornada del Reglamento Europeo de Ensayos Clínicos: Visión de los agentes implicados

Fecha: 8 de junio de 2023



La jornada “Reglamento Europeo de Ensayos Clínicos: Visión de los agentes implicados” reunió el 8 de junio en el Hospital Universitario Santa Cristina de Madrid a 130 profesionales del sector de la investigación sanitaria. El encuentro fue promovido desde **REGIC**, junto a la Plataforma de Medicamentos Innovadores de **Farmaindustria** y la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (**AEMPS**).

Al ver los cambios normativos que se fueron sucediendo y la implementación de la nueva reglamentación en materia de ensayos clínicos y sus derivadas, por ejemplo, el nuevo sistema de información de ensayos clínicos europeo (Clinical Trials Information System, CTIS), desde **REGIC** pareció acertado poder debatir en un foro conjunto entre la patronal, agencias reguladoras, hospitales y centros de investigación, para poner sobre la mesa diferentes cuestiones y reflexionar, debatir los nuevos retos, problemas y necesidades.

En opinión de Diana Navarro, “la temática es de interés para los asociados de **REGIC** y otros agentes del sector puesto que los cambios derivados del nuevo Reglamento Europeo de Ensayos Clínicos y el nuevo sistema del Clinical Trials Information System (CTIS) son significativos y han generado preocupación y dudas en el sector”.

La Jornada inició con la sesión titulada “*Cómo prepararnos para la nueva reglamentación de ensayos clínicos*” que ha servido para contextualizar la temática. Amelia Martín, Directora asociada de investigación clínica y traslacional de Farmaindustria, en su intervención “*Estrategia de Farmaindustria para mantener el liderazgo en Ensayos Clínicos*” ha destacado la investigación clínica como oportunidad de país y el impacto positivo de los ensayos clínicos en la economía. En su opinión, “*Lo hemos hecho bien en España, pero no es suficiente. El nuevo Reglamento Europeo de Ensayos Clínicos armoniza y coordina la evaluación de estos estudios y supone también un marco más competitivo. Ahora bien, este nuevo reglamento es más exigente respecto al procedimiento y los plazos, y eso requiere contar con equipos altamente cualificados y entrenados, además de estar dotados con los recursos e infraestructuras necesarias*”.

Según Amelia Martín, para mantener el nivel competitivo de España en materia de ensayos clínicos “*necesitamos liberar a los investigadores de labores administrativas para que puedan centrarse en las actividades investigadoras y dotar a los centros de estructuras de soporte que permitan ganar agilidad a todo el proceso*”.

Por su parte, Juan Estévez, Jefe del Área de Ensayos Clínicos de AEMPS, realizó un repaso de las novedades en el marco de la regulación de ensayos clínicos con medicamentos en el entorno europeo. Enfatizó en las oportunidades que presenta esta legislación ya que “*el nuevo Reglamento Europeo de Ensayos Clínicos tiene por objetivo fundamental fomentar y atraer investigación clínica en la Unión Europea y recuperar el liderazgo en este ámbito*”. Entre otros, destacó los elementos descentralizados en los ensayos clínicos porque “*las medidas que se aceleraron en momentos de pandemia han venido para quedarse*”.

En esta misma línea, Eva López, miembro de la Junta Directiva de REGIC y Coordinadora de la Unidad de Investigación Clínica del Instituto de Investigación Sanitaria Aragón, insistió que “para mantener el liderazgo que tenemos como país en la realización de ensayos clínicos, debemos aunar esfuerzos y remar todos en la misma dirección, tanto la industria farmacéutica, las Agencias Reguladoras, los Comités Éticos de Investigación Clínica y por supuesto los Centros e Institutos de Investigación Sanitaria”. Además también destacó que jornadas como esta son totalmente imprescindibles para poner en común preocupaciones, dificultades y afrontar en conjunto los nuevos retos que se nos presentan con este marco normativo.

“Descifrando las claves del nuevo Reglamento Europeo de Ensayos Clínicos”.

Con el objetivo de facilitar el intercambio de experiencias y propiciar el debate en torno al reglamento europeo de ensayos clínicos, se configuraron dos mesas integradas por diferentes expertos y expertas en la materia. Cada integrante expuso su visión y posteriormente se abrió el turno de preguntas en la que participaron activamente los asistentes.

En la primera mesa, **“Visión de los centros: retos a la adaptación y nuevas necesidades”** participaron Galo Peralta - Director de Gestión de la Fundación Instituto de investigación Marqués de Valdecilla (IDIVAL)-,

Ioana Riaño -Coordinadora Científica y Manager de la Unidad de Investigación Clínica del Instituto de Investigación Sanitaria BioGipuzkoa- y Paloma Moraga -Gestora y Monitorea de Ensayos Clínicos de la Unidad Central de Hospital Universitario La Paz-.

Esta mesa, moderada por Eva López -coordinadora de la Unidad de Investigación Clínica en el Instituto de Investigación Sanitaria Aragón-, se focalizó en explicar la visión y preocupaciones de los centros donde se hacen ensayos clínicos, desde el punto de vista de las gerencias y/o direcciones científicas.

En la segunda mesa, **“Comités de ética de investigación: dificultades y nuevas casuísticas”**, moderada por Diana Navarro, se explicaron diferentes experiencias en las que se visibilizaron las dificultades que los distintos comités de ética encuentran en el nuevo marco regulador y se mostraron los resultados de una encuesta para saber el estado de aplicación e implementación del Clinical Trials Information System (CTIS) en los Comités de Ética de Investigación con medicamentos (CEIm). Tomaron parte en este coloquio Coloma Moreno -Secretaria del CEIm de Institut d’Investigació i Innovació Parc Taulí -, Sarahí Valdez -Médica Especialista en Farmacología Clínica y vicepresidenta del CEIm del Hospital Universitario 12 de Octubre-; Neus Riba -Secretaria técnica del CEIm de la Fundació Sant Joan de Déu- y Emma Fernández de Uzquiano -Secretaria Técnica del CEIm del Hospital Universitario La Paz-.



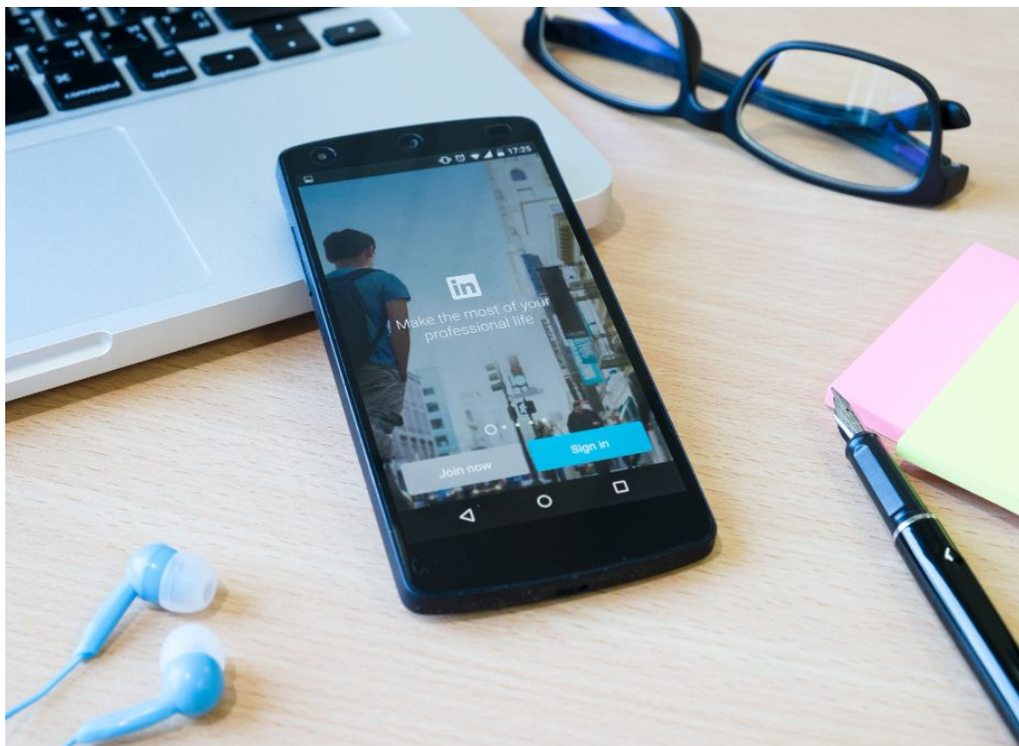
8.6 Comunicación

8.6.1 Redes sociales

En abril 2022 se empezaron a dinamizar las redes sociales de REGIC, Twitter (actualmente X) y LinkedIn. Desde ese momento se ha ido aumentando la comunidad y se ha ampliado el alcance de la comunicación, tanto en impresiones como en interacciones. Debido al cambio de política de X, se requiere ser usuario premium para acceder a las estadísticas y solo disponemos de datos de esta red social hasta septiembre de 2023, por lo que la cifra global es estimada.

Comunidad			Alcance (2023*)		
Diciembre 2022	510	642	Nº Post	540	175
Diciembre 2023*	608	1.378	Impresiones	97.800	101.562
Incremento	98	736	Interacciones	5.800	4.967

*Datos de X estimados



8.6.2 Noticias

En 2023 se han realizado dos comunicados de prensa, coincidiendo con la Asamblea celebrada el 20 de abril y las jornadas anuales de octubre, así como otras acciones de comunicación durante el año, que han permitido contabilizar **nueve apariciones** en páginas web especializadas y de nuestros asociados.

Asamblea 20 abril 2023

IMIB

REGIC 2023: Primera Asamblea y Nuevo Grupo de Trabajo Ciencia Abierta
21.3.2023 | [Enlace a la noticia](#)

IDIVAL

1º Asamblea REGIC 2023
2.03.2023 | [Enlace a la noticia](#)

Jornadas Anuales 26-27 octubre 2023

IIS Aragón

Los retos futuros de los institutos de investigación sanitaria se analizan en Zaragoza
26.10.2023 | [Enlace a la noticia](#)

IdiPAZ

[FIBHULP-IdiPAZ participó en las Jornadas Anuales de la REGIC](#)
17.11.2023 | [Enlace a la noticia](#)

Otras

IdISBa

[El IdISBa se incorpora como nuevo miembro a la Junta REGIC](#)
1.1.2023 | [Enlace a la noticia](#)

infosalut

[El IdISBa se incorpora como nuevo miembro a la Junta REGIC](#)
17.1.2023 | [Enlace a la noticia](#)




IdISSC

Píldora formativa REGIC “De las listas de méritos al relato holístico de la actividad investigadora: los CVs narrativos”

26.6.2023 | [Enlace a la noticia](#)

INiBICA

REGIC day -on site- June 8 10:00h

8.06.2023 | [Enlace a la noticia](#)

Revista Pharma Market

Vicente de Juan es el nuevo presidente de REGIC

29.01.2024 | [Enlace a la noticia](#)



The screenshot shows the Pharma Market website interface. At the top, it says 'Pharma Market' with a search bar and navigation links. Below, there's a news article titled 'Vicente de Juan es el nuevo presidente de Regic' with a photo of Vicente de Juan and a video player. The article text reads: 'Vicente de Juan, director gerente del Instituto de Investigación Sanitaria (IiS) del Hospital Clínico de Valencia, es el nuevo presidente de la Red de Entidades Gestoras de Investigación Clínica (REGIC), un cargo que desempeñará hasta el 21 de diciembre de 2027. "Es un honor y, al mismo tiempo, una gran responsabilidad asumir la presidencia de una asociación con la importancia de Regic por su representatividad en el sector", se congratula Vicente de Juan. "El potencial de la asociación es enorme y la responsabilidad de la nueva junta directiva es equilibrar el mágnate con el apoyo de todos los asociados", declara. "Vamos a seguir trabajando para tender puentes entre los asociados, ayudar a formar a los profesionales del sector, generar influencia y conectar con la sociedad", añade. Regic es la primera asociación de entidades gestoras de investigación clínica creada en España e instancia de los profesionales para compartir experiencias y crear un espacio de interacción y formación en la gestión de la I+D+i biomédica. Nacida en 2009, en la actualidad reúne a 52 instituciones de casi todas las comunidades autónomas españolas. Los fines fundacionales de Regic son 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, así como fomento de coordinación e integración de los políticos e científicos de las entidades asociadas para determinar las soluciones idóneas a los principales retos del sector clínico hospitalario y biomédico, representar a sus integrantes ante organismos públicos y privados con el fin de defender sus intereses comunes acordados, y promover la difusión de sus avances al progreso económico y social de España.'



The screenshot shows a news article on the REGIC website. The title is 'Píldora formativa REGIC “De las listas de méritos al relato holístico de la actividad investigadora: los CVs narrativos”'. The article text states: 'El lunes 26 de junio 2023 la Red de Entidades Gestoras de Investigación Clínica (REGIC) celebró una nueva píldora formativa impartida por nuestra Secretaria Técnica de Investigación IdISSC Susana Sánchez Gil, doctora en documentación por la UC3M. El objetivo de esta píldora ha sido reflexionar sobre cómo la Declaración DOGA en 2012 y el Laidm Marifé en 2016 han supuesto un cambio de paradigma en el proceso de evaluación. A partir de este cambio de tendencia ha surgido un formato de CV que refleja mejor las habilidades y experiencias de los investigadores que un mero listado de méritos. En esta píldora se ha mostrado la utilidad de los CVs narrativos, pautas para su elaboración e integración en el formato actual de CVN. Según Susana, "la integración del currículum según las recomendaciones de DOGA y ODGA requiere, por parte de los investigadores, capacidad de síntesis para defender con solvencia la diversidad de méritos, por parte de los evaluadores, disponer de guías de evaluación y contar con asistencia técnica para evitar sesgos en la toma de decisiones y, por parte de los agencias de evaluación, transparencia y especificidad en la definición de los criterios de evaluación". En su opinión, "un sistema de evaluación más inclusivo es posible a través de la evaluación de la diversidad de méritos y, con la complementariedad del modelo cualitativo y del modelo cuantitativo, hay que ser capaz de valorar la subjetividad de las valoraciones de expertos afirmando que los datos carecen de neutralidad. La bibliometría no es perfecta. Lo perfecto es el uso simple y honesto que se viene haciendo de ella". Nuestro agradecimiento a REGIC y a los 65 asistentes a esta píldora. De las listas de méritos al relato holístico de la actividad investigadora: los CVs narrativos'.



The screenshot shows an event announcement on the INiBICA website. The title is 'Jornada REGIC – presencial – 8 junio 10:00h'. The event details are: '8 junio 2023 @ 10:00 - 14:00. Estimado investigador, Desde principios de este año el INiBICA forma parte de la Red de Entidades Gestoras de Investigación Clínica (REGIC), una asociación que engloba a la mayoría de las entidades gestoras de I+D del ámbito biomédico en España y representa un elevado porcentaje de la investigación clínica del país, con más de 50 instituciones altamente cualificadas y pioneras en impulsar el retorno económico del conocimiento. Como parte de esta red, los profesionales del Instituto podrán formar parte de grupos temáticos de trabajo y tendrán acceso a sesiones, píldoras y cursos formativos relevantes. Mediante este correo os informamos de una jornada que desde REGIC, junto a FARMINDUSTRIA y la AEMPS, organizan el próximo 8 de junio en Madrid, sobre el Reglamento Europeo de Ensayos Clínicos "Visión de los agentes implicados" Al ver los cambios normativos que se han ido sucediendo y la implementación de la nueva reglamentación en materia de ensayos clínicos y sus derivadas, por ejemplo, el nuevo sistema de información de ensayos clínicos europeos (Clinical Trials Information System, CTIS), se ha considerado oportuno debatir en un foro conjunto entre la patronal, agencias reguladoras, hospitales y centros de investigación, para poner sobre la mesa diferentes cuestiones y reflexionar, debatir los nuevos retos, problemas y necesidades. La Jornada se celebrará en formato PRESENCIAL el 8 de junio en Madrid en horario de 10:00 - 14:00h. Lugar de celebración: Salón de Actos Dr. Emilio Ucar Corral HUSC. Hospital Santa Cruz, Madrid. PROGRAMA: https://www.eswp-content/uploads/2023/05/PROGRAMA_JORNADA_REGULACION.pdf INSCRIPCIONES hasta el día 5 de junio en https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLS8m5xvX0XZWHZv6d1ZUjY6gRTSjRq/115ThVYy5s4HC2Pjvewfom Un saludo.'

8.7 Visibilidad REGIC

8.7.1 Participación de REGIC en el ACT EU multi-stakeholder platform kick off workshop

Diana Navarro, como Presidenta de REGIC, fue invitada a actuar como panelista en el “ACT EU multi-stakeholder platform kick off workshop” que se celebró los días 22 y 23 de junio de 2023 y participó en las siguientes sesiones:

- 22 junio – Session 2: Discussion on priority areas: Transparency of clinical trials
- 23 junio – Session 3: Discussion on priority areas: Supporting non-commercial clinical trials

El éxito de los ensayos clínicos depende de una multitud de partes interesadas y, por lo tanto, el diálogo regular entre todas las partes puede ayudar a identificar y avanzar en los métodos, la tecnología y la ciencia de los ensayos clínicos, así como a eliminar obstáculos. Para avanzar en esto, la iniciativa EC-HMA-EMA, Aceleración de ensayos clínicos en la UE (ACT EU), prevé el establecimiento de una plataforma de múltiples partes interesadas (MSP) como una de sus acciones prioritarias.

A través de una serie de talleres en 2023 y 2024, se establecerá una plataforma de múltiples partes interesadas de la UE sobre ensayos clínicos para avanzar en los debates y la acción conjunta sobre temas prioritarios.



8.7.2 Diana Navarro, en representación de REGIC, es entrevistada por la Revista El Médico (Grupo SANED)

En septiembre de 2023, la Dra. Diana Navarro Llobet, Jefa de I+D+i en la Fundación Privada Hospital Asilo de Granollers, fue entrevistada, como Presidenta de la Red de Entidades Gestoras de Investigación Clínica Hospitalaria y Biosanitaria (REGIC), por Eva Fariña, periodista colaboradora de la revista El Médico (Grupo SANED).

Dicha entrevista, cuyos puntos principales orbitan alrededor del concepto, esencia y objetivos de REGIC, así como la visión de la Dra. Navarro Llobet, ha sido publicada en el número 1.239 (pág. 42) de la Revista El Médico correspondiente al mes de octubre de 2023, con el titular: “La Investigación en España necesita políticas estables y recursos adecuados”.

“La investigación clínica es una gran oportunidad de hacer país y tiene un impacto positivo en nuestra economía”, afirmó la Dra. Diana Navarro Llobet.


ENTREVISTA

La investigación en España necesita políticas estables y recursos adecuados



Presidenta de la Red de Entidades Gestoras de Investigación Clínica (REGIC)

Texto | Eva Fariña

Foto | REGIC

1239, Octubre 2023 El Médico | 42



ENTREVISTA
Diana Navarro

“La investigación en España necesita políticas estables y recursos adecuados”

La Red de Entidades Gestoras de Investigación Clínica (REGIC) es la primera asociación de entidades gestoras de investigación clínica creada en España a instancia de los profesionales. Su principal objetivo es compartir experiencia y crear un espacio de interacción y formación en la gestión de la I+D+i sanitaria, como explica en esta entrevista su presidenta, Diana Navarro.

¿Cuál es el origen de REGIC?

REGIC también es un foro de intercambio de experiencias e integración de las políticas e intereses de las entidades asociadas. De esta forma, permite determinar las soluciones idóneas para los principales retos del sector clínico, hospitalario y biosanitario.

¿Es posible la profesionalización completa de la investigación sanitaria?

Precisamente la profesionalización es uno de nuestros objetivos, para lo cual desarrollamos acciones encaminadas a definir la carrera profesional en gestión de la I+D+i en el sector sanitario y biomédico. También queremos potenciar su reconocimiento e incorporación en las agendas políticas.

¿Tiene actividades formativas?

Si, la red ofrece formación continua a través de jornadas, talleres, pléneros formativos o grupos de trabajo en materias estratégicas en el ámbito de la I+D+i en salud para cubrir las necesidades de capacitación del personal gestor de las entidades asociadas.

¿Cómo valora la relación con las administraciones públicas?

REGIC tiene una relación fluida con las administraciones públicas y con entidades del sector, journals y otras asociaciones. Por ejemplo, hay interacción con el Insti-

¿Qué otros servicios ofrece?

REGIC también es un foro de intercambio de experiencias e integración de las políticas e intereses de las entidades asociadas. De esta forma, permite determinar las soluciones idóneas para los principales retos del sector clínico, hospitalario y biosanitario.

¿Es posible la profesionalización completa de la investigación sanitaria?

Precisamente la profesionalización es uno de nuestros objetivos, para lo cual desarrollamos acciones encaminadas a definir la carrera profesional en gestión de la I+D+i en el sector sanitario y biomédico. También queremos potenciar su reconocimiento e incorporación en las agendas políticas.

¿Tiene actividades formativas?

Si, la red ofrece formación continua a través de jornadas, talleres, pléneros formativos o grupos de trabajo en materias estratégicas en el ámbito de la I+D+i en salud para cubrir las necesidades de capacitación del personal gestor de las entidades asociadas.

¿Cómo valora la relación con las administraciones públicas?

REGIC tiene una relación fluida con las administraciones públicas y con entidades del sector, journals y otras asociaciones. Por ejemplo, hay interacción con el Insti-

tuto de Salud Carlos III, con los ministerios de Sanidad y Ciencia, con otras entidades, como la Asociación Nacional de Investigadores Hospitalarios (ANIH), con Farmacéuticas, Pesta, Acabés, etc. La investigación puede ser de manera regular e bien se intensifica según las necesidades, y los temas puntuales que debemos responder y coordinar.

Como presidenta, ¿cuáles son los proyectos que ha puesto en marcha o tiene pensado desarrollar?

En 2023 termino los cuatro años de mandato, que se suman a otros cuatro en los que ya había formado parte de la Junta Directiva. He tenido la suerte de poder estar involucrada en distintos proyectos, como el desarrollo de las Pildoras Formativas, que han tenido gran aceptación en su segundo año. Otros proyectos que hemos puesto en marcha han sido el cambio de imagen corporativa y la elaboración de una nueva página web. También hemos querido impulsar la comunicación interna y externa mediante la contratación de una empresa especializada. Igualmente, hemos creado la Comisión de Formación. Además, se ha dado continuidad a los grupos de trabajo, y estamos desarrollando el nuevo Plan Estratégico 2024-2028, que se presentará en diciembre. También se han mantenido las jornadas anuales y se gestionó la pandemia para poder seguir financiando y dando servicio de manera virtual.

¿Tiene alguna idea o proyecto que no pone en marcha por falta de medios?

Aparte de los medios, se requiere tiempo propio, de la Junta y de los asociados. Los iniciativas que se proponen tienen que ser adecuadas por la dedicación personal y por los medios que requieren.

42 | El Médico | Nº 1239, Octubre 2023

8.7.3 REGIC, Supporter de BIOSPAIN 2023

BIOSPAIN 2023, tuvo lugar en Barcelona, del 26 al 28 de septiembre 2023.

Organizado conjuntamente en su 11ª edición por AseBio, la Asociación Española de Bioindustria, Biocat, la Generalitat de Catalunya y el Ayuntamiento de Barcelona, BIOSPAIN se ha convertido en uno de los eventos biotecnológicos de referencia en Europa, siendo el escenario perfecto para forjar nuevas alianzas y fortalecer las relaciones comerciales existentes en la industria biotecnológica.

REGIC participó como supporter y la Presidenta de REGIC, Diana Navarro, fue invitada a asistir como representante de la asociación.

Además, distintos Asociados de REGIC participaron con presencia en stands o asistiendo al acto.





info@regic.org
www.regic.org