

Memoria Anual 2024



2024

Red de Entidades Gestoras
de Investigación Clínica



REGIC

Red de Entidades Gestoras
de Investigación Clínica



REGIC

Red de Entidades Gestoras
de Investigación Clínica

Índice

1.	Quiénes somos	7
2.	Nuestros miembros	10
3.	Entidades colaboradoras	16
4.	Sponsors	18
5.	Personal investigador	20
6.	Proyectos	22
7.	Resultados	25
8.	Actividad REGIC 2024	27



Vicente de Juan
Presidente REGIC

Editorial del presidente Vicente de Juan

Impulso y consolidación de REGIC como entidad referente en la gestión de la I+D+i en salud en España, destacando los logros alcanzados en 2024 y el compromiso colectivo con los objetivos del plan estratégico 2024-2028.

Estimados miembros, colaboradores, y amigos de **REGIC**,

Es un honor dirigirme a todos vosotros como Presidente de **REGIC** en esta memoria de actividad del año 2024. Este año, el primero de nuestro plan estratégico 2024-2028, ha sido testigo de importantes avances y logros en nuestra red, gracias al esfuerzo y dedicación de cada uno de vosotros.

Ya somos **56 las entidades** asociadas a **REGIC**. En 2024 hemos dado la bienvenida a nuestra familia a **4 nuevas entidades**: el Instituto de Investigación Biomédica de Salamanca de la IECSCyL, el Instituto de Investigación Biomédica de Valladolid, el Instituto de Investigación Sanitaria de Canarias, y la Fundación de Investigación Hospital General de Valencia.

Contamos con más de 15.000 personas directamente empleadas, y 37.000 adscritas, con más de 33.000 publicaciones científicas en 2024, 7.700 proyectos en curso y más de 20.000 ensayos clínicos activos, generando unos ingresos totales en I+D+i de más de 917 millones de euros en 2024.

Estos números no sólo reflejan nuestro compromiso con la gestión de la investigación y la innovación, sino también nuestra capacidad para enfrentar y superar los desafíos del sector, y nos sitúan como la entidad referente a nivel estatal a la hora de abordar los aspectos relacionados con la gestión de la I+D+i en salud.

Compromiso, excelencia, impacto, innovación e integridad son los valores inspiradores de nuestra actividad diaria.

En 2024 hemos seguido trabajando duro para identificar necesidades comunes y desarrollar acciones para la mejora continua de la actividad del sector, y para la creación de un entorno de colaboración que promueva el desarrollo de actividades de gestión, valorización y transferencia del conocimiento al sector productivo, y que sirva como foro de coordinación e integración de políticas e intereses comunes. Colaborando activamente con la formación y capacitación de nuestro personal, promoviendo contactos con los organismos clave representativos, reguladores y financiadores de la I+D+i con el objetivo para trabajar conjuntamente en la resolución de problemas, o compartiendo en nuestros grupos de trabajo y jornadas anuales preocupaciones, experiencias y buenas prácticas.

Les invito a conocer más detalles de nuestra actividad 2024 en las páginas de esta memoria.

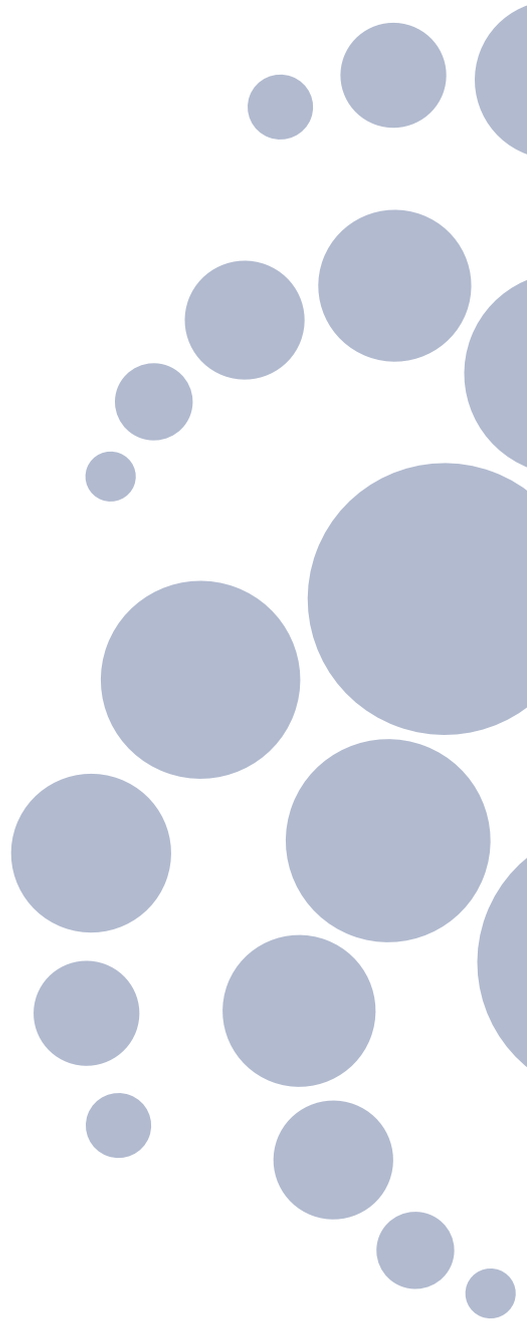
Quiero agradecer a todos los miembros de **REGIC** su implicación en el proyecto, apoyo y colaboración, especialmente a la Junta Directiva, a la Comisión de Formación, Coordinadores de los grupos de trabajo, sponsors y colaboradores.

Nuestro gran reto es seguir potenciando las capacidades de **REGIC** para impulsar cambios relevantes en la mejora de la gestión de la I+D+i biomédica y de la comunidad de gestores en España.

Se avecinan nuevos retos, avances relevantes en la profesionalización de la entidad, nuevas acciones en todas las líneas de nuestro plan estratégico, pero para llevarlas a cabo seguimos necesitando la implicación de todos.

Juntos, continuaremos trabajando para fortalecer nuestra red, formar a los profesionales del sector, generar influencia y conectar con la sociedad.

Firmado: Vicente de Juan



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 2024 los asociados **REGIC** alcanzaron las 56 entidades, de las cuales, 40 son Institutos de Investigación Sanitaria (IIS) y de éstas 40 IIS, 32 son Institutos de Investigación Sanitaria acreditados por el ISCIII, representando un 91% de la totalidad de IIS acreditados hasta la fecha.

IIS BioGipuzkoa



IIS Biobizkaia



Asociación Instituto de Investigación Sanitaria Bioaraba



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



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



Fundació Institut d'Investigació i Innovació Parc Taulí



Institut d'Investigació Sanitària Pere Virgili



Fundació Privada Hospital Asil de Granollers



Fundación Pública Galega de Investigación Biomédica Galicia Sur



Fundación Burgos por la Investigación de la Salud



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



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



Fundación Hospital Provincial Castellón



Fundación Instituto de Investigación Sanitaria de Santiago de Compostela



Fundación Miguel Servet
NAVARRABIOMED



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



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



Fundación Pública
Andaluza para
la Investigación
Biosanitaria
Andalucía Oriental



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



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



Fundación para
la Investigación
Biomédica de
Córdoba



Fundación Pública
Andaluza Progreso
y Salud M.P.



Fundación para la
Investigación Biomédica
del Hospital
12 de Octubre



Fundación
Rioja Salud



Fundación para
la Investigación
Biomédica del
Hospital Clínico
San Carlos



Fundación Vasca
de Innovación
e Investigación
Sanitarias



Fundación para
la investigación
Biomédica del
Hospital Gregorio
Marañón



Institut
d'Investigació
Biomèdica de
Bellvitge



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



Fundación Pública Galega
de Investigación Biomédica
INIBIC



Institut
d'Investigació
Biomèdica de
Girona Dr. Josep
Trueta



Institut
d'Investigació
Sanitària
Illes Balears



Instituto de
Investigación
Sanitaria
Hospital La Fe



Institut de Recerca
Biomèdica de Lleida
Fundació Dr. Pifarré



Instituto de
Investigación
Sanitaria
INCLIVA



Institut de
Recerca contra
la Leucèmia
Josep Carreras



Instituto de
Investigación
Sanitaria Marqués
de Valdecilla



Institut de
Recerca Hospital
Universitari Vall
d'Hebrón



Instituto de
Investigación
Sanitaria y
Biomédica de
Alicante



Instituto
Aragonés
de Ciencias
de la Salud



Instituto
Murciano de
Investigación
Biosanitaria



Instituto de
Investigación
Germans Trias i
Pujol



Fundación para la
Investigación Biomédica
del Hospital
Universitario
La Paz



Instituto de
Investigación
Sanitaria Aragón



Instituto de
Investigación
Sanitaria de
Castilla La Mancha
(IDISCAM)



Instituto de
Investigación
Sanitaria de
Navarra



Fundación para la Investigación Biomédica del Hospital Universitario de La Princesa



Fundación para la Gestión de la Investigación Biomédica de Cádiz



Fundación para la Investigación Biomédica Hospital Universitario Puerta de Hierro - Majadahonda



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



Fundación Sanitas Hospitales



Fundación Teófilo Hernando



Instituto de Investigación Biomédica de Salamanca de la IECSCyL (*)



Instituto de Investigación Biomédica de Valladolid (*)



Instituto de Investigación Sanitaria de Canarias (*)



Fundación de Investigación Hospital General de Valencia (*)



(*) Incorporación como asociados REGIC en 2024

REGIC presenta una amplia dispersión geográfica de miembros, estando estos distribuidos en las 17 Comunidades Autónomas españolas. Madrid, Cataluña, Andalucía y Valencia son las regiones que más socios aportan a la red.

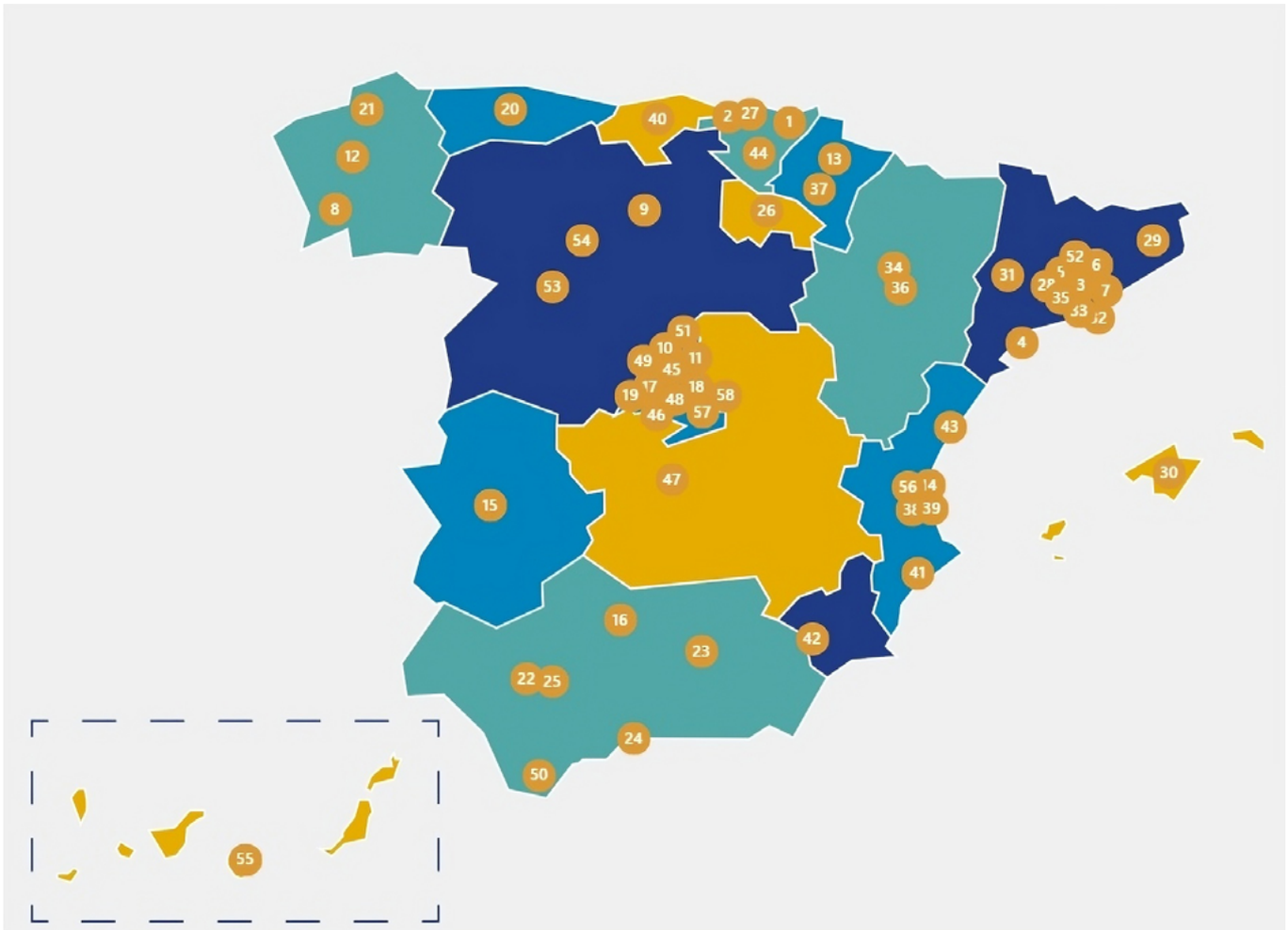


Figura 1: Mapa de entidades miembros REGIC

3. Entidades colaboradoras



ENTIDADES COLABORADORAS

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

Entidades con las que **REGIC** colabora y realiza acciones conjuntas:

**Instituto de
Salud Carlos III
ISCIII**



**Plataforma
ITEMAS**



**Asociación
Nacional de
Investigadores
Hospitalarios**



Farmaindustria



4. Sponsors Científico-Tecnológicos

A large, bold, blue number '4' is positioned in the lower-left quadrant of the page. The background of the entire page is a solid blue color with a subtle halftone dot pattern. In the lower-right quadrant, there is a cluster of overlapping circles of various sizes, also rendered in the same blue color with the halftone pattern, creating a bubble-like effect.

SPONSORS CIENTÍFICO-TECNOLÓGICOS

**ASCENDO a Science & Innovation Link
Office (SILO)**
(Desde 2016)



CIDi Salud
(Desde 2019)



Semicrol
(Desde 2016)



5. Personal investigador

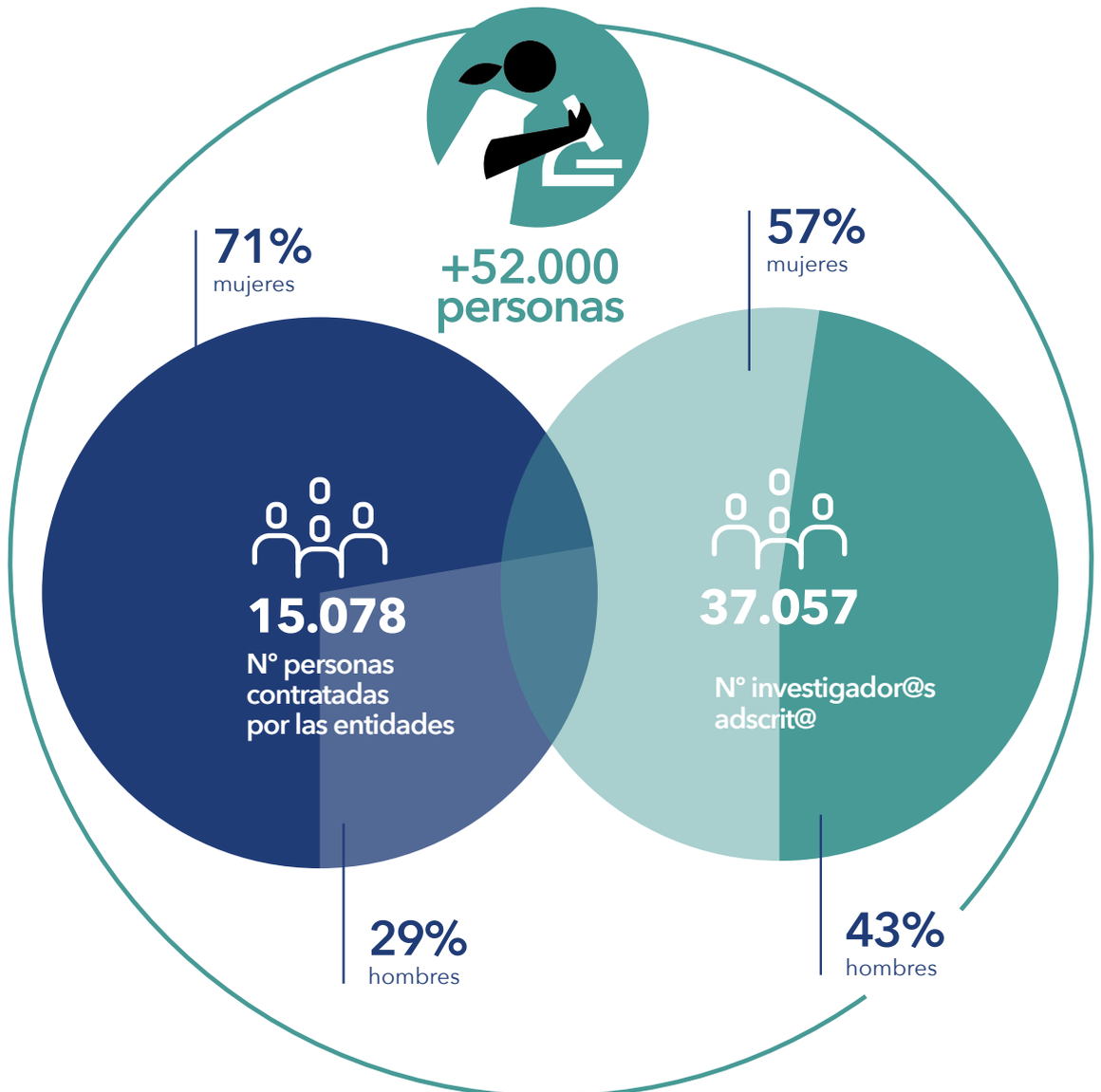
5



Las entidades miembros de **REGIC** aglutinan entre personal propio y personal adscrito más de 52.000 personas que se ocupan de la gestión, actividad científica e investigadora.

2024

Nº personas contratadas por las entidades	15.078
% hombres	29,0%
% mujeres	71,0%
Nº investigador@s adscrit@s	37.057
% hombres	43%
% mujeres	57%



6.1. PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN

Las entidades miembro **REGIC** han mantenido durante el año 2024 7.701 proyectos activos. Este total de proyectos corresponde en un 58% a proyectos nacionales, seguido de un 29% de proyectos autonómicos y un 14% de proyectos internacionales.



Figura 2: N° de proyectos activos de las entidades miembros REGIC durante el año 2024 según tipología de fuente de financiación.



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 Y ESTUDIOS OBSERVACIONALES

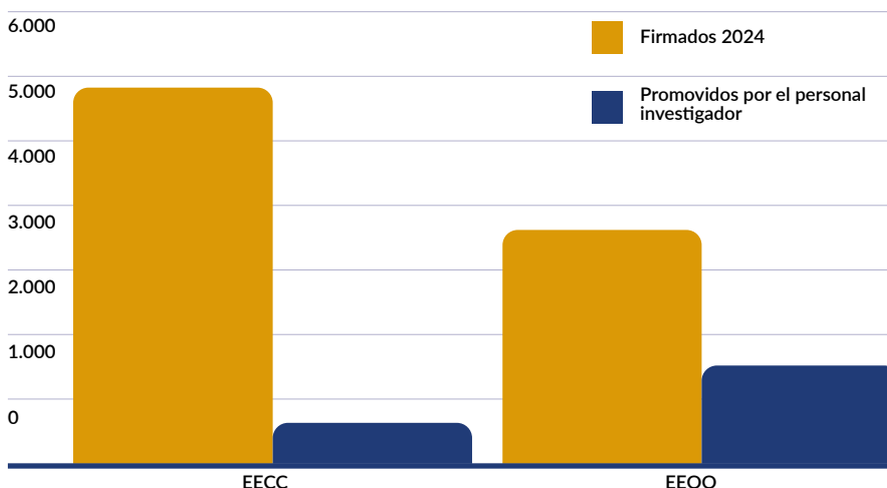


Figura 3: Número de Ensayos Clínicos y Estudios observacionales firmados en 2024 y distinción del número de dichos Ensayos/Estudios que son promovidos por personal investigador.

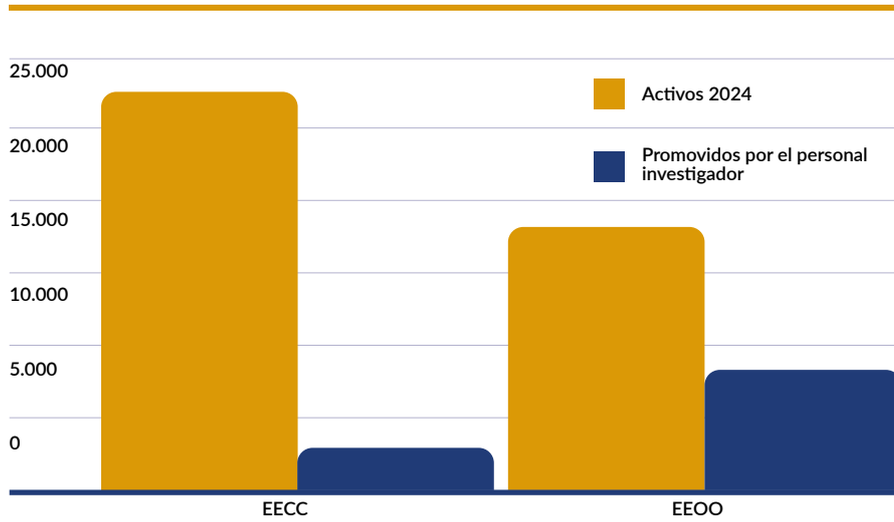
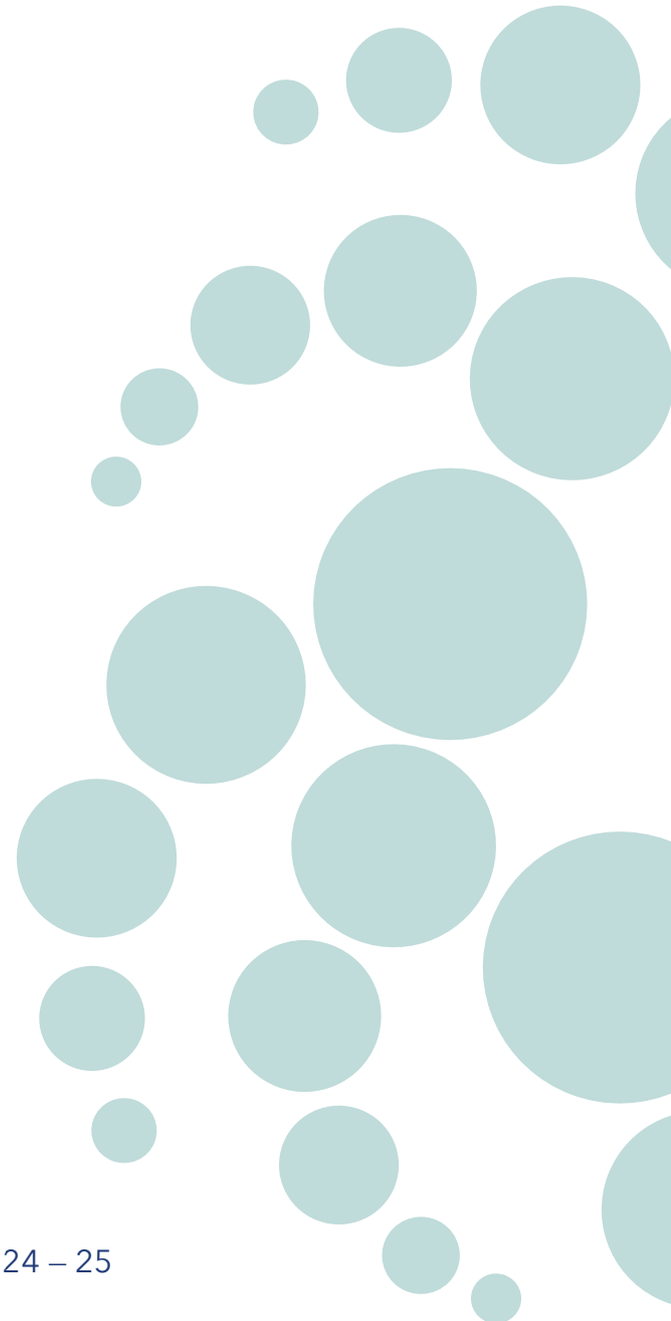


Figura 4: Número de Ensayos Clínicos y Estudios observacionales **activos en 2024** y distinción del número de dichos Ensayos/Estudios que son **promovidos por personal investigador**.



7. Resultados



7.1. PUBLICACIONES



33.304
Publicaciones



62%
en primer cuartil

2024

Publicaciones	33.304
% en 1° cuartil	62%

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 2024 y su explotación industrial/comercial.

PROPIEDAD INDUSTRIAL 2024

N° Patentes solicitadas en 2024	421
N° Patentes concedidas en 2024	216
N° Patentes y modelos de utilidad en activo durante 2024	2.675
N° de patentes y modelos de utilidad con licencias de explotación en vigor durante la anualidad indicada	1.065

PROPIEDAD INTELECTUAL 2024

N° de resultados de Propiedad Intelectual	463
N° de resultados de Know-How con capacidad de transferencia	184
N° de software	137

Cabe destacar que actualmente existen 122 empresas spin-off activas creadas por las entidades socias de **REGIC**, de las cuales 18 han sido creadas en el año 2024.



8. Actividad REGIC 2024



8.1 NUEVA PRESIDENCIA REGIC

Con fecha 1 enero 2024, **Vicente de Juan, Director Gerente del Instituto de Investigación Sanitaria INCLIVA**, asumió el rol de la Presidencia por un período de 4 años hasta el 31 diciembre 2027.



“Es un honor, y, al mismo tiempo, un reto personal asumir la presidencia de una asociación con la importancia de REGIC por su representatividad en el sector. El potencial de la asociación es enorme, y la responsabilidad de la nueva junta directiva es explotarlo al máximo, con el apoyo de todos los asociados. Vamos a seguir trabajando en lanzar puentes entre los asociados, ayudar a formar a los profesionales del sector, generar influencia y conectar con la sociedad.”

8.2 PLAN ESTRATÉGICO REGIC 2024 - 2028

Con fecha 25 abril 2024, la Asamblea **REGIC** aprobó el Plan estratégico para el período 2024 – 2028. El plan puede consultarse en la [web](#).

8.3 FORMACIÓN

8.3.1 GRUPOS DE TRABAJO (GT)

Durante el año 2024, tuvieron continuidad los Grupos de Trabajo ya iniciados en el año 2023:

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

Y por otro lado, comenzaron nuevos Grupos de Trabajo:

- CoFFEE-Minerva
- Calidad en la Gestión de los IIS
- Buenas Prácticas en RRHH
- Ciencia Ciudadana
- Género y Diversidad
- Reglamento Europeo de Inteligencia Artificial

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

GT INTERCAMBIO DE EXPERIENCIAS Y BUENAS PRÁCTICAS EN PROYECTOS INTERNACIONALES (FOCUS EN HORIZON EUROPE)

El Grupo de Trabajo nació 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 pudiera divulgar información de interés para todos y, a la vez, compartir buenas prácticas de gestión.

¡La última sesión de la primera etapa del grupo de trabajo, iniciada en 2023 y celebrada el 31 de enero de 2024, tuvo como objetivo informar sobre las oportunidades de financiación del programa **Marie Skłodowska Curie Program (MSCA)** desde la perspectiva de pre y post-award, con un enfoque muy práctico sobre el programa MSCA. Al finalizar la sesión, los asistentes pudieron identificar cuáles son las acciones que más podrían interesar a sus instituciones y recibieron información de la gestión de estos proyectos en la etapa de post-award.

En verano del 2023, el grupo había compartido una encuesta entre los miembros del grupo de trabajo para identificar las necesidades y prioridades para la organización de las sesiones del 2024. Los resultados de dicha encuesta se presentaron en la sesión que las coordinadoras del grupo organizaron durante las Jornadas de **REGIC**, en Zaragoza, en octubre del 2023.

Así, dio comienzo la segunda fase del GT, el 5 de marzo de 2024, con la sesión “**Overview de los programas Interreg**”, liderada por NAVARRABIO-MED, con el objetivo de informar sobre las oportunidades de financiación de los programas Interreg desde la perspectiva de pre y post-award, con un enfoque muy práctico sobre los diferentes programas. La sesión se diseñó desde el punto de vista de la gestión de estos proyectos en instituciones del ámbito de salud, tanto para coordinadores como para partners, explicando las especificidades de cada programa. Seguidamente, se detallaron las especificidades y la lógica de intervención de los programas Interreg SUDOE y POCTEFA, debido a la experiencia de NAVARRABIOMED en ambos programas. Finalmente, se aportó el enfoque y la importancia de la comunicación de estos proyectos, tanto para el centro, como para la ciudadanía o la región.

¡Atendiendo a las necesidades identificadas a través de la encuesta realizada, se organizaron dos sesiones para proporcionar una visión integral sobre **cómo abordar convocatorias NIH (National Institutes of Health-USA)**, desde la identificación y gestión inicial hasta la fase posterior a la adjudicación. Para ello, contamos con una primera sesión realizada el 22 de mayo de 2024, liderada por el IDIBAPS, de la mano de Juan Abolafia (Responsable de Proyectos europeos e Internacionales) y Lidia Castro (Project Manager). En esta sesión se trataron los aspectos más relevantes para identificar convocatorias NIH en las que pueden participar los centros españoles y, también, cómo abordar la gestión de estas ayudas en la fase de pre-award. En la segunda sesión del 27 de junio de 2024, Pedro Corral de Institute for Global Health Barcelona (IS Global) durante la sesión “**NIH prime-award fase post-award**” se centró en explicar los aspectos más importantes de esta convocatoria.

El **18 de septiembre de 2024**, Eva Molero de TEAMIT, dio paso a la sesión “Programa de Innovative Health Initiative - Horizonte Europa” cuyo objetivo fue tratar los aspectos más relevantes para participar en las convocatorias de IHI, principalmente, en la etapa de pre-award. Se destacó que un proyecto de IHI es similar a otros proyectos europeos, pero con un rol especial para

la industria como promotor y cofinanciador, aportando recursos financieros y expertise. Cada vez más, IHI incluye más topics de investigación clínica y gestión sanitaria; aunque son proyectos complejos, la tasa de éxito es muy superior a otros proyectos de HEU.

El **29 de septiembre de 2024**, liderada por Lorenzo Melchor vocal asesor de la Oficina Nacional de Asesoramiento Científico (ONAC), integrada en la Presidencia del Gobierno, se llevó a cabo la reunión “Ciencia para las políticas públicas en la Unión Europea y en España” con el objetivo de que los gestores de proyectos europeos se familiarizaran con conceptos como la medicina basada en la evidencia para incorporar este conocimiento en las propuestas europeas que ayudan a preparar (Pre-award), pero también que diesen soporte al equipo investigador que lidera la implementación de estos proyectos a trasladar y que tienen como uno de sus objetivos trasladar los resultados de su investigación a los expertos en políticas públicas de investigación y/o salud europeas (a nivel regional, nacional y/o europeo).

En la sesión del 17 de octubre de 2024, “**Herramientas de Inteligencia Artificial en la Gestión de Proyectos**”, los Drs. Jonas Krebs y David Brena del Centro de Regulación Genómica (CRG) indicaron que el objetivo principal de integrar herramientas de IA en la gestión de la investigación es mejorar la calidad de los procesos (aproximadamente en un 40%) y aumentar la eficiencia en tareas específicas (alrededor de un 25%). Destacaron que las herramientas de IA permiten mejorar la calidad y eficiencia de las tareas, transformar datos en formatos técnicos (Excel, documentos), potenciar la creatividad y acelerar la generación de ideas, además de enriquecer el trabajo en equipo y los resultados finales.

El **7 de noviembre de 2024**, durante la Jornada anual **REGIC** que tuvo lugar en Sant Pau, Barcelona, se llevó a cabo el taller “**LUMP SUM in Horizon Europe - Compartiendo experiencias: cómo abordamos los retos en la preparación y gestión de los proyectos**”, organizado por este grupo de trabajo. Sesión dinamizada por Marianne Köck y Mireia Giménez (ambas IGTP), esta sesión paralela tuvo un carácter interactivo, contó con la participación de 30 asistentes y se enfocó en el nuevo modelo presupuestario “LUMP SUM” del programa HEU. Las organizadoras contaron con la colaboración de Elena Chavarria (VHIO) cuya institución coordina un proyecto piloto en “Lump Sum” financiado por la CE. Al final de la jornada, Laia Lagunas (IJC) se encargó de relatar las conclusiones de la sesión.

El **29 de noviembre de 2024**, se celebró la sesión “**Third Parties en HORIZON**” liderada por Marianne Köck (IGTP) y Marina Jiménez (VHIR). La sesión comenzó con la exposición de las diferentes figuras posibles de participación y continuó con sus respectivas descripciones, acompañando la explicación con consultas a los asistentes usando la herramienta Slido. Se debatieron casos prácticos, como cuando hospitales trabajan en ensayos clínicos y como cuando se justifican horas de profesores universitarios. Varios asistentes aportaron su forma de gestionar los proyectos, dejando en evidencia la complejidad y diversidad de formas posibles existentes, según la naturaleza de las entidades y de sus actividades científicas.

La última sesión del Grupo de Trabajo se celebró el día 3 de diciembre de 2024 con el nombre “**Nuevo Programa European Innovation Council 2025 - nuevas oportunidades en Salud**”. Marta Marín Barba, Punto Nacional de Contacto de Salud y EIC Pathfinder y Transition de Horizonte Europa en la Oficina Europea de-FECYT, lideró la reunión con el objetivo de presentar las principales novedades del programa de innovación europeo, la forma de participación, así como consejos y sugerencias para facilitar la preparación de

este tipo de propuestas. Se explicó qué es el European Innovation Council (EIC), el objetivo que persigue, así como los diferentes instrumentos de este programa: EIC Pathfinder con sus dos modalidades Pathfinder Open y Pathfinder Challenges y el programa Transition. Como novedad, este año se incluye un nuevo instrumento STEP, que aparece en diversos programas de trabajo para grandes inversiones en diferentes áreas como biotech.

El **Grupo de Trabajo (GT) HORIZON EUROPE** ha sido un espacio clave para el intercambio de experiencias entre los gestores de proyectos europeos e internacionales de las instituciones asociadas a **REGIC**, tanto en la fase de pre-award como en la de post-award. Su actividad ha contribuido significativamente al crecimiento profesional de sus integrantes, así como de otros profesionales de **REGIC** que han participado en algunas de las sesiones organizadas por el grupo.

Además, el GT ha funcionado como un foro de intercambio de información y ha impulsado el **networking** entre sus miembros. La diversidad de temas abordados y el enfoque práctico de las sesiones han sido fundamentales para alcanzar los objetivos definidos desde su creación, consolidando así su éxito y valoración positiva dentro de **REGIC**.

El grupo fue creado a mediados de 2023 por Mariane Köck (IGTP), Mireia Giménez (IGTP), Laia Lagunas (IJC) y Chus García (IJC), todas ellas ubicadas en el Campus Can Ruti de Badalona. En 2024, Inés Soro (IJC) sustituyó a Chus García en la coordinación.

Para identificar las necesidades e intereses de los miembros del grupo, se diseñó y lanzó una encuesta online. A partir de sus resultados, se planificaron y organizaron diversas sesiones, abordando los temas priorizados por los participantes, así como otros identificados por las coordinadoras como relevantes, como la **inteligencia artificial en la gestión de la investigación** o la **ciencia en las políticas públicas**.

Dado que el **Programa HORIZON EUROPE** finalizará en 2027 y la Comisión Europea ya está diseñando el **décimo programa marco**, las coordinadoras del grupo acordaron concluir su actividad a finales de 2024 por los siguientes motivos:

1. **Se han cubierto las necesidades iniciales:** Los temas priorizados en la encuesta han sido ampliamente tratados en las sesiones organizadas.
2. **Falta de información sobre el nuevo programa marco:** Actualmente, no hay suficiente información sobre el futuro programa, lo que impide la planificación de nuevas actividades en 2025.

En resumen, el **GT HORIZON EUROPE** ha cumplido con éxito su propósito, promoviendo el intercambio de conocimientos, la colaboración y la profesionalización de los gestores de proyectos en el ámbito europeo e internacional.

GT SERVICIOS JURÍDICOS

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.

Como novedad de esta edición, si bien el Grupo ha sido liderado por las responsables jurídicas del Instituto de Investigación Biomédica de Bellvitge (IDI-BELL) y de la Fundació Institut de Recerca del Hospital de la Santa Creu i Sant Pau, representadas por Laura Vilagrasa y Sílvia Ribas, respectivamente, se ha querido involucrar a todos los centros, de manera que cada uno de ellos ha organizado una sesión, tal y como se expone a continuación.

Así, la andadura de 2024 del Grupo de Trabajo se inicia el **16 de abril de 2024** con la sesión “Contratación Pública”. El objeto de la misma fue tratar casos prácticos de contratación pública que generan problemática de justificación ante los organismos financiadores en los centros de investigación. Expuso los casos, Uxue Moreno, de la Asesoría Jurídica de la Fundació Institut de Recerca del Hospital de la Santa Creu i Sant Pau.

El **14 de mayo de 2024**, la sesión “Transparencia” se lideró por parte de Nàdina del Moral y Raquel Martín, de la Fundació Institut d’Investigació Biomèdica de Girona Dr. Josep Trueta (IDIBGI) y Marc Carol de la Fundació Institut d’Investigació i Innovació Parc Taulí (I3PT).

IDIBGI presentó las obligaciones en materia de transparencia que, de acuerdo con la normativa vigente, tienen los centros de investigación, y cómo IDIBGI tiene el portal de transparencia estructurado.

Se hizo mención a la normativa que resulta aplicable a los centros de investigación en materia de transparencia, haciendo especial mención, también, al hecho que existe normativa específica autonómica que aplica según la localización de los centros y:

- “Relación de altos cargos y su perfil y trayectoria”
- “Organización institucional y estructura organizativa”
- “Economía y finanzas”
- “Contratación pública y convenios”
- “Planificación y programación” - “Auditorias de los Servicios Públicos”
- “Cumplimiento normativo”
- “Protección de Datos” - “Política de privacidad” - “Política de Cookies”
- “Derecho de acceso a la información”

Finalmente, se presentaron las novedades sobre la regulación de la publicidad de productos sanitarios.

En la sesión del **11 de junio de 2024**, a cargo de Laura Villagrasa y Violeta Bailac, del Instituto de Investigación Biomédica de Bellvitge (IDIBELL), se presentaron los temas previstos para la reunión: (i) la gestión del pago a pacientes de los gastos derivados de los Ensayos clínicos y (ii) los contratos de financiación de estudios clínicos.

La Fundació Institut d’Investigació en Ciències de la Salut Germans Trias i Pujol (IGTP) representada por Lourdes Gaig, Janire Gesto y Marta Díez, presentó la sesión del **16 de julio de 2024**: “Colaboración entre las Fundaciones y los diferentes Centros”.



Se plantearon tres temáticas de modelos de gestión con diferentes centros:

- **Modelo A** – Centro sanitario público sin personalidad jurídica + con capacidad firma
- **Modelo B** – Centro sanitario público con personalidad jurídica
- **Modelo C** – Otros centros con personalidad jurídica

El tema “Acuerdos de consorcio” se trató el 17 de septiembre de 2024 de la mano de Ester Añó y Gemma Grifoll de Institut d’Investigació Sanitària Pere Virgili. Son contratos privados entre diferentes entidades, ya sean públicas o privadas, que sirven de marco para el desarrollo de un proyecto conjunto en los que existe financiación externa (convocatoria), la cual, se reparte fondos entre los socios (beneficiarios de la ayuda): Grant Agreement (GA), Consortium Agreement (CA) e Internal Agreement (IA).

El **22 de octubre de 2024**, Fátima Sánchez de Fundación Pública Andaluza Progreso y Salud, M.P. y María Rull de Fundació Institut de Recerca de l’Hospital Santa Creu i Sant Pau, lideraron la sesión “Acuerdos para la realización de estancias de personal investigador” y otros temas de interés enviados anteriormente por diferentes instituciones del GT:

- Protección de datos, caso de transferencia a Consorcio internacional o europeo, qué requisitos piden o cómo lo tienen que hacer.
- Dinámica con los CEIm, cómo lo gestionan, si apoyan antes, o sólo después, si tienen interacción y con qué.
- Ensayo/Estudio Clínico cómo lo hace cada institución, si es que interviene

La última sesión de esta fase del Grupo de Trabajo, se celebró el **10 de diciembre de 2024**, presentada por Estela Sánchez del Instituto de Investigación Hospital Universitario La Paz (IdiPAZ): “SPIN OFFS en la Comunidad de Madrid ¿Cómo se gestionan?”.

Comezó dando una explicación de lo que es una spin off para que quedase clara la definición de la misma, así como los elementos imprescindibles que se deben dar para que se pueda hablar realmente de una spin off y no de otro tipo de figura jurídica. Posteriormente, se comentaron cuáles son las ventajas y beneficios que tiene la constitución de este tipo de empresas frente a otras formas de explotación de los resultados que surgen de un proyecto de investigación.

A continuación, se pasó a describir el protocolo de actuación que se sigue cuando se crean este tipo de empresas dentro del ámbito de investigación hospitalaria de la Comunidad de Madrid.

En conclusión, el Grupo de Trabajo de Servicios jurídicos ha desempeñado un papel clave en la unificación de criterios legales en el ámbito de la investigación biomédica. A lo largo de 2024, se llevaron a cabo diversas sesiones lideradas por expertos de distintos centros, abordando temáticas fundamentales como la contratación pública, la transparencia, la gestión financiera de ensayos clínicos, la colaboración entre instituciones y la regulación de acuerdos de consorcio. Además, se trataron cuestiones de gran relevancia como la protección de datos en entornos internacionales y la creación de spin-offs en la Comunidad de Madrid.

GT INVESTIGACIÓN CLÍNICA

Este GT se constituyó para, a lo largo de 2023, 2024 y 2025, 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 planteó 3 grandes bloques temáticos:

1. Aspectos económicos de los ensayos clínicos (Desarrollado en el curso 2023).
2. Reglamento Europeo de Ensayos Clínicos (Desarrollado en el curso 2024).
3. Visibilización del impacto de la investigación clínica (Año 2025).

A lo largo del **año 2024**, como se ha comentado, se trataron las sesiones relacionadas con el **Bloque temático 2. Reglamento Europeo de Ensayos Clínicos**, las cuales se presentan a continuación:

- **Sesión 1:** "Aspectos generales"
- **Sesión 2:** "Gestión de datos, sistemas de información, digitalización y monitorización"
- **Sesión 3:** "Presentación de las autorizaciones a través de CTIS"

En noviembre de este mismo año 2024 también se llevaron a cabo las Jornadas anuales de **REGIC**, en las cuales se realizó un taller para tratar todas estas cuestiones, además de otras de marcado interés.

SESIÓN 1. ASPECTOS GENERALES

En la primera sesión del año celebrada el **21 de marzo de 2024** sobre el Tema 2: "Reglamento Europeo de ensayos clínicos" del GT, se hizo una presentación de los "Aspectos Generales" del nuevo Reglamento Europeo 536/2014 sobre los ensayos clínicos de medicamentos de uso humano.

Durante la misma, se abordaron, los siguientes temas:

- Entrada en vigor del Reglamento Europeo 536/2014
- Objetivo del Reglamento
- Aspectos fundamentales del Reglamento
- Tiempos de autorización de ensayos clínicos con la entrada del Reglamento.
- Situación actual en el Instituto de Investigación Sanitaria Aragón en cuanto a la presentación de estudios a través de la plataforma CTIS.

SESIÓN 2. GESTIÓN DE DATOS, SISTEMAS DE INFORMACIÓN, DIGITALIZACIÓN Y MONITORIZACIÓN.

El **9 de mayo de 2024**, en la segunda sesión, se presentó el tema: "Gestión de datos, sistemas de información, digitalización y monitorización" relacionado con el nuevo Reglamento Europeo 536/2014 sobre los ensayos clínicos de medicamentos de uso humano.

Durante la sesión, se abordaron los siguientes temas:

- Objetivo general de la sesión
- Aplicaciones de la EMA: SPOR y CTIS
 - SPOR: Base de datos de la EMA
 - CTIS: Sistemas de información en el RE
- Monitorización en el RE

SESIÓN 3. PRESENTACIÓN DE LAS AUTORIZACIONES A TRAVÉS DE CTIS.

En la última reunión del 6 de junio de 2024, se desarrolló el tema: “Presentación de las autorizaciones a través de CTIS” relacionado con el nuevo Reglamento Europeo 536/2014 sobre los ensayos clínicos de medicamentos de uso humano.

Durante la sesión se abordaron los siguientes temas:

- Objetivo general de la sesión
- CTIS: Introducción y formaciones
- Crear un Ensayo clínico en el portal CTIS
 - Complimentación
 - Documentación
- Submisión final
- Tiempos de evaluación

TALLER PARALELO JORNADAS REGIC 2024

En el taller paralelo celebrado durante las jornadas de **REGIC** el 8-9 de noviembre de 2024, se trabajaron diferentes puntos de las sesiones comentadas y se compartieron todas las conclusiones que se fueron extrayendo en las mismas. Además, se analizaron en detalle algunos de los aspectos publicados en el informe “Assessing the clinical trial ecosystem in Europe” por parte de IQVIA, EFPIA (Federación Europea de Industrias y Asociaciones Farmacéuticas) y Vaccines Europe, en octubre de 2024:

<https://www.vaccineseurope.eu/media-hub/publications/assessing-the-clinical-trial-ecosystem-in-europe/>



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 píldoras formativas.

El **9 de febrero de 2024** se celebró la última sesión de esta fase del Grupo de Trabajo iniciado en marzo del 2023 y coordinado por Patricia Martínez (FISABIO) y Sabina Pérez (IBiS).

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 miembros del grupo durante el mes anterior y, hacer un resumen de las actividades realizadas en el grupo después de casi un año de trabajo; incluyendo sesiones, seminarios y píldoras, que partieron de los objetivos planteados en la primera reunión del 31 de marzo 2023.

Durante este tiempo, desde el GT, se han hecho dos sesiones, la de inicio y la actual de cierre, cuatro seminarios, uno de los cuales se hizo en conjunto con el GT de Protección de Datos, por similitudes en algunos temas, y la clara sinergia existente entre ambos GT, y tres píldoras formativas.

Como resultado a este trabajo se ha creado una Comunidad de buenas prácticas (seminarios, píldoras, talleres) para intercambiar necesidades, experiencias en torno a la ciencia abierta. Del mismo modo, se han realizado talleres monográficos (4 horas de duración) profundizando en la teoría y práctica de la gestión de los datos de investigación y planes de gestión de datos, conducidos por expertas profesionales del ámbito de la documentación como las Dras. Alicia Fátima Gómez y Yusnelkis Milanés.

Este resultado quedó plasmado también en el directorio de recursos y herramientas que se diseñó y desarrolló en la plataforma padlet por el sub-grupo de trabajo del GT de Ciencia Abierta formado por compañeras del IIB Sant Pau, ISABIAL y del ISCIII.

Tras este año de trabajo se concluyó la necesidad de crear redes de colaboración en todo el ámbito y distintos centros de investigación, generar equipos multidisciplinares de soporte en los centros, continuar la formación 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.

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 última sesión del Grupo de Trabajo, iniciado en el año 2023 y coordinado por Natalia Cal de Instituto de Investigación Sanitaria de Navarra (IdiSNA) y Anna Boix de Institut de Recerca Hospital Universitari Vall d'Hebron (IR-HU-VH) (VHIR) tuvo lugar el **25 de enero de 2024**.

En esta reunión fue invitado Iñigo de Miguel Beriain, Investigador Distinguido de la Universidad del País Vasco/Euskal Herriko Unibertsitatea e Ikerbasque Reserach Professor (Ikerbasque, Basque Foundation for Science), quién pudo explicar sobre el Espacio Europeo de Datos Sanitarios (EEDS).

En esta sesión del grupo de trabajo se pudieron debatir quienes serán los actores previstos por el futuro Reglamento, y que tendrán un papel esencial para el uso secundario de los datos en investigación, así como también cuál es el procedimiento que se prevé para acceder a los datos sanitarios, tanto personales como no personales. También se explicó qué interacción tiene, esta normativa, con la Ley de Gobernanza de Datos y el Reglamento Europeo de Protección de datos.



Si bien la versión final del mencionado Reglamento no está aprobada de forma definitiva, se puede confirmar que la implementación de éste resultará un reto para las entidades gestoras de la investigación, y, especialmente, para los centros hospitalarios asociados a las mismas, dado que tendrán que adecuar sus recursos para organizar los datos sanitarios de forma estructurada. Así mismo, se ha constatado que este nuevo escenario conllevará la necesidad de destinar nuevos recursos materiales y humanos, para organizar y hacer frente al nuevo procedimiento previsto para acceder al uso secundario de estos datos.

Se deberá esperar no sólo a que salga la versión definitiva del mencionado Reglamento que regulará el Espacio Europeo de Datos Sanitarios, sino también a saber qué medios se organizarán de forma estatal para adaptarse a las exigencias derivadas de esta normativa.



(hasta abril 2024)

GT COFFEE-MINERVA

Este grupo surgió en 2024 de la necesidad y obligación de las entidades de proporcionar información y documentación para cumplir con la normativa vigente en referencia a las ayudas que tienen dependencia del Mecanismo de Recuperación y Resiliencia (MRR), mediante las plataformas CoFFEE y MINERVA.

Nació como un grupo para compartir experiencias, resolver dudas y buscar la coherencia en función de las respuestas que proporcionan las distintas entidades financiadoras, el propio CoFFEE y MINERVA.

El objetivo final del GT es obtener un documento de buenas prácticas validado por alguna entidad financiadora (ISCIII o MICINN, entre otras) en relación con la información introducida en los aplicativos CoFFEE y MINERVA, y así tener la certeza de que se da cumplimiento del artículo 22 del Reglamento 2021/241 del Parlamento Europeo y del Consejo de 12 de febrero, por el que regula el Mecanismo de Recuperación y Resiliencia y que establece la necesidad de que los Estados Miembros establezcan medidas de prevención del conflicto de interés.

El día **9 de enero de 2024**, desde **REGIC**, se envió un formulario para poder hacer un análisis de en qué situación estaban los distintos centros, con el objetivo de conocer el grado de conocimiento de CoFFEE y MINERVA, la tendencia de cómo están implementando el uso de las plataformas, así como cuáles son las dificultades con las que se han encontrado, etc, con el fin de exponer sus resultados en la primera sesión del 18 de enero de 2024.

En la primera sesión del **18 de enero de 2024**, se presentó el Grupo de Trabajo y se compartieron las respuestas obtenidas a través del formulario con los miembros del GT.

En la reunión del **19 de febrero de 2024**, se compartió con los miembros del GT, de qué forma se habían organizado algunas de las instituciones del equipo coordinador: la sistemática, estrategia y la organización que habían adoptado para dar respuesta a los siguientes requerimientos:

- CoFFEE: El artículo 22 del Reglamento 2021/241 del Parlamento Europeo y del Consejo, de 12 de febrero, por el que regula el Mecanismo de Recuperación y Resiliencia, establece la necesidad de que los Estados miembros establezcan medidas de prevención del conflicto de interés.

- MINERVA 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.

A lo largo de la reunión, se explicó cómo registrar y definir un subproyecto instrumental completando el ciclo de validación definido en el aplicativo CoFFEE, y se detallaron los pasos a seguir para crear un instrumento jurídico y un contrato. También se mostró el procedimiento para obtener el informe de análisis de riesgos de conflicto de interés MINERVA.

El **11 de abril de 2024**, en la sesión “MINERVA: Entrada de una factura y un contrato de RRHH, pasando por todos los pasos de CoFFEE”, se compartió con los miembros del GT, el proceso de entrada de una factura y el contrato de personal en todo el procedimiento, desde inicio en CoFFEE, a MINERVA.

Durante la última sesión del año, celebrada el **26 de junio de 2024**, el invitado Luis Fernando Moraga Llanos, Coordinador de la Unidad Ejecución del Plan de Recuperación, Transformación y Resiliencia del Instituto de Salud Carlos III, dio respuesta a las preguntas planteadas por los miembros del GT CoFFEE MINERVA. Las preguntas fueron recogidas y agrupadas por bloques temáticos previamente mediante un formulario

El **7 de noviembre de 2024**, en la Asamblea de las Jornadas de **REGIC**, el GT llevó a cabo el TALLER 5: Instrucciones para la ejecución y justificación de ayudas con cargo a los Fondos Europeos del Plan de Recuperación, Transformación y Resiliencia. Plataforma CoFFEE-MRR y MINERVA. Durante la sesión, el invitado Luis Fernando Moraga Llanos, Coordinador de la Unidad de Ejecución del Plan de Recuperación, Transformación y Resiliencia del Instituto de Salud Carlos III, resolvió dudas con el fin de garantizar que se está dando cumplimiento a las ayudas dependientes del Mecanismo de Recuperación y Resiliencia (MRR), mediante las plataformas CoFFEE y MINERVA. La novedad más relevante compartida durante la sesión fue la necesidad de generar los informes de seguimiento, previsión y gestión en el CoFFEE, aunque su funcionamiento aún queda pendiente de confirmación.

GT CALIDAD EN LA GESTIÓN DE LOS INSTITUTOS DE INVESTIGACIÓN SANITARIA. MEJORA DE LA GESTIÓN DE I+D+i: IMPLANTACIÓN UNE 166002

El Grupo de Trabajo se creó como una iniciativa enfocada a mejorar la efectividad, eficiencia y calidad de los procesos administrativos y operativos de los institutos en el ámbito de la investigación biomédica. Se centró en asegurar la mejora del desempeño de los procesos de I+D+i, mediante el cumplimiento de estándares y requisitos establecidos en la norma UNE 166002, garantizando así la obtención de resultados confiables y la optimización de recursos.

El objetivo principal fue facilitar la implementación de un sistema de gestión de I+D+i, según la norma UNE 166002, teniendo en cuenta las dificultades específicas de los IIS para el cumplimiento de los distintos apartados de la norma y estableciendo alternativas para satisfacer sus requerimientos.

Se realizó un diagnóstico de la situación inicial e identificación de las necesidades de los distintos miembros del grupo, mediante un formulario a cumplimentar en el momento de la inscripción y su análisis en la sesión inicial.



Se presentaron y analizaron los distintos apartados de la norma y se realizaron tareas grupales sobre las principales actividades a llevar a cabo para el cumplimiento de los requisitos establecidos, búsqueda de soluciones cuando se presentasen dificultades y aclaración de posibles dudas.

El fin último fue la elaboración de una guía práctica de implementación de la norma UNE 166002, que recogiese los aspectos más interesantes abordados por el equipo de trabajo y las alternativas o soluciones propuestas.

El **11 de marzo de 2024** se celebró la primera reunión del GT con los principales conceptos para poder comprender la norma: investigación, desarrollo e innovación, junto con los principios rectores de ésta. Se destacó, sobre todo, el análisis de riesgo y las limitaciones que pueden llegar a surgir en la interpretación de la norma.

Se llevó a cabo el diagnóstico de la situación inicial y la identificación de las necesidades y expectativas de los miembros del GT. Se presentó la norma, su estructura, principales conceptos y principios de la gestión de la I+D+i.

La sesión del **9 de abril de 2024** analizó el contexto de la organización y estrategia de I+D+i (análisis de riesgos y oportunidades, compromiso de la dirección, visión, partes interesadas, objetivos, etc.).

Durante la reunión celebrada el **14 de mayo de 2024**, se explicaron los procesos operativos y de apoyo a I+D+i (identificación de ideas/oportunidades, desarrollo y gestión de proyectos, gestión de resultados, seguimiento y medición del desempeño de los procesos, etc.). Se detallaron los apartados 7 y 8 de la norma UNE 166002.

El **12 de junio de 2024** se celebró la última sesión del Grupo de Trabajo de Calidad en la Gestión de Institutos de Investigación Sanitaria, según la norma UNE 166002, iniciado en marzo de 2024 y Coordinado por María José Guílera (IISPV) y Catalina Viéitez (IISGS). El objeto de esta última sesión era, por una parte, la evaluación y mejora del desempeño de del sistema de gestión de I+D+i y, por otra, hacer un breve repaso de los aspectos clave para su implementación cumpliendo los requisitos de la norma UNE 166002 - Apartados 9 y 10.

Para concluir la sesión, se propuso la elaboración de una guía práctica que contemple los requisitos y principales cuestiones para tener en cuenta para el cumplimiento de los distintos apartados de la norma. La Guía está accesible como documentación del GT en la web de **REGIC**.



GT BUENAS PRÁCTICAS EN RRHH

El Grupo de Trabajo surgió con el objetivo de compartir buenas prácticas en políticas de RRHH entre centros, ya fuera de contratación de personal, iniciativas de formación y desarrollo de carrera, etc.

En la primera sesión del **21 de marzo de 2024**, se explicó el procedimiento de selección y las fases del proceso, teniendo en cuenta los principios OTM-R (Open, Transparent and Merit-based Recruitment).

Sílvia Vilar expuso la importancia de documentar el proceso con los modelos estándares que tenga cada institución según sus políticas de selección a nivel interno. También se hizo énfasis en que las herramientas digitales, los

softwares de selección pueden facilitar todo el proceso y se explicó en qué pueden ayudar. Otros aspectos claves son el apoyo de dirección y el papel del departamento de RRHH en los procedimientos de selección.

También, se pusieron sobre la mesa, los retos a los que enfrentarse para poder realizar buenos procesos de selección: las comisiones de selección paritarias, el soporte del departamento de RRHH y el apoyo de dirección en cuanto a recursos, la importancia de la objetividad de los criterios de selección y las guías de evaluación para los diferentes perfiles. Se compartieron algunas de las políticas internas y modelos que utilizan los centros coordinadores de este GT, en diferentes partes del proceso de selección.

El **9 de mayo de 2024**, la sesión de “Contratación y Estabilización de Personal” comenzó explicando el marco normativo, la reforma laboral y las posibilidades de contratación temporal que existen.

Se expusieron, en la Ley de la Ciencia, las contrataciones previstas: Contrato indefinido de Actividades científico-técnicas, Contrato Predoctoral, Contrato de Acceso a la Ciencia y Contrato Investigador Distinguido.

Se continuó con el proceso de estabilización, para los centros públicos, mediante la Tasa de Reposición o sin ella, siguiendo el OMT-R, los principios que rigen la Carta Europea del Investigador.

En la reunión “Gestión de Equipos” del **20 de junio de 2024**, se definió la gestión de equipos, las competencias imprescindibles para gestionar equipos y los aspectos claves para gestionar equipos. Se expusieron ejemplos de buenas prácticas: el trabajo con Bridge, el modelo Sikkhona y la metodología AGILE.

El **26 de septiembre de 2024**, la última sesión del año, trató el “Mentoring en un centro de investigación”.

Siempre se tiende a fomentar la mentoría para el personal de investigación y no se incluye el personal de gestión, siendo un proceso para fomentar el desarrollo personal y profesional, con unos objetivos específicos de fomentar una cultura de aprendizaje y transferencia de conocimientos, desarrollo y promoción de apoyo profesional y emocional.

El mentoring facilita la integración del nuevo personal para desarrollar su carrera profesional, promueve la innovación y creatividad, ayuda a facilitar el relevo generacional y crea sinergias y networking. El mentoring se tiene que constituir en una interacción regular entre el mentor y el mentee, estableciendo unos objetivos claros y alcanzables y dando feedback constructivo.

Se explicó el caso de éxito, propuesta de la FECYT, el programa REBECA, cuyas dos últimas ediciones se han abierto a escala internacional, así como los de IJC e IDIBGI.



Fundació per al Foment de la Investigació Sanitària i Biomèdica de la Comunitat Valenciana

GT CIENCIA CIUDADANA Y PARTICIPACIÓN DEL PACIENTE EN PROYECTOS DE INVESTIGACIÓN E INNOVACIÓN EN SALUD.

Este Grupo de Trabajo nació con el objetivo de crear una comunidad en **REGIC** referente en Ciencia Ciudadana y participación del paciente en proyectos de investigación e innovación en salud con estos objetivos específicos:

- Crear un marco de conceptualización sobre Ciencia Ciudadana y Participación del Paciente para los centros **REGIC**.
- Promover la formación y ofrecer más conocimiento y herramientas en la conceptualización y metodología de la ciencia ciudadana en el ámbito de la investigación e innovación en salud (técnicas de design thinking).

El **10 de abril de 2024** se celebró la primera sesión del Grupo de Trabajo como una primera toma de contacto donde los coordinadores del grupo, Rafael Continente (IIS Aragón), Sara Mas (VHIR), y Paula Pastor y Patricia Martínez (FISABIO), expusieron los objetivos y el plan de trabajo que se llevará a cabo de manera colaborativa entre todos los participantes durante los próximos 24 meses.

El plan de trabajo consistiría primero en llevar a cabo un diagnóstico previo de la situación de los centros **REGIC**, con el objetivo de crear un marco de conceptualización sobre Ciencia Ciudadana y Participación del Paciente. Con los resultados de ese diagnóstico previo, se elaboraría y desarrollaría un programa formativo enfocado a ciencia ciudadana, laboratorios ciudadanos y técnicas de design thinking, así como la creación de un repositorio que sirva como espacio para compartir recursos y herramientas, hospedado en la web de **REGIC**.

El **26 de agosto de 2024** se envió un cuestionario-DAFO para detectar necesidades y buenas prácticas de las entidades participantes para determinar el diagnóstico previo a la creación del programa formativo.

Se realizó un informe con el análisis de todas las respuestas por parte del equipo coordinador. En marzo de 2025 está prevista una reunión para trabajar y extraer conclusiones conjuntas con el Grupo. Durante las pasadas **Jornadas de REGIC (7 y 8 de noviembre)** se desarrolló un taller de "Innovación fácil con pacientes y ciudadanía en el ámbito sanitario" impartido por Rafael Continente (IIS Aragón) y Patricia Martínez (FISABIO)

El GT continúa su recorrido en 2025.



INSTITUTO DE INVESTIGACIÓN E INNOVACIÓN BIOMÉDICA DE CÁDIZ



Institut d'Investigació Biomèdica de Bellvitge



Institut de Recerca Biomèdica

GT GÉNERO Y DIVERSIDAD.

El GT se creó para proporcionar herramientas y establecer políticas de uso común y consenso entre los miembros de **REGIC** con relación a la inclusión del género en la investigación e innovación, dando continuidad al Grupo de Trabajo 2020-2021 e incluyendo, en esta ocasión, las políticas de diversidad y actualización del análisis de la tijera de género en los centros **REGIC** resultante del Grupo de Trabajo Género y Ciencia 2020-2021.

La primera sesión del GT que se celebró el **13 de junio de 2024** se trató de una primera toma de contacto donde los/las coordinadores/as del grupo, Lourdes Rodríguez (INiBICA), Águeda Martínez y Anna Castelló (IRB Lleida) y Josep Gardenyes (IDIBELL), expusieron los objetivos y el plan de trabajo que se llevará a cabo de manera colaborativa entre todos los/las participantes durante los próximos meses.

El plan de trabajo consiste, primero, en llevar a cabo un diagnóstico previo de la situación de los centros **REGIC**, con el objetivo de crear un marco de conceptualización sobre Género y Diversidad, y avanzar en la puesta en común de herramientas y políticas de consenso dando continuidad al Grupo de Trabajo 2020-2021.

La sesión del **25 de septiembre de 2024** contó con una ponencia externa impartida por PRISMA, la Asociación para la diversidad afectivo-sexual y de género en ciencia, tecnología e innovación. Eva Luna, de Prisma, impartió un taller con el objetivo de dotar de herramientas a aquellas personas con capacidad a nivel institucional para mejorar la inclusión del colectivo LGBTQIA+, titulado “Medidas PRISMA para la igualdad LGBTQIA+ en Universidades y Centros de Investigación”.

El **11 de diciembre de 2024**, la última reunión del año, se dedica a la “Encuesta Tijera de Género”. Se explicó qué es el gráfico “tijera de género”, y se expusieron diferentes ejemplos y la importancia de actualizar los datos de la encuesta realizadas por el anterior Grupo de Trabajo de Género 2020-2021.

Se presentó el alcance y objetivos de la encuesta, así como las variables a analizar, mostrando la definición de las diferentes categorías laborales del personal investigador.

Se planteó, como novedad, la realización del análisis por género del personal de gestión para lo que se puso en común, por los participantes y coordinadores, las categorías laborales que se incluirían en la encuesta para dar cabida a la estructura organizativa de todas las entidades que forman **REGIC**.

Se plantearon varias cuestiones para debate y reflexión sobre la desigualdad laboral entre hombres y mujeres en el ámbito de la investigación biomédica.

Se acordó que se enviarían los formularios a inicios del 2025 a todas las entidades que forman parte de **REGIC**, incluyendo un documento con las definiciones de las diferentes categorías laborales.

Del GT partió la idea de organizar un taller para la Jornadas **REGIC** que tuvieron lugar los días **7 y 8 de noviembre de 2024** en Barcelona. El taller denominado “Acciones de fomento para la igualdad y la diversidad” buscó la puesta en común de acciones impulsoras de la igualdad y la diversidad realizadas en los centros de las personas asistentes, tanto de forma habitual (revisión de la comunicación no sexista, comisiones paritarias, etc.) como en fechas específicas (charlas divulgativas por el 11F, etc.)

Tras un análisis de la situación de los/as asistentes para conocer su situación profesional y la visión sobre el tratamiento que de los temas de género dan en sus instituciones, se expuso por parte de los asistentes las actividades que en el ámbito de la igualdad y la diversidad son realizadas en sus instituciones. Se elaboró un listado final de las actividades planteadas.

Para finalizar se acordó la realización de una actividad común en un futuro próximo que se basará en un encuentro o jornada de Comisiones de Igualdad.

GT REGLAMENTO EUROPEO DE INTELIGENCIA ARTIFICIAL

El Grupo de Trabajo nació con el objetivo de identificar aquellos elementos del nuevo Reglamento Europeo de Inteligencia Artificial que tendrán impacto en la investigación biomédica en España, y generar un debate de consenso para proponer medidas prácticas para adaptarse a esta nueva normativa.

El **18 de abril de 2024** se celebró la primera reunión del GT en la que las coordinadoras analizaron, de forma explicativa, aquellos artículos de la normativa que pueden impactar en los proyectos de investigación de salud que incluyan Inteligencia Artificial.

La explicación de esta sesión también sirvió para escoger la temática de las dos siguientes sesiones, ya que, entre los puntos expuestos, los participantes en el Grupo de Trabajo escogieron aquellos elementos que les interesaba más debatir y profundizar.

Se creó un Subgrupo de Trabajo paralelo, junto con las coordinadoras, que mantuvo dos reuniones: el **21 de junio y 24 de julio de 2024**.

Posteriormente, el **10 de octubre de 2024** se celebró una última reunión en la que se trasladó a todo el GT las acciones desarrolladas por el Subgrupo de Trabajo, que han concluido en un documento de consenso relativo a “Categorías de la IA en el reglamento. Requisitos/obligaciones aplicables a cada categoría en investigación”. Este documento se divulgará, tras ser revisado por todo el GT.

8.3.2 CURSOS FORMATIVOS

A mediados del año 2023, se puso en marcha la Comisión de Formación **REGIC**, con la intención de centralizar la organización de las actividades formativas que ya se llevaban a cabo (Grupos de trabajo y Píldoras formativas) y ampliando dicha oferta mediante la organización de Cursos Formativos que resultasen de interés para nuestros asociados.

CURSO VALORIZACIÓN DE RESULTADOS DE I+D Y TECNOLOGÍAS

- **Entidad que impartió el curso:** myOmics,
- **Objetivo:** interactuar dentro del ecosistema de innovación, plantear las etapas y actividades de proceso de la valorización de una tecnología o resultado de I+D como producto empresarial y comercial para el diseño de estrategias empresariales que faciliten su penetración en el mercado.
- **Dirigido a:** profesionales de gestión de I+D+i y transferencia de conocimiento de las entidades asociadas **REGIC**
- **Fechas de realización:** 1 al 26 abril 2024
- **Horas del curso:** 12hs
- **Nº asistentes:** 18 alumnos pertenecientes a 14 instituciones **REGIC**

CURSO PUNTOS CLAVE PORTAL CTIS EXPERIENCIA ACTUAL DE SPONSORS Y CEIM



- **Entidad que impartió el curso:** CBA Formación y consultoría en salud
- **Objetivo:** se trató de dar una visión práctica e interactiva de todo lo que conlleva la implantación de CTIS, empezando por el tipo de documentación que se requiere o los principios ALCOA-C (pautas y metodologías de mejores prácticas para una buena gestión de datos), roles implicados en CTIS, requisitos de evaluación y gestión hasta la resolución de dudas, compartiendo experiencias desde puntos de vista del Promotor y del CEIm que proporcionen pautas y metodologías de mejores prácticas para una buena gestión de datos.
- **Dirigido a:** personal que trabaja en investigación clínica, que esté asociado a **REGIC** e involucrado en el proceso de preparación y envío de documentación para la autorización de ensayos clínicos y su seguimiento (con o sin experiencia previa), Study coordinators, personal Regulatory Affairs, Project Managers (CTM), CTAs submissions.
- **Fechas de realización:** 16 al 30 septiembre 2024
- **Horas del curso:** 9hs
- **Nº asistentes:** 39 alumnos pertenecientes a 21 instituciones **REGIC**

8.3.3 PÍLDORAS FORMATIVAS

Píldora 28



Temática: Reacreditación de IIS y cómo no morir en el intento

Fecha: 24 enero 2024

Ponente:

Dra. Paloma Gómez Campelo. Subdirectora técnica del Instituto de Investigación Sanitaria del Hospital Universitario La Paz/ Fundación de Investigación Biomédica del Hospital Universitario La Paz.



Píldora 29



Temática: Introducción a la bibliometría y principales indicadores bibliométricos

Fecha: 20 febrero 2024

Ponente:

Raúl Román Cañizares. Documentalista del Instituto de Investigación Sanitaria del Hospital Universitario La Paz.



Píldora 30



Temática: Medidas de conciliación laboral

Fecha: 6 marzo 2024

Ponente:

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



Píldora 31



Temática: Requerimientos, obligaciones y mandatos de Ciencia Abierta en los Proyectos de Investigación

Fecha: 15 abril 2024

Ponente:

Pilar Rico. Responsable de la Unidad de Acceso Abierto, Repositorios y Revistas de la FECYT.





Píldora 32

Temática: Introducción a la IA Generativa

Fecha: 16 mayo 2024

Ponente:

Santiago Vicente Gómez - Distopicstudio



32ª Píldora Formativa

>> **Introducción a la IA Generativa**

Ponente:

- Santiago Vicente Gómez - Distopicstudio



Píldora 33

Temática: Resolviendo conflictos mediante la comunicación

Fecha: 8 julio 2024

Ponente:

Emma López Solé – Consultora en Resolución de Conflictos – Saó Dispute Resolution, SCP.



33ª Píldora Formativa

>> **Resolviendo conflictos mediante la comunicación**

Ponente:

- Emma López Solé – Consultora en Resolución de Conflictos – Saó Dispute Resolution, SCP



Píldora 34

Temática: ¿Qué nos aporta la divulgación científica?

Fecha: 23 septiembre 2024

Ponente:

Álvaro Morales Molina – Investigador en Instituto de Salud Carlos III y comunicador científico, fundador de IMPULSA 4cure



34ª Píldora Formativa

>> **¿Qué nos aporta la divulgación científica?**

Ponente:

- Álvaro Morales Molina – Investigador en Instituto de Salud Carlos III y comunicador científico, fundador de IMPULSA 4cure



Píldora 35

Temática: Patente europea con efectos unitarios (patente unitaria)

Fecha: 24 octubre 2024

Ponente:

Raquel Sampedro Calle. Jefa del Área Jurídica y Patente Europea y PCT, Oficina Española de Patentes y Marcas



35ª Píldora Formativa

>> **Patente europea con efectos unitarios**

Ponente:

- Raquel Sampedro Calle - Jefa del Área Jurídica y Patente Europea y PCT, Oficina Española de Patentes y Marcas

Octubre 2024

Píldora 36



Temática: Infraestructuras de Investigación Europeas en el ámbito salud

Fecha: 19 noviembre 2024

Ponente:

Marina López Pérez - Responsable Infraestructuras de Investigación Europeas y NCP del Programa Infraestructuras de Investigación Europeas - Horizonte Europa. SG Programas Internacionales de Investigación y Relaciones Institucionales del ISCIII



36ª Píldora Formativa

» Infraestructuras de Investigación Europeas en el ámbito salud

Ponente:

- Marina López Pérez - Responsable Infraestructuras de Investigación Europeas y NCP del Programa Infraestructuras de Investigación Europeas - Horizonte Europa. SG Programas Internacionales de Investigación y Relaciones Institucionales del ISCIII

19/11/2024

Píldora 37



Temática: Gestión de Farmacovigilancia para Ensayos clínicos independientes

Fecha: 17 diciembre 2024

Ponente:

Laura Vela. Senior Drug Safety Officer en OC Vigilance



37ª Píldora Formativa

» Gestión de Farmacovigilancia para Ensayos clínicos Independientes

Ponente:

- Laura Vela - Senior Drug Safety Officer en OC Vigilance

8.4 JORNADAS Y EVENTOS

8.4.1 ASAMBLEAS Y JORNADAS REGIC

48ª ASAMBLEA GENERAL REGIC

Fecha: 25 abril 2024



48ª Asamblea General REGIC

REGIC celebró su 1º Asamblea Anual 2024 el día 25 de abril 2024 en la ciudad de Barcelona, en las instalaciones de nuestro asociado la **Fundació de Recerca Clínic Barcelona - Institut d'Investigacions Biomèdiques August Pi i Sunyer**.

Asistieron cerca de 100 representantes de las entidades asociadas que se reunieron para, además de celebrar la Asamblea interna, disfrutar de la mesa redonda "Reforma de la Ley de la Ciencia, la tecnología y la innovación (año 2). Hacia una carrera científica atractiva y estable".

La sesión fue inaugurada por el Director Gerente de INCLIVA y Presidente de **REGIC**, **Vicente de Juan** y por el Gerente de la Fundació de Recerca Clínic Barcelona - IDIBAPS, **David Badia**.

A continuación, se inició la mesa redonda moderada por **Joana Modolell**, Directora de la Fundación Investigación Biomédica Hospital Clínico San Carlos. Participaron en la mesa **Ignacio Hermoso**, Secretario General Técnico del Ministerio de Ciencia, Innovación y Universidades; **Dra. María Morán**, Presidenta de la Asociación Nacional de Investigadores Hospitalarios ANIH; **Marta Fernández**, Directora de RRHH en Fundació de Recerca Clínic Barcelona – IDIBAPS; **Ana María Comesaña**, Directora Xeral de RRHH del Servizo Galego de Saúde; **Belén Jiménez**, Directora de la Línea de Investigación e Innovación en Fundación Progreso y Salud y la **Dra. Mariola Penadés**–Directora General de Investigación e Innovación de la Conselleria de Sanidad de la Generalitat Valenciana.

Según palabras del presidente Vicente de Juan *“la contribución de los ponentes ha permitido realizar una puesta al día sobre el estado actual de implantación de la reforma de la Ley de la Ciencia. Ha sido un intercambio de opiniones altamente productivo.”*

La moderadora, Joana Modolell, añadió que *“Nuestro principal reto es hacernos más visibles y más necesarios. Las legítimas aspiraciones de esta Ley se llevarán a la práctica cuando hayamos convencido a la sociedad y a los estamentos públicos del valor que aportan.”*

Tras un intervalo para la comida donde los participantes aprovecharon para realizar networking interaccionando con los asistentes, elemento clave para la generación de valor en este tipo de jornadas, se dio lugar a la Asamblea interna **REGIC**, último apartado de la jornada.

En la Asamblea se presentó la actividad realizada en el 1º trimestre 2024 incluyendo la correspondiente a la comisión de formación, aspectos de comunicación, altas de nuevos asociados, estado de los órganos de gobierno y cargos, cierre de cuentas anuales 2023 y previsión de cuentas anuales 2024; para concluir, se presentó y aprobó el nuevo plan estratégico para los próximos 5 años de la asociación.

JORNADAS REGIC 2024 Y 50ª ASAMBLEA GENERAL REGIC

Fechas: 7 y 8 noviembre 2024



Jornadas REGIC 2024

REGIC celebró sus Jornadas Anuales 2024 los días 7 y 8 de noviembre en la ciudad de Barcelona, en las instalaciones del **Institut de Recerca Sant Pau**.

Las Jornadas 2024 tuvieron una asistencia récord de 230 asistentes (representantes de las entidades asociadas, ponentes y entidades externas) que se reunieron para disfrutar del programa que incluía mesas redondas y talleres de temáticas diversas, abiertos a la participación de la totalidad de las y los profesionales asistentes al encuentro.

La sesión fue inaugurada por el Director Gerente en INCLIVA y Presidente de **REGIC**, **Vicente de Juan**, quien dedicó unos minutos a recordar a los asociados valencianos, tanto quienes no pudieron estar presentes como a los que hicieron el esfuerzo para poder estar presentes y por el Director Científico en IR Sant Pau y Catedrático de Genética en la UAB, **Jordi Surrallés**.

A continuación, dio comienzo la Jornada con una primera mesa redonda sobre la *Investigación clínica en atención primaria*, mesa moderada por **Eva López**, Coordinadora de la Unidad de Investigación Clínica en el Instituto de Investigación Sanitaria Aragón en la que participaron como ponentes **Amelia Martín** - Directora del departamento de investigación clínica y traslacional de Farmaindustria, **Marta Reboredo** - Responsable de proyectos estratégicos en Fundación Pública Andaluza Progreso y Salud M.P., **Aina Soler** - Coordinadora UICEC-SCReN (Spanish Clinical Research Network) en IdISBa, **Josep Basora** - Director en IDIAP y **Manuel Arellano** - Vicepresidente Plataforma de organizaciones de pacientes - POP.

“Sin duda, ahora es el momento para seguir trabajando desde el sector público y el privado por el fomento de la investigación clínica en atención primaria. Es una iniciativa País, que ofrece cohesión territorial y social, además de equidad para los pacientes en el acceso a los ensayos clínicos” indicó **Amelia Martín**.

Acto seguido, se iniciaron los 5 talleres paralelos surgidos de los grupos de trabajo de **REGIC**:

Taller 1: *Acciones y herramientas para el fomento de la igualdad y la diversidad en centros de investigación biosanitaria.* **Águeda Martínez** - Investigadora en IRBLleida y **Lourdes Rodríguez Blázquez** - Técnico área de gestión de proyectos en INIBICA

Taller 2: *Innovación fácil con pacientes y ciudadanía en el ámbito sanitario.* **Rafael Continente** - Innovación y RSC en IIS Aragón y **Patricia Martínez Galisteo** - Fomento de la I+D+i - FISABIO.

Taller 3: *LUMP SUM in Horizon Europe (HEU) - Compartiendo experiencias: cómo abordamos los retos en la preparación y gestión de estos proyectos.* **Marianne Köck** - Coordinadora de Post Award internacional unit, Oficina de proyectos en IGTP y **Laia Lagunas** - Project Lead - International Grants Office en IJC.

Taller 4: *Reglamento Europeo de Ensayos Clínicos: generalidades, gestión de datos, monitorización y presentación de ensayos vía CTIS.* **Eva López** - Coordinadora de la Unidad de Investigación Clínica en Instituto de Investigación Sanitaria Aragón y **Pablo Serrano** - Gestor-Monitor de Ensayos Clínicos en IIS Aragón

Taller 5: *Instrucciones para la ejecución y justificación de ayudas con cargo a los Fondos Europeos del Plan de recuperación, transformación y Resiliencia. Plataforma CoFFee-MRR y MINERVA.* **Eva López** - Coordinadora de la Unidad de Investigación Clínica en IIS Aragón y **Neus Rodríguez** - Gestora de proyectos nacionales en IISPV

Tras la comida, se pasó a las conclusiones y puesta en común de los talleres paralelos desarrollados, sesión moderada por **Francisco Galve** de la Unidad Jurídico-Económica en el IIS Aragón y Coordinador de la Comisión de Formación de **REGIC**.

La sesión del **7 de noviembre** finalizó con la **Asamblea interna de REGIC** donde se presentó, a las entidades asociadas **REGIC**, el trabajo anual interno de la red.

La jornada del **8 de noviembre** comenzó con una mesa redonda que trató sobre *cómo proceder a IMPACTO con los recursos disponibles y los retos y oportunidades para los centros de investigación*. Esta mesa estuvo moderada

por **Paula Adam**, Directora del Lab de Recerca en AQUAS. En esta mesa, participaron como ponentes **María Rosa Ballester** - Responsable de la Unidad de RRI i Agente de Impacto en IR Sant Pau, **Ester Quintana** - Coordinadora de laboratorios y responsable de impacto en IDIBGI, **Michela Bertero** - Directora de Estrategia en IDIBAPS, **Olatz Arrizabalaga** - Responsable de estrategia e impacto en IIS BioGipuzkoa e **Irene Ramos** - Vocal Asesora de Dirección de ANECA.

“Cuando se habla de impacto de la investigación, es importante aclarar si estamos hablando de impacto en el ámbito académico, o si estamos hablando de impacto fuera de la academia, es decir, en la vida real” – señala Paula Adam.

Seguidamente, tuvo lugar la última mesa redonda acerca de los *Retos de futuro en investigación clínica y cómo adaptar la estructura para dar soporte a proyectos tecnológicos*, moderada por **Mar Gomis**, Directora Digital Health Validation Center y Responsable Impuls Digital, Àmbit d'Impuls Estratègic i Transformació en Sant Pau Campus Salut Barcelona y con la participación de los siguientes expertos: **Robert Belvís** - Presidente del Comité ético de investigación en medicamentos del Hospital de la Santa Creu i Sant Pau, **Vicente Alciturri** - Socio | Partners&Iniciatives en Fundanet, **Joan Albert Arnaiz** - Coordinador Investigación Área del Medicamento del Hospital Clínic de Barcelona y **Francisco Rodríguez** - Medical Device Manager, Lead Auditor en Asphalion S.L.

Las Jornadas Anuales **REGIC 2024** fueron cerradas por el Director Gerente en INCLIVA y Presidente de **REGIC**, **Vicente de Juan** y el Gerente del IR Sant Pau, **Jaume Bacardit**.

Según palabras del Presidente Vicente de Juan, *“Estas jornadas además de un éxito en cuanto a intercambio de experiencias y buenas prácticas, aprendizaje y convivencia, han puesto de manifiesto el magnífico estado de salud de la red, así como su voluntad inequívoca de profesionalización para su proyección y crecimiento futuros.”*

8.5 NUEVOS ASOCIADOS

Durante el ejercicio de 2024 se incorporaron a REGIC las siguientes instituciones:

Instituto de Investigación Biomédica de Salamanca de la IECSCyL (IBSAL)-
1 marzo 2024



Fundación Canaria Instituto de Investigación Sanitaria de Canarias (FIISC) - 11 noviembre 2024



Instituto de Investigación Biomédica de Valladolid (IBioVALL) - 1 junio 2024



Fundación Investigación Hospital General Universitario de Valencia (FiHgUV) - 20 noviembre 2024



8.6 ACCIONES CON ORGANISMOS COLABORADORES

1. Jornada Farmaindustria - Estrategia de Farmaindustria para afianzar el liderazgo en investigación clínica

Fecha: 19 enero 2024

El viernes 19 de enero de 2024, Amelia Martín, Directora del Departamento de Investigación Clínica y Traslacional de FARMAINDUSTRIA, impartió para los asociados **REGIC**, la sesión titulada Estrategia de FARMAINDUSTRIA para afianzar el liderazgo en investigación clínica.

Participaron cerca de 50 personas pertenecientes a las entidades socias de **REGIC**.

Tras un año de plena aplicación del nuevo Reglamento europeo de EECC, Amelia Martín, compartió que tenemos muy buenos datos de EECC autorizados por la AEMPS en 2023, de participaciones de centros en investigación clínica que, sin duda, son buenas noticias porque son oportunidades para los pacientes, pero que no podemos detenernos.

La competitividad en Europa y, también con otras regiones del Mundo como Asia y EEUU, es muy fuerte, por eso nosotros, como país, debemos seguir trabajando juntos. De nuevo estamos ante una auténtica oportunidad para seguir colaborando con las entidades que forman parte de **REGIC** y la industria farmacéutica, a través de diferentes líneas de actuación que desde FARMAINDUSTRIA tenían previstas en 2024:

- Fomento de la investigación clínica en atención primaria y en colaboración con especializada (hospitales)
- Fomento de los ensayos clínicos en red
- Fomento de los elementos descentralizados de los ensayos clínicos
- Seguir trabajando con los pacientes
- Seguir trabajando con la farmacia hospitalaria



2. Sesión informativa proyecto BEST

Fecha: 8 marzo 2024

El viernes 8 de marzo de 2024 se celebró una reunión informativa sobre el Proyecto BEST a cargo de Amelia Martín, por parte de FARMAINDUSTRIA y Paradiso Sistemas, que consistió en:

- Introducción. El Proyecto BEST. Procedimiento de adhesión. Amelia Martín Farmaindustria
- Base de datos BDMetrics del Proyecto BEST: contenido, actualización, consultas. Paradiso Sistemas
- Nuevas prestaciones a implementar en un futuro próximo. Paradiso Sistemas.
- Preguntas y sugerencias de mejora. Miembros de REGIC-Farmaindustria-Paradiso Sistemas.



8.7 VISIBILIDAD REGIC

1. Entrevista a Vicente de Juan desde Valencia Plaza

Fecha: 11 enero 2024



“Hay que crear puestos atractivos para el investigador, pero también para el gestor de la investigación”. Vicente de Juan.

[Enlace a la entrevista.](#)

2. XVII Conferencia anual de las Plataformas tecnológicas de investigación biomédica

Fecha: 29 mayo 2024



El 29 de mayo de 2024, en Barcelona, se celebró la XVII edición de la Conferencia Anual de las Plataformas Tecnológicas de Investigación Biomédica organizada por Farmaindustria junto con Fenin, AseBIO, Veterindustria y Nominated Spain.

En ella, se explicaron iniciativas que persiguen una mayor participación de las comunidades autónomas en la investigación clínica con nuevos medicamentos y el uso de la digitalización y de los datos para una mejor investigación. Se abordó la necesidad de impulsar la transferencia, de acelerar la innovación, la capacidad que tenemos de convertir el conocimiento en soluciones innovadoras con impacto social y económico y otras cuestiones de gran impacto en este ámbito como la salud global y el One Health.

Vicente de Juan, presidente de **REGIC** y director gerente de IIS INCLIVA, participó en la XVII Conferencia Anual de las Plataformas Tecnológicas de Investigación Biomédica interviniendo en la mesa “Cómo mantener el liderazgo de España en investigación clínica” y centró su intervención en las necesidades de las entidades gestoras de la investigación clínica. Desde **REGIC** se comparte y trabaja para alcanzar el objetivo del encuentro de convertir a España en un hub de innovación biomédica

También, **Diana Navarro**, responsable de Investigación e Innovación en Fundació Privada Hospital Asil de Granollers y Eva López, coordinadora de la Unidad de Investigación Clínica en IIS Aragón, vocales de la Junta de Gobierno de **REGIC**, asistieron a la XVII Conferencia Anual de las Plataformas Tecnológicas de Investigación Biomédica y manifestaron “nos unimos al reto de convertir a España en un hub de innovación Biomédica”.

3. Premio ANIH al Impulso de la Investigación Biomédica

Fecha: 12 octubre 2024

La **Asociación Nacional de Investigadores Hospitalarios (ANIH)** preparó la celebración del **Día de la Investigación Hospitalaria**, el **30 de mayo** de este año, que coincidió, además, con el **XX cumpleaños de la ANIH**.

Tras cumplir veinte años trabajando con entidades públicas y administraciones para visibilizar e impulsar la investigación en el ámbito hospitalario en España, la ANIH creó el "I Premio Honorífico ANIH al Impulso de la Investigación Biomédica".

Nuestro presidente, **Vicente de Juan Martín**, asistió al acto en el que se entregó el primer galardón al exdirector del Instituto de Salud Carlos III, D. **José Antonio Gutiérrez Fuentes**, por su lanzamiento del primer programa de con-



tratación de investigadores en el Sistema Nacional de Salud.

4. Informe sobre algunas controversias que se están produciendo en la justificación de proyectos tras la publicación de las nuevas instrucciones para la ejecución y justificación de ayudas de la Acción Estratégica em Salud.

Tras la publicación de las instrucciones para la ejecución y justificación de ayudas de la Acción Estratégica en Salud, publicadas en fecha 24 febrero 2024, y que están causando preocupación entre gestores e investigadores de nuestros centros, **REGIC** encargó a finales de año un informe a D. Celestino Suarez Viñuela, experto en contratación pública, en relación con algunas controversias que se están produciendo en la justificación de proyectos.



8.8 COMUNICACIÓN – DIFUSIÓN REDES SOCIALES

REDES SOCIALES

Desde abril 2022 se empezaron a dinamizar las redes sociales de **REGIC**, X y LinkedIn.

Desde ese momento se ha ido aumentando la comunidad, fundamentalmente en LinkedIn, y se ha ampliado el alcance de la comunicación, tanto en impresiones como en interacciones. Debido al cambio de política de X, que solo facilita estadísticas a los usuarios Premium, solo se dispone de datos de LinkedIn:

Linkendin

	Dic. 2023	Dic. 2024	Incremento
Comunidad	1.378	2.316	938
Impresiones	97.800	118.469	20.669
Interacciones	4.967	7.464	2.497

En los últimos años, la comunidad **REGIC** ha experimentado un crecimiento constante, consolidándose como un espacio dinámico de intercambio y colaboración en el ámbito de la investigación biomédica. Este compromiso se refleja especialmente durante los principales eventos de la entidad –la Asamblea y las Jornadas anuales–, donde la participación activa de asistentes y entidades asociadas ha dado lugar a un notable eco en redes sociales. Gracias a la difusión y el contenido compartido por nuestra comunidad, estos encuentros han logrado ampliar su alcance y reforzar la visibilidad de **REGIC** como referente en el ámbito de la gestión en investigación sanitaria.



Ejemplos post Asamblea REGIC (25 abril 2024)

FundeSalud
@Fundesalud_Ex

Translate post

Hoy estamos en **#Barcelona** asistiendo a la Asamblea General Anual de la Red **@_regic**

Enriquecedor debate e intercambio de experiencias sobre la Reforma de la Ley de la Ciencia, Tecnología e Innovación
#AsambleaREGIC #ReformaLeyCiencia



1:55 PM · Apr 25, 2024 · 212 Views

Fundación Progreso y Salud
@FProgresoysalud

La directora de nuestra Línea de I+i, Belén Jiménez, participó ayer en la Asamblea General Anual de **@_regic** celebrada en el **@hospitalclinic** de Barcelona

En su intervención compartió la experiencia de **#Andalucía** en el desarrollo de los perfiles clínicos e investigadores



Ejemplos post Jornadas Anuales REGIC (7 y 8 de noviembre 2024)

Jorge Marin
@Jorge_MV

Translate post

Comienza la jornada anual de **@_regic** en Barcelona con una representación de **@idisanavarra**

Gran oportunidad de trabajar con compañeros a nivel nacional y compartir experiencias



11:28 AM · Nov 7, 2024 · 289 Views

IIS Aragón
@IISaragon

Translate post

¡Ya estamos en las **#JornadasAnualesREGIC** en **@IRSantPau** ! Durante dos días abordaremos los temas de actualidad en investigación biomédica con **@_regic**.

Ahora, Eva López Hernández, del **#IISaragon** modera la mesa "Investigación clínica en atención primaria".



11:28 AM · Nov 7, 2024 · 289 Views

IdiSba
@idisbaib

Translate post

En les Jornades Anuals REGIC la investigadora IdiSba i responsable de la plataforma SCReN comparteix experiències i reptes de la investigació clínica en atenció primària. Un impuls cap a 1 sanitat basada en evidència des del primer nivell assistencial! **#Recerca #AtencióPrimària**



REGIC and aina soler mieras

11:49 AM · Nov 7, 2024 · 296 Views

IDIAPIJGol
@IDIAPIJGol

Translate post

L'**#IDIAPIJGol** participa de les jornades anuals del **@_regic**, que se celebren avui i demà al recinte modernista Sant Pau.

El director de l'**IDIAPIJGol**, **@Pepbaga** ha participat a la primera sessió de la jornada, la taula rodona "Investigació clínica en atenció primària".

Consulteu el programa regic.org/jornadas-anual...



IBSAL @IBSAL_IIS

Translate post

Hoy hemos asistido a las **#JornadasAnualesREGIC** en Barcelona. Un encuentro para conocer a otros/as profesionales del sector de la investigación sanitaria, aprender y seguir mejorando en lo que hacemos 🙌🙌🙌.

Muy contentas y enhorabuena a toda la organización. ¡Mañana más!



REGIC and Institut de Recerca Sant Pau

FISEVI @FISEVI_sevilla

Translate post

¡Buenos días!

EVENTO |

Nuestros compañer@s de diferentes unidades de **#FISEVI** se encuentran en las **#JornadasAnualesREGIC** que se celebran estos días en **#Barcelona**

Una oportunidad para compartir experiencias con personal de otras entidades de **#InvestigaciónSanitaria**



María Jose Palomo @mj_palomo

Translate post

Varios profesionales de @jibma @fimabis participamos hoy y mañana en las **#JornadasAnualesREGIC @_regic** en @IRSantPau. Excelente oportunidad para compartir experiencias con compañeros a nivel nacional!



5:50 PM · Nov 7, 2024 · 256 Views

IMIBIC @IMIBIC · Nov 8, 2024

IMIBIC en las Jornadas REGIC 2024 en @IRSantPau

Nuestro gerente, junto con el responsable del Área de Gestión Económica y el responsable de la Unidad de Investigación Clínica del @IMIBIC, han tenido el placer de asistir al encuentro anual de la REGIC, que ha reunido a más de

Show more



Alvaro Granados and JaviLopez

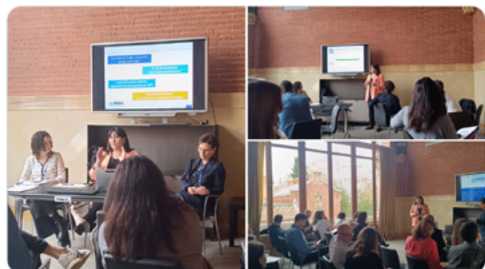
3 9 602

IGTP @GTRecerca · Nov 7, 2024

Professionals de l'IGTP de diverses unitats de suport a la recerca estan participant a les jornades anuals de @_regic a @IRSantPau

Marianne Kock (@marianneksch1), amb el suport de Mireia Gimenez, ambdues de la Unitat de Projectes, ha dut a terme el taller "LUMP SUM in

Show more



2 5 282

Eva Lopez Truco • 3er • Institut de Recerca Biomèdica de Lleida Fundació Dr. Pifarré - IR... 3 meses • Editado

En las Jornadas REGIC, Red de Entidades Gestoras de Investigación Clínica mejorando para gestionar la investigación con el equipo del Institut de Recerca Biomèdica de Lleida Fundació Dr. Pifarré - IRBLLLEIDA:

- Elena Moscatel Mendelsohn
- Joaquin Daniel Bonelli Blasco, PhD
- Alicia Sánchez de la Torre, PhD
- Sara Palau Camarero
- Anna Castillo Perez
- Águeda Martínez
- Mónica Arango



Institut de Recerca Sant Pau @IRSantPau · Nov 7, 2024

Donem el tret de sortida a les Jornades REGIC

REGIC fa referència a la Xarxa d'Entitats Gestores de Recerca Clínica Hospitalària i Biosanitària. Aquesta trobada es durà a terme entre avui i demà al Recinte Modernista de #SantPau. El Dr. Jordi Surrallés, director científic de

Show more



REGIC and 4 others

2 3 343

OTROS

Medio: INCLIVA

Fecha: 9.1.2024

Titular: Vicente de Juan, nuevo presidente de **REGIC** (Red de Entidades Gestoras de Investigación Clínica)

[Enlace](#)



Medio: X - Farmaindustria

Fecha: 29 mayo 2024

Titular: Post



Medio: FIISC

Fecha: 20.11.2024

Titular: La Fundación Canaria Instituto de Investigación Sanitaria de Canarias, se incorpora a **REGIC**

[Enlace](#)





REGIC

Red de Entidades Gestoras
de Investigación Clínica