

Sumario

01

Convocatoria del Premio 60 Aniversario Farmaindustria Jóvenes Investigadores o investigadoras

02

España lidera los ensayos clínicos en Europa

03

Oportunidades terapéuticas en España gracias a los nuevos Ensayos Clínicos en Fases Tempranas

04

Transfiere 2024

0.5

XIII Jornada CIBERER "Investigar es Avanzar"

06

IDIálogoS: Investigación y uso del dato sanitario

Premio

60 Aniversario Farmaindustria

Jóvenes Investigadores



farmaindustria

Innovamos para las persona





Convocatoria del Premio 60 Aniversario Farmaindustria Jóvenes Investigadores o investigadoras

Como colofón a su 60 aniversario, Farmaindustria ha convocado el Premio 60 Aniversario Farmaindustria Jóvenes Investigadores, con el objetivo de reconocer la trayectoria de un joven investigador o investigadora de menos de 40 años que esté contribuyendo de forma significativa al desarrollo de la actividad investigadora en España en las etapas preclínica y traslacional.

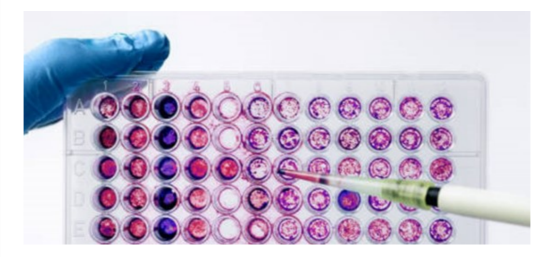
Para apoyar la continuidad de sus proyectos de investigación en curso, el premio consistirá en una **ayuda económica de 40.000 euros**.

Las candidaturas deberán presentarse a través del formulario telemático que encontrarás en el siguiente **enlace**, junto con las **bases de la convocatoria**. Entre todas las recibidas, un **Comité de Evaluación** ajeno a Farmaindustria, de reconocido prestigio nacional en investigación preclínica y traslacional, elegirá el proyecto ganador.

El premio será entregado durante el Acto de celebración del 60 aniversario de Farmaindustria, que tendrá lugar el **18 de abril de 2024**, en Madrid.

La convocatoria de este galardón está abierta desde este **20 de febrero de 2024** hasta el próximo **15 de marzo de 2024**, a las 15:00 horas.

Para cualquier duda o aclaración puedes escribir al siguiente correo electrónico: premiosfarmaindustria@farmaindustria.es



España lidera los ensayos clínicos en Europa

España se ha situado en los últimos años como un **referente en ensayos clínicos de nuevos medicamentos**. Ahora, tras el primer año de vigencia obligatoria del nuevo Reglamento europeo de Ensayos Clínicos, las cifras anuales que ha publicado por primera vez de forma conjunta la Agencia Europea de Medicamentos (EMA) han confirmado esta posición. Así, de los 1.944 ensayos clínicos autorizados en la Unión Europea a través del nuevo sistema de registros centralizados CTIS (que arrancó el 31 de enero de 2022, pero solo fue obligatorio desde el 31 de enero de 2023), los centros españoles participaron en 845, un 43% del total, lo que sitúa a España en el primer país de Europa en este ámbito, por delante de Francia con 734 participaciones en ensayos y Alemania con 697.

Además, nuestro país también lidera la coordinación y autorización de los ensayos multinacionales dentro de la Agencia Europea de Medicamentos. Así, a través de la Agencia Española de Medicamentos (Aemps), España fue el responsable de coordinar la autorización -lo que se conoce como *Reporting Member State*- de 350 ensayos clínicos en la Unión Europea, una cifra que nos sitúa por delante de Alemania con 314 y Francia con 248.

España, como demuestran estas cifras, parte en estos momentos con una ventaja competitiva frente a otros países para apuntalar su liderazgo en ensayos clínicos.

En todo este contexto y para afianzar el liderazgo de España, Farmaindustria ha diseñado un plan de actuación para 2024, que comprende varias líneas de actuación. Entre ellas, el fomento la investigación clínica en los centros Atención Primaria y en colaboración con los hospitales; el impulso de los ensayos clínicos en red; avanzar en elementos descentralizados de los ensayos; seguir trabajando con los pacientes y con los servicios de Farmacia Hospitalaria; y tratar de agilizar y reducir la burocracia en la gestión de esta investigación.



Oportunidades terapéuticas en España gracias a los nuevos Ensayos Clínicos en Fases Tempranas

La investigación clínica temprana, la que corresponde a las fases I y II de los ensayos clínicos, es la que conlleva una mayor complejidad científica, pero también aquella que permite a los pacientes acceder a nuevas terapias de forma más prematura.

España, que en los últimos años se ha posicionado como un referente mundial en ensayos clínicos, ha avanzado especialmente en este tipo de estudios, cuya inversión ha aumentado pasando del 26,8% del total en 2012 al 36,4% una década más tarde. Si atendemos exclusivamente a la fase I, la primera en la que un nuevo fármaco se prueba en humanos, el peso de la inversión se ha triplicado en esos años.

La oncología es, además, el área terapéutica que concentra un mayor número de ensayos clínicos en fases tempranas. Entre 2020 y 2023, el 48% de los ensayos clínicos en fases tempranas probaron nuevos medicamentos contra el cáncer.

En este tipo de enfermedades es fundamental seguir mejorando la prevención y el diagnóstico precoz, pero una vez diagnosticado, el medicamento innovador es la principal esperanza del paciente. Por ello, es fundamental que nuestros pacientes tengan acceso a estos medicamentos innovadores en la línea de los países del entorno europeo. Y es que, en línea con los *Indicadores de Acceso a Terapias Innovadoras de 2023 (Informe WAIT)*, la disponibilidad de los tratamientos novedosos autorizados en España se aleja de la de países como Alemania, Italia, Francia o Inglaterra, con el perjuicio que supone para los pacientes españoles.

Farmaindustria trabaja desde hace años en potenciar la investigación temprana a través de diferentes acciones y propuestas. En noviembre de 2021 actualizó su *Guía de Investigación Clínica en fases tempranas* para responder a las necesidades de investigadores, pacientes y compañías. Además, se reclama un procedimiento acelerado (*Fast Track*) para la autorización de los ensayos clínicos en fase I, un sistema que ya utilizan en otros países (algunos de Europa y de la región Asia Pacífico) y que supondría una ventaja importante para los pacientes españoles.



Inscripción: XIII Jornada CIBERER Investigar es avanzar (29.02.2024)

Transfiere 2024

Transfiere, Foro Europeo para la Ciencia, Tecnología e Innovación, ha confirmado las fechas de su decimotercera edición, que tendrá lugar los días 20, 21 y 22 de marzo de 2024 en FYCMA (Palacio de Ferias y Congresos de Málaga) con el objetivo de impulsar la transferencia de conocimiento científico y tecnológico, mejorar la competitividad y generar nuevas oportunidades de negocio y colaboración que ayuden a definir la hoja de ruta de la agenda I+D+i europea y su convergencia en el escenario global.

Como cada año, Transfiere es el epicentro del debate sobre los principales avances científicotecnológicos que se producen a nivel internacional a través de un encuentro que convoca a los principales agentes del ecosistema de innovación. Una cita donde establecer contacto con potenciales socios, establecer alianzas estratégicas y sinergias, así como dar a conocer nuevos productos, servicios y proyectos disruptivos.

Para más información sobre Transfiere 2024 puede consultar el siguiente enlace.

XIII Jornada CIBERER "Investigar es Avanzar"

La XIII edición de la Jornada CIBERER "Investigar es Avanzar", tendrá lugar el 29 de febrero de 15:30 a 19:30 horas en el Salón de Actos del CaixaForum Madrid (Paseo del Prado 36). En esta jornada, que se enmarca en las celebraciones del Día Mundial de las Enfermedades Raras, abordará diversos temas de interés ligados a la investigación en enfermedades raras.

Además, se procederá a la entrega del reconocimiento del público a la mejor iniciativa de entre las presentadas.

Para asistir es necesario inscribirse en el siguiente **enlace**.



Lunes, 26 de febrero a las 12:00 h

Investigación y uso del dato sanitario

IDIálogoS: Investigación y uso del dato sanitario

Un nuevo encuentro con expertos de la serie IDIálogoS, ¿y ahora qué? que continúa con el foco de atención en qué ocurre con los agentes y recursos implicados en un sistema sanitario que aún sufre las consecuencias de la pandemia y que afronta múltiples retos de gestión, sociodemográficos y de financiación. Bajo el título de "Investigación y uso del dato sanitario" abordará los retos que afectan directamente a la investigación e innovación en el uso secundario de datos sanitarios.

Además, se hará una aproximación al trabajo que se realiza desde la parte legislativa para cumplir con las exigencias del Espacio Europeo de Datos Sanitarios, así como a la labor de la industria farmacéutica en la parte de investigación y la implicación de los propios profesionales sanitarios y de los pacientes en la misma.

Puede registrarse al evento a través del siguiente enlace.

La plataforma tecnológica Española Medicamentos Innovadores, cuenta con apoyo financiero del Ministerio de Ciencia e Innovación



Ayudas (PTR-2018-001046), (PTR-2020-001156) y (PTR-2022-001255) financiada por MCIN/AEI/10.13039/501100011033 www.medicamentos-innovadores.org © Farmaindustria 2019 www.farmaindustria.es