



## Sumario

01

Encuesta de I+D en la industria farmacéutica 2025

02

Convenio de colaboración entre REGIC y Farmaindustria

03

Impulsar la innovación médica y mejorar la atención sanitaria a través del Espacio Nacional de Datos de Salud

04

Beneficios de cumplir los objetivos de la UE para atraer ensayos clínicos

05

Innovaciones esenciales para aumentar la supervivencia en cáncer

06

La evaluación de tecnologías sanitarias, una palanca para impulsar el acceso a la innovación

07

La 'Guía de Excelencia para la realización de ensayos clínicos en la Farmacia Hospitalaria', reconocida con el Premio Diagnóstico

08

Andalucía crea las categorías de facultativo y de enfermera especialistas clínicos investigadores

09

Tecnología, mujer y salud: Hackeando la brecha

10

La Plataforma Tecnológica Española de Medicamentos Innovadores de Farmaindustria participa en Transfiere 2026



## Encuesta de I+D en la industria farmacéutica 2025

La **Encuesta de I+D en la industria farmacéutica 2025** refleja un aumento de 40% en la inversión en I+D de las compañías farmacéuticas innovadoras en España en el último lustro. Según el informe, la inversión alcanzará los

1.775 millones de euros en 2025,

tras consolidar 1.647 millones en 2024.

Igualmente, el informe muestra que en 2025 se dedicaron 1.003 millones de euros a la realización de ensayos clínicos en nuestro país, la partida de I+D con mayor cuantía y un 11% superior a la del año anterior.

Este esfuerzo -en el que las compañías farmacéuticas tienen un papel decisivo, ya que impulsan más del 80% del total de ensayos- ha permitido que España se consolide como un referente internacional en investigación clínica. No obstante, el informe advierte de que este liderazgo podría verse amenazado por la creciente competencia global y subraya la necesidad de medidas urgentes que garanticen la llegada de innovación biomédica a nuestro país.

La inversión en las fases tempranas (I y II) ya supera el 38% de la inversión en estudios clínicos. Estas fases, las más requieren un mayor nivel de complejidad científica y hacen posible a su vez el acceso de los pacientes a las nuevas terapias de forma más prematura, también han visto un incremento paulatino de las inversiones en los últimos años. La industria farmacéutica está poniendo el foco en estas primeras etapas de la investigación, algo a lo que está contribuyendo la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) gracias al impulso de programas como los **fast track**.

La encuesta también pone de relieve el papel que tiene la industria farmacéutica en su colaboración con hospitales, universidades y centros de investigación públicos y privados, a lo cual destinó 716 millones de euros en 2024. Esta aportación muestra cómo, a través de la colaboración público-privada, la industria contribuye reforzar la sostenibilidad de los centros, a elevar la cualificación de los profesionales y facilitar el acceso de los pacientes a ensayos clínicos de tratamientos de vanguardia.



## Convenio de colaboración entre REGIC y Farmaindustria

La **Red de Entidades Gestoras de Investigación Clínica (REGIC)** y Farmaindustria han firmado un convenio marco destinado a formalizar y dar continuidad a la colaboración que ambas entidades mantienen desde hace años en el ámbito de la investigación clínica. El acuerdo refuerza el trabajo conjunto ya existente y sienta las bases para impulsar nuevas iniciativas orientadas a fortalecer el sistema de investigación clínica en España.

Durante los últimos años, Farmaindustria y REGIC han trabajado estrechamente, principalmente a través del Grupo de Interés de Investigación Clínica de REGIC, un espacio que reúne a profesionales de gestión de ensayos clínicos procedentes de sus 61 entidades asociadas, con representación de todas las comunidades autónomas. Este grupo ha permitido abordar de forma conjunta asuntos clave, compartir experiencias y alinear a actores relevantes del ecosistema de

investigación clínica con el objetivo común de mejorar su calidad, eficiencia y desarrollo.

Además, la relación entre ambas organizaciones se ha fortalecido gracias también a la participación en las actividades, jornadas y espacios de trabajo impulsados por la otra entidad, reflejo del reconocimiento recíproco del valor estratégico que ambas aportan al desarrollo de la investigación clínica en España.

La firma del convenio supone un paso natural para institucionalizar esta colaboración estable, dotándola de un marco que facilite nuevas vías de cooperación, iniciativas de formación, espacios de diálogo y nuevas acciones conjuntas.

Más información en la [nota de prensa](#) conjunta publicada en la web de Farmaindustria.



## Impulsar la innovación médica y mejorar la atención sanitaria a través del Espacio Nacional de Datos de Salud

El ministro para la Transformación Digital y de la Función Pública anunció el pasado 29 de enero la puesta en marcha del Espacio Nacional de Datos de Salud (ENDS) que permitirá compartir y utilizar datos sanitarios con máximas garantías de privacidad, seguridad y soberanía. Este se anunció durante el I Encuentro Nacional de Espacios de Datos organizado por la Secretaría de Estado de Digitalización e Inteligencia Artificial a través de la Dirección General del Dato.

El Espacio Nacional de Datos de Salud se articula como una red de plataformas independientes, incluyendo los sistemas de salud autonómicos, que se conectan entre sí mediante protocolos comunes para interactuar e intercambiar datos.

Bajo el liderazgo del Ministerio para la Transformación Digital y de la Función Pública, la iniciativa cuenta con la participación clave del Ministerio de Sanidad y de las Comunidades Autónomas que, como responsables últimos de la gestión de los datos sanitarios, han recibido una inversión de 28 millones de euros para la adaptación tecnológica de sus sistemas.

Su misión es la de crear un ecosistema interoperable y coordinado que impulse el uso secundario del dato de salud para que profesionales sanitarios, investigadores y empresas puedan acceder a grandes volúmenes de datos bajo estrictos estándares éticos y de seguridad, con el fin de descubrir patrones y tratamientos que mejoren el sistema sanitario. Este sistema permitirá utilizar los datos de forma responsable para fines de interés público como la investigación, la planificación sanitaria y la mejora de los servicios, siempre con pleno respeto a la protección de la información y a los derechos de la ciudadanía.

El ENDS no solo sitúa a España en una posición de liderazgo dentro del futuro Espacio Europeo de Datos Sanitarios (EEDS), sino que asegura que la reutilización de los datos se realice siempre protegiendo los derechos fundamentales de las personas.

---



## Beneficios de cumplir los objetivos de la UE para atraer ensayos clínicos

Desde EFPIA se ha publicado un nuevo estudio en **Frontier Economics** que analiza el valor económico y social de los ensayos clínicos de la industria farmacéutica en Europa.

En este contexto, la Comisión Europea, la EMA y los Jefes de las Agencias de Medicamentos (HMA) han establecido como nuevo objetivo un aumento del 11% en la actividad de ensayos clínicos. Este impulso contribuiría a mejorar el acceso de los pacientes a tratamientos innovadores, reforzar la sostenibilidad de los sistemas sanitarios y acelerar la adopción de nuevas terapias.

La integración de los ensayos clínicos en la práctica clínica habitual facilita la toma de decisiones terapéuticas, una incorporación más ágil de la innovación y mejores resultados en salud. Alcanzar este crecimiento sería un paso decisivo para revertir la tendencia descendente registrada en la última década en materia de investigación clínica en Europa, con beneficios directos para pacientes, profesionales sanitarios y para la economía europea en su conjunto.

Asimismo, las recientes iniciativas europeas, como la propuesta de Ley de Biotecnología de la UE y la iniciativa ACT-EU, representan un avance significativo para reforzar la competitividad europea en esta área.

Para más información se puede consultar la **nota de prensa publicada por Farmaindustria**.

---



## Innovaciones esenciales para aumentar la supervivencia en cáncer

Prevención y diagnóstico precoz junto con los nuevos tratamientos son las principales herramientas para combatir el cáncer, la gran epidemia de nuestro siglo. Según el informe **Las cifras del cáncer en España 2026**, que cada año elabora la Sociedad Española de Oncología Médica (SEOM), se prevé que en España se diagnostiquen 301.884 nuevos casos de cáncer, un 2% más que en 2025.

La oncología se ha consolidado como el área de mayor actividad investigadora y de disponibilidad de innovación en los últimos años. Cerca del 40% de los nuevos ensayos clínicos puestos en marcha en España el año pasado son para esta área terapéutica, y ocho de cada diez están promovidos por compañías farmacéuticas.

Entre 2021 y 2025, un tercio de todos los nuevos medicamentos aprobados en Europa fueron oncológicos, reflejo de un esfuerzo científico sin precedentes orientado a ofrecer más y mejores opciones terapéuticas. En España, esta tendencia también se ha consolidado: uno de cada tres nuevos medicamentos financiados en 2025 corresponde a oncología, incluidos tratamientos altamente innovadores.

Cada nuevo ensayo, cada nuevo medicamento, supone un paso adelante para miles de personas que conviven con un diagnóstico oncológico. Gracias a la investigación, hoy es posible contar con terapias más eficaces, más dirigidas y con menos efectos secundarios, adaptadas a las características genéticas de cada tumor y de cada paciente. La medicina personalizada abre así una puerta a tratamientos más precisos y con mejores resultados.



## Unidos para investigar la brecha de género en la investigación

Con motivo del Día Internacional de la Mujer y la Niña en la Ciencia, Farmaindustria ha participado en un acto junto al Ministerio de Sanidad, la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (Aemps) y la Federación de Asociaciones Científico-Médicas Españolas (Facme) donde se ha presentado un proyecto conjunto para estudiar de forma sistemática la

### presencia y el liderazgo de las mujeres

en la investigación biomédica, especialmente en el ámbito de los ensayos clínicos.

La iniciativa tiene como finalidad identificar los factores que explican la brecha de género en la investigación clínica y definir actuaciones concretas que permitan avanzar hacia una mayor equidad en el acceso a responsabilidades científicas y posiciones de decisión.

El estudio, que será presentado el próximo mes de julio coincidiendo con el primer aniversario de la iniciativa #EnSaludNoSinMujeres, aspira a convertirse en una herramienta de referencia para los próximos años, permitiendo hacer seguimiento de los avances y orientar las decisiones necesarias para alcanzar una igualdad real en el liderazgo de la investigación clínica en España.



## La 'Guía de Excelencia para la realización de ensayos clínicos en la Farmacia Hospitalaria', reconocida con el Premio Diagnóstico

La **Guía de Excelencia para la realización de ensayos clínicos en la Farmacia Hospitalaria** ha sido distinguida con el Premio Diagnóstico a la Mejor Iniciativa Farmacéutica, un reconocimiento otorgado por Castilla y León Televisión que supone un importante reconocimiento a un proyecto de gran valor para el sistema sanitario y, sobre todo, para los pacientes. Además, supone un respaldo al modelo de trabajo colaborativo entre agentes del sistema sanitario, puesto que esta guía es fruto del trabajo conjunto de la **Sociedad Española de Farmacia Hospitalaria (SEFH)**, el **Consejo General de Colegios de Farmacéuticos** y Farmaindustria.

Este galardón reconoce el papel clave que desempeñan los servicios de Farmacia Hospitalaria en el desarrollo de ensayos clínicos y subraya la importancia de contar con procesos armonizados, eficientes y orientados al paciente.

La guía -nacida en 2022 y actualizada recientemente para incorporar aspectos como la innovación, la descentralización, el impacto ambiental y la digitalización- se ha convertido en una herramienta de referencia para profesionales, promotores e instituciones implicadas en la investigación clínica en España.

---



## **Andalucía crea las categorías de facultativo y de enfermera especialistas clínicos investigadores**

Andalucía anunció este mes la creación de ha creado tres categorías estatutarias específicas para clínicos investigadores: facultativo especialista clínico investigador, enfermera clínica investigadora y enfermera especialista clínico investigadora.

Las ordenes por las que se crean estas categorías garantizan una dedicación a la investigación de entre el 50 y el 100% de la jornada laboral; aseguran la compatibilidad real con la actividad asistencial, docente y de gestión clínica; y ofrece una vía estable de desarrollo profesional. Esto supone un cambio de modelo que va a dar estabilidad a los profesionales sanitarios que se dedican a la investigación dentro de Servicio Andaluz de Salud.

Andalucía ha sido la primera comunidad autónoma en desarrollar categorías estatutarias específicas de clínicos investigadores, adelantándose al conjunto del Sistema Nacional de Salud y dando respuesta a una demanda clínica histórica del sector.

---



## Tecnología, mujer y salud: Hackeando la brecha

Farmaindustria, Fenin y el Digital Health Validation Center del Hospital de la Santa Creu i Sant Pau celebran el próximo 25 de marzo **"Hackeando la brecha"**, un encuentro pionero que pone el foco en la intersección entre tecnología, salud y liderazgo femenino.

El evento reunirá a voces referentes de los ámbitos tecnológico y sanitario con un propósito común: impulsar una innovación en salud más inclusiva y con perspectiva de género, destacando el papel decisivo de las mujeres en la ciencia, la medicina y la innovación digital.

A lo largo de la jornada se abordarán temas clave como femtech, la perspectiva de género en la innovación y el liderazgo femenino en salud, además de ofrecer un espacio de networking estratégico para conectar a profesionales y organizaciones comprometidas con este cambio.

Este encuentro será el punto de partida de un itinerario anual, que continuará en noviembre de 2026 con talleres prácticos orientados a trabajar los retos identificados en esta primera sesión.



## La Plataforma Tecnológica Española de Medicamentos Innovadores de Farmaindustria participa en Transfiere 2026

Farmaindustria y la Plataforma Tecnológica Española de Medicamentos Innovadores (PTEMI) participó en **Transfiere - Foro Europeo para la Ciencia, Tecnología e Innovación**, que en esta edición a más de 600 entidades, 50 universidades y 300 ponentes de 20 países, consolidándose como un espacio clave para la innovación.

Nuestra presencia se articuló a través de dos foros de debate de alto nivel. En concreto en la Mesa **"Biomedicina – IMPaCT y prevención"** organizada por el **Instituto de Salud Carlos III (ISCIII)**, participaron la directora del ISCIII, el CNAG y Farmaindustria. El diálogo se centró en cómo traducir las capacidades científicas de la infraestructura IMPaCT en estrategias reales de investigación, prevención y validación clínica. Durante la sesión, se subrayó la importancia de establecer modelos de colaboración público-privada que faciliten el acceso de la industria a estas infraestructuras, alineándolas con el despliegue del Espacio Nacional de Datos de Salud (ENDS).

Por otro lado, en la Mesa **"IA y Datos en Salud"** organizada por la **Agencia Estatal de Investigación (AEI)**, esta mesa contó con la participación de Farmaindustria junto a representantes de ASEBIO, Fenin, 3NEO y Veterindustria. El debate analizó la implementación del Espacio Europeo de Datos de Salud (EHDS) y el ENDS como oportunidades estratégicas para afianzar el liderazgo de España en ensayos clínicos. Asimismo, se destacó el potencial de la Inteligencia Artificial y el Real World Data para redefinir el modelo de I+D, permitiendo diseñar metodologías que complementen la evidencia científica y aceleren la llegada de fármacos innovadores a los pacientes.

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



Ayudas (PTR-2018-001046), (PTR-2020-001156), (PTR-2022-001255) y (PTR2024-002838) financiada por  
MCIU/AEI/10.13039/501100011033  
[www.medicamentos-innovadores.org](http://www.medicamentos-innovadores.org) © Farmaindustria 2019 [www.farmaindustria.es](http://www.farmaindustria.es)