



## Sumario

01

Nace +ensayos para visibilizar el valor de los ensayos clínicos

02

XIX Conferencia de las Plataformas Tecnológicas de Investigación Biomédica

03

Impacto económico de la digitalización en el sector farmacéutico en España

04

La industria tecnológica e innovadora pide una política de Estado para la innovación

05

EFPIA acoge positivamente la Ley de Biotecnología, aunque señala limitaciones en su alcance

06

Comisión Europea: hoja de ruta para eliminar los ensayos con animales

07

Nueva convocatoria europea para impulsar ensayos clínicos en enfermedades raras

08

Convocatoria IBSA Fellowships 2026 para el impulso a jóvenes investigadores

09

Jornada informativa sobre la Convocatoria 13 de la Innovative Health Initiative (IHI)

10

XIII Jornada Somos Pacientes

# +ensayos

Para que la investigación de nuevos medicamentos siga yendo a más

## Nace +ensayos para visibilizar el valor de los ensayos clínicos

Con motivo del Día Internacional del Ensayo Clínico, que se conmemora cada 20 de mayo, Farmaindustria y 18 compañías asociadas, con el apoyo de más de 40 de entidades del ecosistema investigador, presentaron +ensayos, una plataforma divulgativa y de sensibilización que nace con el objetivo de acercar la investigación clínica a la sociedad, visibilizar el papel de las personas que la hacen posible y subrayar el impacto que suponen en los países en los que se desarrollan.

Lejos de ser una campaña puntual, +ensayos es un espacio abierto y en construcción para subrayar el trabajo que, de forma conjunta, desarrollan pacientes, investigadores, profesionales sanitarios, centros de investigación, comités de ética, administraciones públicas y compañías farmacéuticas para impulsar los ensayos clínicos en España.

Un proyecto al que se siguen sumando nuevas entidades; si estáis interesados, ¡aún estáis a tiempo!

La campaña ha arrancado con **un spot en formato cine**, entrevistas con protagonistas de los ensayos en España y **una página web** que recoge estos materiales de la campaña e información de utilidad para la sociedad general. Además, en esta primera fase, la campaña ha alcanzado

**40,1 millones de impresiones, más de 22 millones de visualizaciones del spot y 180.000 visitas a la web de *masensayos.com*,**

reflejando un alto interés y alcance entre la ciudadanía.

Más información en la **nota de prensa** publicada por Farmaindustria.

---



## XIX Conferencia de las Plataformas Tecnológicas de Investigación Biomédica

Más de 200 representantes de la industria farmacéutica, biotecnológica, de tecnología sanitaria y salud animal, junto con expertos de la Agencia Española de Medicamentos (Aemps), de administraciones autonómicas, de institutos de investigación, de organizaciones de pacientes, de *start-ups* y compañías farmacéuticas y de tecnología sanitaria, se dieron cita en Barcelona en la XIX Conferencia de las Plataformas Tecnológicas de Investigación Biomédica, un foro de referencia para

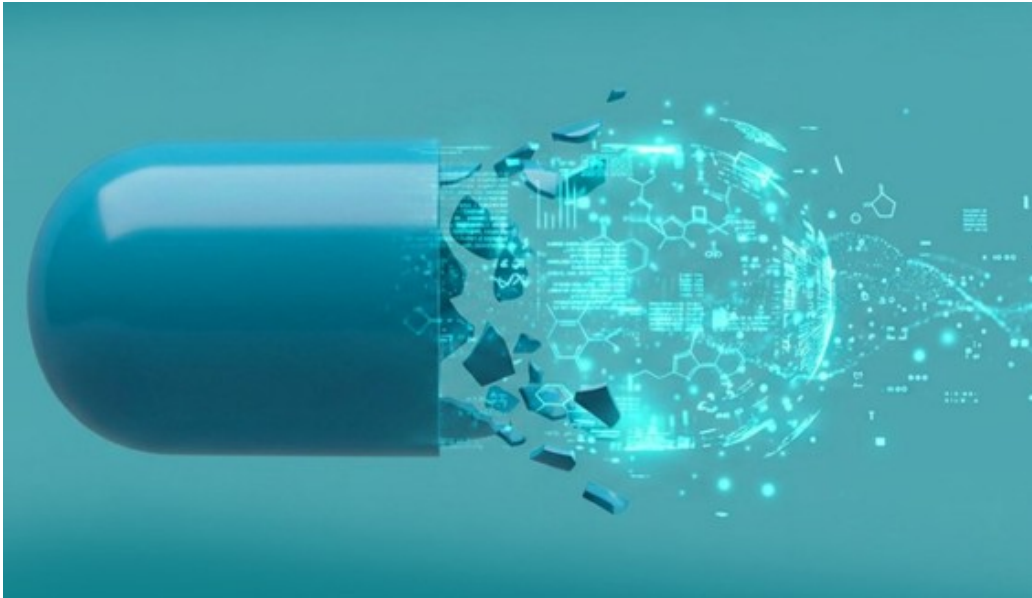
**impulsar la colaboración y el desarrollo de la I+D+i en salud en España.**

Organizada por Farmaindustria, AseBio, Fenin, Veterindustria y Nanomed Spain, la jornada subrayó la importancia de fortalecer la colaboración público-privada y avanzar hacia modelos de cooperación más eficaces entre academia e industria. Nuestro país tiene en su mano la posibilidad de convertirse en uno de los centros mundiales de innovación sanitaria. Ya es líder europeo en investigación clínica, pero su consolidación como un *hub* mundial de investigación biomédica exige trascender y escalar los modelos de colaboración público-privada convencionales para alcanzar una cooperación en las diferentes fases de la investigación de nuevos medicamentos y terapias.

En un contexto europeo marcado por proyectos regulatorios como el Espacio Europeo de Datos de Salud, la futura Ley Europea de Biotecnología o la Estrategia Nacional Deep Tech, los participantes coincidieron en que el reto no es solo

acelerar la investigación, sino asegurar una cohesión estable que permita trasladar el conocimiento a soluciones tangibles que mejoren la vida de las personas.

Si quieres volver a verlo, todas las intervenciones y videos de las sesiones están disponibles en siguiente [enlace](#).



## Impacto económico de la digitalización en el sector farmacéutico en España

La digitalización impulsa el crecimiento y la productividad del sector farmacéutico en España

La transformación digital se consolida como una realidad tangible en la industria farmacéutica española, con un impacto económico significativo y medible. Así lo pone de relieve el informe '**Impacto económico de la digitalización en el sector farmacéutico en España**', elaborado por ARGIA Green, Tech & Economics para Farmaindustria, que cuantifica por primera vez el efecto de estas inversiones en el crecimiento económico.

Según el informe, la inversión de las compañías farmacéuticas en digitalización contribuye al crecimiento de la economía hasta 20 veces más que cualquier otra inversión del sector y, a su vez, es el doble de productiva que la de otros sectores de la economía española. Estos resultados evidencian la elevada capacidad de la digitalización para impulsar la productividad y fortalecer el crecimiento, posicionando al sector como un auténtico motor de transferencia tecnológica hacia el resto del tejido productivo.

El análisis identifica dos grandes impulsores de este impacto: el capital tecnológico vinculado a las tecnologías de la información y la comunicación (TIC) y el empleo cualificado. En este contexto, los ámbitos donde se concentra el esfuerzo digital del sector farmacéutico español, desde la digitalización de ensayos y procesos de investigación hasta la analítica avanzada e inteligencia artificial, plataformas de salud digital y evidencia del mundo real, y la digitalización de cadena de suministro y automatización productiva.

La inversión TIC del sector se sitúa en torno a los 500 millones de euros anuales -431 millones en 2023 y 460 millones en 2024-, con un crecimiento medio superior al 10% anual desde el año 2000. Este impulso inversor no solo ha optimizado procesos internos, sino que también ha generado efectos positivos en proveedores, servicios especializados y el sistema sanitario, favoreciendo la interoperabilidad, el uso de datos y la difusión de conocimiento.

Además, la digitalización se consolida como un elemento estratégico clave para la innovación y la colaboración entre empresas, hospitales y centros de investigación, contribuyendo a posicionar a España como un hub europeo relevante en el desarrollo y producción de medicamentos. Prueba de ello es la presencia de al menos una decena de hubs globales de innovación digital de grandes compañías farmacéuticas en ciudades como Madrid y Barcelona.

El informe concluye que la digitalización ya no es un elemento accesorio, sino un factor estructural con capacidad de generar retornos económicos elevados y medibles. En este sentido, subraya la importancia de impulsar políticas que favorezcan la inversión en TIC, el desarrollo tecnológico y la captación de talento cualificado, con el fin de reforzar la competitividad del sector y promover un crecimiento económico más innovador y sostenible.



## La industria tecnológica e innovadora pide una política de Estado para la innovación

COTEC, el Barcelona Institute of Science and Technology (BIST), la Asociación Española de Bioempresas (AseBio), la Asociación Española de la Industria de Semiconductores (AESEMI) y Farmaindustria comparecieron el pasado 19 de mayo conjuntamente ante los portavoces de las Comisiones de Ciencia e Innovación y de Industria del Congreso de los Diputados para reclamar una política de Estado en innovación disruptiva y que ésta se convierta en un elemento central de la estrategia económica e industrial de España.

En una sesión conjunta y abierta de carácter inusual que refleja la naturaleza transversal del desafío al que se enfrenta España en materia de innovación disruptiva, los máximos representantes de las cinco organizaciones trasladaron un diagnóstico compartido: España dispone de capacidades científicas, tecnológicas e

industriales suficientes para aspirar a un papel mucho más relevante en la nueva ola tecnológica internacional, pero sigue teniendo dificultades para transformar ese conocimiento en empresas competitivas, propiedad intelectual, capacidad industrial y empleo cualificado.

Los comparecientes defendieron que la innovación disruptiva -sustentada en tecnologías como la inteligencia artificial, la biotecnología, los semiconductores, la computación cuántica o los materiales avanzados- debe abordarse como una prioridad estratégica. En este contexto, defendieron la necesidad de generar las condiciones que permitan retener y desarrollar el conocimiento en el propio país, reforzando así su posición en la nueva ola tecnológica global.

Finalmente, las organizaciones coincidieron en la urgencia de fortalecer las estructuras intermedias, avanzar hacia modelos de colaboración público-privada más ágiles y fomentar una financiación paciente que permita acompañar el desarrollo de estas tecnologías. Todo ello, señalaron, resulta imprescindible para reforzar la competitividad, la autonomía estratégica y la soberanía tecnológica de España y Europa en un contexto internacional cada vez más exigente.



## EFPIA acoge positivamente la Ley de Biotecnología, aunque señala limitaciones en su alcance

La Ley de Biotecnología, actualmente en tramitación por el Parlamento Europeo, supone un paso positivo hacia una mayor competitividad europea, tal como ha expresado en un **posicionamiento la Federación de la Industria Farmacéutica Europea (Efpia)**.

La patronal ha acompañado su posicionamiento de los resultados del **primer estudio** (de *Copenhagen Economics*) que analiza tanto los costes como los beneficios de una de las grandes propuestas de la Comisión Europea en esta ley, la ampliación del certificado complementario de protección (CCP) en 12 meses para determinados medicamentos.

El análisis sitúa varios escenarios según el alcance y los criterios de elegibilidad para el CCP, y concluye que la Unión Europea podría obtener más de 45.000

millones de euros adicionales en inversión extranjera, incluir hasta 24.500 pacientes más en ensayos clínicos y 18 nuevos medicamentos desarrollados en la UE en 15 años.

Además, en los escenarios más amplios, la inversión en I+D en Europa podría multiplicarse por diez, situándose entre 4.000 y 45.000 millones de euros, en función de si se considera un enfoque más restrictivo o más ambicioso.

El estudio concluye que los beneficios de la CCP dependen más de la ampliación del alcance y criterios de elegibilidad de los medicamentos, más que de la mayor extensión de la protección. Es por tanto que, según la Efpia, Europa puede maximizar la eficacia de la prórroga del CCP centrándose en un amplio alcance y en criterios de elegibilidad flexibles, mientras se mantiene una prórroga mínima de 12 meses.

Investigaciones recientes muestran que, en comparación con sus homólogos mundiales, la UE se encuentra actualmente por detrás de Estados Unidos, Reino Unido y Suiza en cuanto a su oferta de propiedad intelectual, justo por delante de China.

Es por esto que la Efpia advierte de que el limitado alcance de la propuesta en este momento puede limitar la atracción de inversiones, el descubrimiento y la fabricación de medicamentos de próxima generación en Europa.



## Comisión Europea: hoja de ruta para eliminar los ensayos con animales

El pasado 1 de junio, la Comisión Europea publicó una **hoja de ruta** para eliminar progresivamente los ensayos con animales en las evaluaciones de seguridad química, estableciendo medidas concretas para impulsar la adopción de métodos alternativos innovadores sin comprometer los elevados niveles de protección de la salud humana, animal y del medio ambiente.

Esta iniciativa refuerza el **marco normativo REACH** y se enmarca en el **Plan de Acción para la Industria Química** de julio de 2025. La hoja de ruta contempla 22

acciones estructuradas en tres pilares, con el objetivo de sustituir gradualmente los ensayos con animales en 15 ámbitos, entre ellos los productos químicos de uso farmacéutico. Asimismo, incorpora indicadores para evaluar el progreso en la implementación de las medidas.

El primer pilar se centra en acelerar la transición hacia métodos sin animales, mediante el desarrollo y la adopción de enfoques alternativos, con más de 30 recomendaciones orientadas a sustituir, reducir o perfeccionar el uso de animales en la evaluación de la seguridad. El segundo pilar busca consolidar el liderazgo europeo en investigación e innovación, apoyando un ecosistema que impulse nuevas metodologías, incluido el uso de inteligencia artificial y grandes volúmenes de datos. El tercer pilar promueve la cooperación entre actores europeos e internacionales, facilitando la aplicación de las medidas y el alineamiento regulatorio.

La Comisión iniciará de inmediato la implementación de esta hoja de ruta, en colaboración con Estados miembros, agencias y partes interesadas, y prevé la celebración de una conferencia de alto nivel en 2029 para evaluar los avances.

Por su parte, EFPIA ha publicado una **nota de prensa** en la que acoge positivamente la hoja de ruta de la Comisión, considerándola un paso clave hacia una innovación científica más ética. Asimismo, la federación europea reafirma el compromiso de la industria farmacéutica innovadora con los principios 3R y con el desarrollo de métodos alternativos, en colaboración con autoridades y demás actores en su implementación.

The image is a promotional banner for the ERDERA Clinical Trial Call 2026. It features a green and yellow background with abstract circular patterns. The text is centered and reads: "ERDERA Clinical Trial Call 2026 pre-announcement is now out!". Below this, there are two boxes: a dark blue box on the left that says "CALL OPENS 1 July 2026" and a white box on the right that says "INFORMATION WEBINAR 6 July 2026". At the bottom left, the ERDERA logo is displayed, followed by the text "European Rare Diseases Research Alliance". At the bottom right, there is a small logo for the European Union with the text "Co-funded by the European Union".

## Nueva convocatoria europea para impulsar ensayos clínicos en enfermedades raras

La **European Rare Diseases Research Alliance (ERDERA)** lanzará el próximo 1 de julio de 2026 la convocatoria **ERDERA Clinical Trial Call 2026 (ECTC)**, dirigida a apoyar ensayos clínicos multinacionales en enfermedades raras en fases

tempranas (I, I/II y II), todos ellos alineados con las Buenas Prácticas Clínicas (GCP).

El objetivo principal de esta iniciativa es generar evidencia clínica sólida y, cuando proceda, aportar datos de relevancia regulatoria que faciliten el desarrollo posterior de los tratamientos y el diálogo con las autoridades sanitarias.

La convocatoria prioriza proyectos centrados en enfermedades raras pediátricas, patologías de progresión rápida y aquellas sin opciones terapéuticas aprobadas o con necesidades médicas no cubiertas.

Además, el 6 de julio de 2026, de 15:00 a 17:00 horas, se celebrará un **seminario web informativo** en el que se presentarán los detalles de la convocatoria, los criterios de elegibilidad, el proceso de evaluación y el calendario previsto.

Puede consultar más información de la convocatoria puede consultarse en el ***Pre-announcement document*** y en el ***Draft Call Text***.

---



## Convocatoria IBSA Fellowships 2026 para el impulso a jóvenes investigadores

La convocatoria *IBSA Fellowships 2026* está abierta con el objetivo de apoyar a jóvenes investigadores en el desarrollo de proyectos científicos de alto nivel. En esta edición, la Fundación IBSA concederá siete becas dotadas con 32.000 euros cada una, dirigidas a investigaciones en áreas como dermatología, endocrinología, fertilidad y urología, ortopedia, reumatología y medicina del dolor, y envejecimiento saludable.

Además, en el marco de esta convocatoria se otorgará un *Research Equity Prize* de 5.000 euros al mejor proyecto desarrollado en instituciones de países en vías de desarrollo, con el fin de promover la equidad en el acceso a la investigación, visibilizar la excelencia científica emergente y fomentar la colaboración internacional.

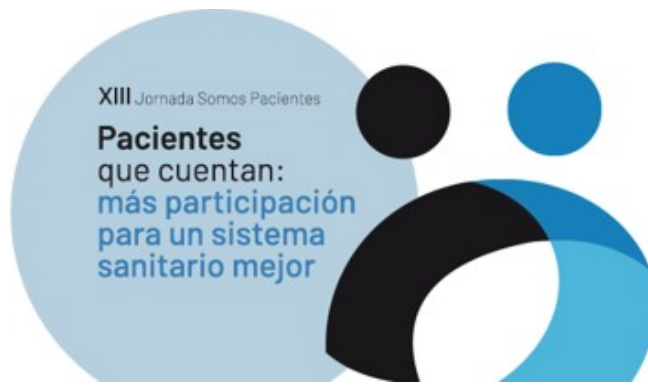
Para más información sobre la convocatoria, requisitos y proceso de solicitud, se recomienda consultar los recursos disponibles en el siguiente [enlace](#).

## Jornada informativa sobre la Convocatoria 13 de la Innovative Health Initiative (IHI)

El 1 de julio tendrá lugar una **jornada informativa online sobre la próxima Convocatoria 13** de la Iniciativa de Salud Innovadora (IHI), organizada por CDTI en colaboración con AseBio, Farmaindustria, Fenin, NANOMED Spain y Vet+i.

Para ello, se contará con la oficina IHI que presentará la convocatoria, así como las condiciones y reglas de participación. Asimismo, se presentará el **proyecto ENKORE** como caso de éxito.

Se puede consultar información preliminar sobre esta convocatoria en el siguiente [enlace](#).



## XIII Jornada Somos Pacientes

La Fundación Farmaindustria y Somos Pacientes celebrarán la XIII Jornada Somos Pacientes el próximo 8 de julio, a partir de las 10:00 horas, en el Espacio KOI (C/ Juan Hurtado de Mendoza, 4, Madrid), bajo el título: "*Pacientes que cuentan: más participación para un sistema sanitario mejor*".

En esta edición, representantes de organizaciones de pacientes, de la Administración, de sociedades científicas y de compañías farmacéuticas analizarán el nuevo papel de las organizaciones de pacientes en la toma de decisiones para el desarrollo de políticas sanitarias, en la evaluación de tecnologías sanitarias y en la búsqueda de la equidad.

Más información en el 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), (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)