

Sumario

01

XXV Encuentro de la Industria Farmacéutica Española

02

Jornada sobre el Código de Conducta en protección de datos

03

XIII Jornada Somos Pacientes y XII Premios Somos Pacientes: impulsando la participación y la innovación en salud

04

Pleamar: La ola transformadora de la innovación en salud

05

Mapa del sistema español de instrumentos de transferencia y valorización de conocimiento

06

La nueva orden de bases de los programas gestionados por la Agencia Estatal de Investigación

07

Consulta pública de Enpr-EMA sobre la inclusión lingüística en los ensayos clínicos pediátricos transfronterizos

08

La EMA intensifica sus esfuerzos en materia de salud de la mujer

09

Convocatoria del programa COCREA del CSIC



**Encuentro
de la Industria
Farmacéutica Española**

Santander, 7 y 8 septiembre de 2026

XXV Encuentro de la Industria Farmacéutica Española

La Universidad Internacional Menéndez Pelayo acogerá un año más el Encuentro de la Industria Farmacéutica Española, que este año se celebrará los días 7 y 8 de septiembre de 2026 en el Paraninfo de la Magdalena. Este foro, cita obligada para el ecosistema investigador e industrial en nuestro país, cumple su 25 edición como

un espacio de diálogo esencial entre el sector público y privado

para definir políticas farmacéuticas y fortalecer el sistema sanitario en España.

En un momento de transformación e incertidumbre para nuestro sector, este aniversario ofrece una oportunidad especialmente relevante para reflexionar, debatir y proyectar juntos nuestras prioridades y el papel que nuestra industria quiere desempeñar en los próximos años.

En este enlace se puede acceder a la **última versión del programa**, así como a la **web de inscripción** para asistir al encuentro.



La Real Academia Nacional de Farmacia acogerá el próximo 23 de septiembre la jornada Novedades en la protección de datos personales en investigación clínica y farmacovigilancia.

La sesión será inaugurada por Fina Lladós Canela, presidenta de Farmaindustria, e incluirá una conferencia inaugural de Lorenzo Cotino, presidente de la Agencia Española de Protección de Datos (AEPD). El encuentro también acogerá dos sesiones de análisis centrados en el Código de Conducta regulador del tratamiento de datos personales en el ámbito de los ensayos clínicos y otras investigaciones clínicas y de la farmacovigilancia, así como en los retos y oportunidades que plantean el Espacio Europeo de Datos de Salud y la inteligencia artificial para la investigación de nuevos medicamentos.

Para más información consultar el siguiente **enlace**.



XIII Jornada Somos Pacientes y XII Premios Somos Pacientes: impulsando la participación y la innovación en salud

La XIII Jornada Somos Pacientes, celebrada el pasado 8 de julio, volvió a poner de manifiesto el papel esencial de los pacientes en la construcción de un sistema sanitario más equitativo, innovador y centrado en las necesidades reales de las personas. A lo largo del encuentro se abordaron cuestiones clave como la participación de los pacientes en la toma de decisiones sanitarias, la evaluación de tecnologías sanitarias y la reducción de las inequidades en salud. Los expertos coincidieron en la necesidad de avanzar hacia modelos de participación más estructurados, reforzar la capacitación de los pacientes para contribuir a los procesos de evaluación y desarrollar indicadores que permitan identificar y corregir desigualdades en el acceso y los resultados en salud.

En este contexto, la Fundación Farmaindustria y la plataforma Somos Pacientes han lanzado la **XII edición de los Premios Somos Pacientes**, una iniciativa que desde hace más de diez años reconoce proyectos que contribuyen a mejorar la calidad de vida de las personas con enfermedades crónicas, discapacidad u otras condiciones de salud, así como la de sus familiares y cuidadores. Estos galardones buscan dar visibilidad a iniciativas que impulsan la investigación, la divulgación, la participación de los pacientes y el fortalecimiento del movimiento asociativo.

El plazo de presentación de candidaturas permanecerá abierto hasta el 15 de septiembre de 2026, y la ceremonia de entrega de los premios está prevista para el 1 de diciembre de 2026 en Madrid.

Las bases de la convocatoria, el calendario y el formulario de inscripción están ya disponibles en este **[enlace](#)**.



Pleamar: La ola transformadora de la innovación en salud

Los días 7 y 8 de julio se celebró en el Palacio Miramar de San Sebastián el curso **Pleamar: La ola transformadora de la innovación en salud**, organizado por el IIS Biogipuzkoa en el marco de los Cursos de Verano de la EHU.

Bajo el lema "La ola transformadora de la innovación en salud", la jornada se articuló en torno a dos grandes ejes temáticos. La primera sesión estuvo centrada en la estrategia, la innovación asistencial y la colaboración entre territorios para impulsar la transformación del sistema sanitario. La segunda abordó algunas de las tendencias más disruptivas que están redefiniendo el sector, como el aprovechamiento del dato de salud, la salud digital y el potencial de la computación cuántica aplicada a la investigación biomédica y a la gestión sanitaria.

El curso puso de manifiesto el interés de Euskadi por potenciar los ensayos clínicos, así como el uso de la tecnología y la digitalización, además de la necesidad de avanzar hacia modelos de innovación orientados al valor, capaces de responder a los retos actuales del sistema sanitario mediante la colaboración entre administraciones, centros sanitarios, institutos de investigación, empresas y pacientes.



Mapa del sistema español de instrumentos de transferencia y valorización de conocimiento

España dispone por primera vez de una imagen consolidada del conjunto de instrumentos públicos de transferencia y valorización del conocimiento gracias a la elaboración del **Mapa del sistema español de instrumentos de transferencia y valorización de conocimiento**.

A partir de una base de datos original que reúne 338 instrumentos 46 estatales y 292 regionales, el análisis no se limita a contabilizar el gasto, sino que clasifica cada instrumento por lo que efectivamente hace: la fase del proceso de transferencia sobre la que opera, el tipo de beneficiario al que se dirige, la lectura del problema que incorpora, las prioridades hacia las que se orienta y su orientación a la oferta o la demanda de conocimiento.

El ejercicio constituye un hito en el análisis de las políticas públicas de innovación y transferencia.



La nueva orden de bases de los programas gestionados por la Agencia Estatal de Investigación

El Ministerio de Ciencia, Innovación y Universidades ha aprobado una nueva orden de bases reguladoras para las ayudas gestionadas por la Agencia Estatal de Investigación (AEI), que servirá de referencia para las futuras convocatorias del organismo.

La actualización incorpora mejoras dirigidas a simplificar la gestión de las ayudas y a reforzar aspectos estratégicos para el sistema español de I+D+i, como la igualdad, la conciliación, la integridad científica, la atracción de talento y la sostenibilidad.

Más información en el siguiente [enlace](#).



Consulta pública de Enpr-EMA sobre la inclusión lingüística en los ensayos clínicos pediátricos transfronterizos

La **Red Europea de Investigación Pediátrica de la Agencia Europea de Medicamentos (Enpr-EMA)** ha abierto una consulta pública sobre un nuevo documento de recomendaciones destinado a evitar que las barreras idiomáticas limiten la participación de niños y familias en ensayos clínicos realizados en otros países europeos. La iniciativa busca garantizar un acceso más equitativo a la investigación clínica pediátrica, especialmente en enfermedades raras y ultrarraras, donde los estudios suelen concentrarse en un número reducido de centros especializados.

El **borrador de recomendaciones** plantea diversas medidas para prevenir la exclusión por motivos lingüísticos, entre ellas evitar el uso del idioma como criterio de selección de participantes, facilitar servicios de traducción e interpretación, incorporar planes específicos de acceso transfronterizo en los protocolos de investigación y promover herramientas digitales multilingües. Asimismo, destaca la importancia de involucrar a pacientes, familias y asociaciones de pacientes en el diseño y desarrollo de los estudios.

La consulta pública, abierta hasta el 31 de agosto, permitirá recoger aportaciones de investigadores, autoridades reguladoras, comités éticos, organizaciones de pacientes e industria farmacéutica antes de la publicación de la versión definitiva de la guía.



La EMA intensifica sus esfuerzos en materia de salud de la mujer

La Agencia Europea de Medicamentos (EMA) ha puesto en marcha una serie de iniciativas destinadas a integrar de forma más sistemática las necesidades específicas de las mujeres en el desarrollo, evaluación y regulación de los medicamentos.

Entre las líneas de trabajo prioritarias anunciadas por EMA destacan:

1. **Representación de las mujeres en los ensayos clínicos**, realizando análisis más detallados de los datos disponibles en CTIS para evaluar su participación a lo largo de las distintas fases del desarrollo clínico.
2. **Evaluación y etiquetado de medicamentos**, garantizando que las posibles diferencias relacionadas con el sexo (dosis, eficacia, seguridad, etc.) sean adecuadamente evaluadas y reflejadas en la información del producto.

3. **Uso de medicamentos durante el embarazo y la lactancia**, ámbito en el que EMA continuará impulsando estudios postautorización, mejoras metodológicas, actividades de farmacovigilancia y el desarrollo de guías específicas, incluyendo su participación en la futura guía ICH E21 sobre la inclusión segura de mujeres embarazadas y lactantes en la investigación clínica.

4. **Generación de evidencia en vida real (RWE)**, mediante estudios desarrollados a través de DARWIN EU® para conocer mejor el uso y los resultados de los medicamentos en distintas poblaciones de mujeres.

Asimismo, se celebrará los **próximos 28 y 29 de septiembre** un taller específico sobre salud de la mujer con el objetivo de identificar lagunas en el conocimiento, prioridades de investigación y posibles acciones futuras para fomentar una investigación clínica más inclusiva.



CSIC COCREA
Impulsamos soluciones a retos globales

Seguridad, defensa y emergencias

Materias primas críticas, energía y recursos naturales

CSIC converge

Convocatoria del programa COCREA del CSIC

El Consejo Superior de Investigaciones Científicas (CSIC) ha abierto la **cuarta convocatoria del programa COCREA**, una iniciativa orientada a promover proyectos de cocreación y codesarrollo entre grupos de investigación del CSIC y empresas con sede en España para dar respuesta a retos globales mediante el desarrollo de nuevas soluciones, productos y servicios.

Cada edición se articula en torno a temáticas estratégicas y a los retos planteados por las empresas participantes, favoreciendo la generación conjunta de propuestas innovadoras con potencial de transferencia al mercado. En esta edición, los retos se centrarán en dos ámbitos prioritarios: (i) materias primas críticas, energía y recursos naturales agroalimentarios; y (ii) seguridad, ciberseguridad, defensa y emergencias.

El programa contempla la selección de 10 proyectos colaborativos (cinco por cada temática), que recibirán una cofinanciación del CSIC de hasta 40.000 euros por proyecto para su desarrollo durante un período máximo de 24 meses. Además, las empresas participantes tendrán acceso a la amplia red de investigadores,

tecnologías e infraestructuras científicas del CSIC, favoreciendo la búsqueda de soluciones innovadoras y su aceleración hacia el mercado.

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 © Farmaindustria 2019 www.farmaindustria.es