

FUNDACIÓN



Centro de Estudios  
para el Fomento  
de la Investigación

## SEMINARIO IMPACTO DE LA NUEVA REGULACIÓN DE PROTECCIÓN DE DATOS EN LA INVESTIGACIÓN BIOMÉDICA

MADRID. 26 junio 2018. Hotel NH La Habana (Salón Prado)(Paseo de La Habana, 73. Madrid)  
Horario: 9:00– 14:30  
PRECIO: 484 € (IVA inc.)

9:00 ACREDITACIÓN Y ENTREGA DE DOCUMENTACIÓN

9:30 APERTURA : Bárbara Muñoz Figueras. Presidenta Fundación CEFI

**INVESTIGACIÓN CIENTÍFICA EN EL RGPD. FUTURO CÓDIGO DE CONDUCTA DE INVESTIGACIÓN. INVESTIGACIÓN CON DATOS CLÍNICOS. INFORME INVESTIGACIÓN BIOMÉDICA AEPD. PERSPECTIVA EUROPEA Y PROYECTOS IMI**

Modera: Fernando Moreno Pedraz. Patrono Fundación CEFI

**9:40-10:00 INVESTIGACIÓN CIENTÍFICA EN EL RGPD. BASES LEGALES DE LEGITIMACIÓN. RESPONSABLES Y ENCARGADOS DE TRATAMIENTO. ¿QUÉ CAMBIA? NOVEDADES DEL FUTURO CÓDIGO DE CONDUCTA**  
Amelia Martín Uranga. Responsable Plataforma Tecnológica Española Medicamentos Innovadores. Farmaindustria.

**10:00-10:20 INVESTIGACIÓN CON DATOS CLÍNICOS. CONSENTIMIENTO, EXENCIONES DE CONSENTIMIENTO**  
Cristina Avendaño Solá. Presidenta Sociedad Española de Farmacología Clínica. Coordinadora del grupo de trabajo de medicamentos de FACME. Presidenta CEIM Puerta de Hierro.

**10:20-10:40 INFORME INVESTIGACIÓN BIOMÉDICA AEPD**  
Jesús Rubí Navarrete. Adjunto Directora AEPD.

**10:40-11:00 PERSPECTIVA EUROPEA Y PROYECTOS IMI**  
Cecilia Álvarez Rigaudias. European Data Protection Officer Lead. Pfizer.

11:00-11:20 DEBATE

11:20-11:45 PAUSA CAFÉ

**EL CONSENTIMIENTO EN LA INVESTIGACIÓN CLÍNICA. EVALUACIÓN POR LOS COMITÉS DE ÉTICA DE LA INVESTIGACIÓN DE LOS CONSENTIMIENTOS. RECOMENDACIONES CEIm-AEMPS PARA LA ADAPTACIÓN DE LOS CONSENTIMIENTOS AL RGPD. LA PRIVACIDAD EN INVESTIGACIÓN CLÍNICA: PERSPECTIVA DE UNA CRO. DATOS DEL MUNDO REAL EN EL NUEVO MODELO DE PRIVACIDAD**

Modera: Laura Badenes Torrens. Patrono Fundación CEFI

**11:45-12:00 EL CONSENTIMIENTO INFORMADO EN LOS ESTUDIOS CLÍNICOS. ANONIMIZACIÓN Y SEUDOANONIMIZACIÓN DE DATOS EN LA INVESTIGACIÓN CLÍNICA**  
Patricia Pérez Soto. Abogado Baker & McKenzie.

**12:00-12:15 EVALUACIÓN POR LOS COMITÉS DE ÉTICA DE LA INVESTIGACIÓN DE LOS CONSENTIMIENTOS. RECOMENDACIONES CEIm-AEMPS PARA LA ADAPTACIÓN DE LOS CONSENTIMIENTOS AL RGPD**  
Dra. Itziar de Pablo. CEIm Hospital Ramón y Cajal. Grupo de ensayos clínicos de la SEFC. Grupo de coordinación de ensayos clínicos CEIm-AEMPS.

**12:15-12:30 LA PRIVACIDAD EN LA INVESTIGACIÓN CLÍNICA DESDE LA PERSPECTIVA DE UNA CRO**  
Gonzaga Ruiz Cabrero. Senior Counsel. Office of the General Counsel IQVIA.

**12:30-12:45 DATOS DEL MUNDO REAL EN EL NUEVO MODELO DE PRIVACIDAD**

Manuel Alonso Porri. Socio Departamento TIC Jausas.

**12:45-13:05 DEBATE**

**TRATAMIENTO DE DATOS DE PROFESIONALES SANITARIOS INVOLUCRADOS EN LA INVESTIGACIÓN CIENTÍFICA. TRANSFERENCIAS INTERNACIONALES. EVALUACIÓN DE IMPACTO EN LOS TRATAMIENTOS DE DATOS DE LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA**

---

**Modera: Katia Piñol Torres. Patrono Fundación CEFI**

**13:05-13:20 TRATAMIENTO DE DATOS DE PROFESIONALES SANITARIOS POR LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA. CUESTIONES SOBRE LA NECESIDAD DE CONSENTIMIENTO**

Miguel Geijo Castany. Socio IP-IT-Life Sciences Broseta Abogados.

**13:20-13:35 TRANSFERENCIAS INTERNACIONALES. PERSPECTIVA INTRAGRUPPO. NORMAS CORPORATIVAS VINCULANTES**

Cristina Fernández González. Abogado GSK.

**13:35-13:50 IDENTIFICACIÓN DE TRATAMIENTOS DE DATOS QUE HACE LA INDUSTRIA Y QUE NECESITARÍAN DE LA EVALUACIÓN DE IMPACTO PREVIO**

Rebeca Velasco Gutiérrez. Abogado Ribas y Asociados.

**13:50-14:10 DEBATE**

**14:15 CLAUSURA: Pendiente de confirmación.**

PARA INSCRIBIRSE PULSE [AQUÍ](#)

---