

GRUPO DE TRABAJO ENSAYOS CLÍNICOS

Coordinadora: Begoña Gómez

María Tordera
Angela Idoipe
Ana Mur
Pilar Suñé
Javier Bautista

Zaragoza, 2009

- **Fecha de creación:** abril de 2006

-**Objetivos:**

Establecer unas guías comunes de actuación del Servicio de Farmacia en la gestión de las muestras de investigación clínica, en todos aquellos aspectos relacionadas con las mismas, ya sea de adquisición, etiquetado, almacenamiento, preparación, dispensación, etc.

Consensuar criterios de actuación del farmacéutico hospitalario en el Comité Ético de Investigación Clínica de cada centro, y establecer planes para mejorar y aumentar su participación en el mismo, en cuanto a la evaluación ética, metodológica y legislativa de proyectos de investigación clínica.

Proponer y consensuar pautas de actuación en todas aquellas funciones relacionadas con las actividades de los Comités Éticos de Investigación Clínica, en cuanto al seguimiento de los ensayos clínicos y de su repercusión en la práctica clínica y en la actividad asistencial.

Primera reunión: 12.06.2006 (Hospital Clínic Barcelona)

Segunda reunión: 26.02.2007 (Hospital Vall d'Hebron de Barcelona)

Tercera reunión: 18.04.2007 (Hospital La Fe de Valencia)

Cuarta reunión: 10.03.2008 (Hospital Miguel Servet de Zaragoza)

RESULTADOS:

Revisión de la documentación enviada a los CEICs por el Centro Coordinador de Comités.

Documento de consenso sobre el “DRAFT GUIDANCE OF IMP y NIMP” y “DRAFT GUIDANCE ON SPECIFIC MODALITIES FOR NON-COMMERCIAL CLINICAL TRIALS”.

Póster en el 53 Congreso de la SEFH.

Publicación en Atención Farmacéutica.