

Programa de las Jornadas 2016



DIA 1	JUEVES 1 DE SEPTIEMBRE	DIRECTORES Y DISERTANTES	DIA 2	VIERNES 2 DE SEPTIEMBRE	DIRECTORES Y DISERTANTES
08:00	INSCRIPCIÓN Y CREDITACIÓN				
09:00 a 10:00	Charla Inaugural. Medicina traslacional. Contruyendo un puente hacia los pacientes con cáncer.	Damacia Becu	09:00 a 10:30	La investigación clínica y los sistemas públicos de salud. Debilidades y fortalezas de la investigación clínica en los sistemas públicos. La investigación como política pública: El ejemplo del INC. La investigación clínica en el sistema público: Leonardo Perellis El ejemplo de CABA.	Luis Fein Leonardo Perellis
10:00 a 11:30	Estudios clínicos en la era de la medicina de precisión. Cada vez más estudios y cada vez menos pacientes Introducción. Visión de la industria, desafíos de reclutamiento, como seleccionar los centros, como diseñar estudios tipo "Básquet" en Argentina. Visión del centro: Reclutamiento, manejo de material biológico (taco, sangre), más exigencias para pocos pacientes, rentabilidad.	Diego Kaen Diego Kaen Mariana Fernández	10:30 a 11:00	COFFEE BREAK	Andrea Llera
11:30 a 12:00	COFFEE BREAK	Rubén Kowalyszyn	11:00 a 13:00	Visiones encontradas: ¿Cómo serían los monitores, coordinadores e investigadores ideales? ¿Cómo sería el investigador ideal? ¿Cómo sería el monitor ideal? ¿Cómo sería el coordinador ideal?	Susana Kahl Jimena Ramos Florencia Kreik, Constanza Yumatle. Susana Kahl
12:00 a 14:00	La innovación tecnológica aplicada a la investigación clínica. Biopsia Líquida en investigación Nuevas tecnologías aplicables a la investigación del cáncer. Innovación tecnológica en investigación básica	José Zarbá José Zarbá Guillermo Bramuglia	13:00 a 14:00	ALMUERZO LIBRE	Luis Kaen Rubén Iannantuono Leandro Linarello
14:00 a 15:00	ALMUERZO LIBRE	Osvaldo Podhajcer	14:00 a 15:30	Ética Rol del Comité de Ética. Papel de la industria en la Ética de la investigación.	
15:00 a 16:30	Aspectos económicos de la investigación clínica. Soluciones a los problemas planteados en Jido IV. La visión de los patrocinadores. Visión de los investigadores. Compliance: Fundamentos y Desafíos para la Investigación Clínica.	Santiago Bella Candelaria Olivera Alejo Lingua Sergio Páez, María Alejandra Díaz, Constanza Stecconi.	15:30 a 16:30	El nuevo ANMAT Aspectos Regulatorios. Visión de la Industria. ANMAT, nueva etapa. Proyectos y futuro. Aspectos Regulatorios. Visión de la CCIS. Proyectos y Futuro.	Mirta Varela Pablo Viard Andrea Padovani Laura Antonietti
16:30 a 18:00	El rol de las asociaciones de pacientes en el desarrollo de nuevos medicamentos. El paciente, agente de cambio del sistema sanitario. El rol de las asociaciones de pacientes en el desarrollo de nuevos medicamentos. Advocacy: Los pacientes trabajando en la consecución real de sus terapias.	Raúl Sala Emilia Arrighi Manfredo Cozzi Florencia Braga Menéndez			

Organiza:

