

## JIDO XII - JORNADA DE INVESTIGACIÓN Y DESARROLLO EN ONCOLOGÍA

Directores: Dra. Belén Moglia & Dr. Ernesto Korbenfeld

05 DICIEMBRE 2025

SCALA HOTEL BUENOS AIRES

### 8.30hs - Módulo 1: Situación actual de la investigación clínica en Argentina

**Moderadores: Dr. Ernesto Korbenfeld - Dra. Belén Moglia**

- Visión de ANMAT. Dra. Cecilia Salazar Güemes (Servicio de Inspecciones ANMAT)
- Visión desde la institución privada. Dr. Alejandro Kohn (Director Médico Sanatorio Británico)
- Visión del hospital público. Dr. David Pereira (Jefe de investigación y docencia Hospital A. Roffo)
- Visión de la salud pública. Dr. Fernán Quirós (Ministro de Salud GCBA)
- Visión desde la obra social. Dr. Gustavo Jankilevich (Director del Hospital María Curie)
- Visión desde la sociedad y el sujeto paciente. Alexis Descourvieres (Coordinador Asociación ALAPA)

### 10:30hs - Coffee

### 10:50hs - Módulo 2: Reclutamiento y acceso en investigación clínica

**Moderadores: Dr. Ignacio Casarini - Dra. Rosana Felice**

- Perspectiva comunitaria y poblacional: ¿cómo acercar los ensayos a poblaciones subrepresentadas? Dra. Fabiana Ibelli (Presidente comité de ética independiente Fundación FEFyM)
- ¿Cómo mejoramos las brechas sociales, culturales y geográficas en el acceso a la investigación? Dr. Andrés Guercovich (GAICO)
- Los pacientes como aliados estratégicos en la investigación clínica. Marta Mattiussi (MACMA)
- Redes de derivación inteligente: circuito de un paciente oncológico. Dr. Rubén Kowalyszyn (GAICO)
- La IA como motor de reclutamiento eficiente y ético. Georgina Sposetti - Christel Sasse (Un ensayo para mí)

### 12:15hs - Intervalo

## 13:30hs - Módulo 3: Implementación de nuevas tecnologías en investigación clínica

**Moderadores:** *Dra. Mónica Casalnuovo - Dr. Luis Kaen*

- HCe versus papel: evolución o fuente de nuevas barreras. Dr. Cristian Micheri (GAICO)
- eConsent y firma digital. Cumplimiento regulatorio y validación ética en países que no tienen legislación clara. Carolina Sian (Directora de asuntos regulatorios CAEME)
- Disposición 7516/2025. Impacto en investigación clínica. Dra. Laura Traversi (ANMAT – Departamento de ensayos clínicos)
- ¿Estamos preparados para ensayos descentralizados en cáncer? Dr. Hernán Giancarlo (Country Head – Country Clinical Operation ROCHE)

## 14:40hs - Módulo 4: Incorporando nuevos actores a la investigación clínica

**Moderadores:** *Dra. Mirta Varela – Dr Guillermo Lerzo*

- ¿Qué necesitamos los investigadores para comunicar mejor la participación en ensayos clínicos? Fabiola Czubaj (Periodista La Nación)
- Redes sociales, influencers de salud y el fenómeno del “ensayo trending”. Dr. Fernando Petracci (Presidente LABCA)
- ¿Por qué los ensayos clínicos no llegan a los medios? Dra. Susana Baldini (Gerente Especializada en Medicine Affairs Services)

## 15:40hs - Módulo 5: Barreras de investigación clínica en Argentina

**Moderadores:** *Dr. Luis Fein - Dr. Raul Sala*

- Rebuscando biomarcadores: la creatividad del investigador argentino. Dr. Ignacio Casarini (GAICO)
- La otra cara del ensayo: desafíos del sponsor en terreno argentino. M.Sc. Leandro Linarello (Director Ejecutivo -Estrategia y Operations para America & US -Global Clinical Operations Novartis)
- Dificultades y potenciales beneficios de los grupos traslacionales. Dra. Mónica Vazquez Levin (Investigadora principal CONICET)

## Conclusiones y cierre

### Aranceles

**Asistentes no GAICO:** Talleres U\$D 50 / JIDO XII U\$D 120

Contacto e informes: [yamila.viglione@gaico.org.ar](mailto:yamila.viglione@gaico.org.ar)