en ensayos clínicos

España es un país de referencia en el mundo y el primero en Europa en la realización de ensayos clínicos para investigar nuevos medicamentos.

La mayoría de los ensayos en España son impulsados por la industria farmacéutica y representan la etapa final de una larga, arriesgada y compleja investigación que puede extenderse de media ente 10 y 12 años. De los 2.491 ensayos autorizados en la UE en los últimos dos años, **España participa en 1.136 (45,6%)**, superando a Francia (978) y Alemania (914).

¿CÓMO LO HEMOS CONSEGUIDO?

01

España, país pionero en regulación

02

AEMPS: una agencia reguladora comprometida

03

Solidez del Sistema Nacional de Salud 04

Excelencia de los profesionales sanitarios

05

Implicación y generosidad de los pacientes

06

Una actividad basada en la **ética** y la **transparencia**

07

Apuesta de la industria farmacéutica por España

08

El proyecto BEST, catalizador de la investigación clínica

09

Un sistema europeo armonizado

10

Un modelo de éxito asentado en la colaboración público-privada

PROPUESTAS DE FUTURO PARA MANTENER LA POSICIÓN

España afronta varios desafíos como referente mundial en ensayos clínicos (EECC). Aunque ha consolidado su posición en Europa y cuenta con un alto nivel de participación en ensayos clínicos, hay aspectos que deben mejorarse para mantener, afianzar y reforzar su liderazgo:



Aceleración de procedimientos para la autorización de EECC en fases tempranas



Fomento de la investigación clínica en Atención Primaria



Agilización y reducción de burocracia en EECC



Introducción de elementos descentralizados y EECC en red



Mayor impulso a la participación de los pacientes en los procesos de I+D biomédica



Utilización de tecnología y datos al servicio de la investigación clínica (RWD/RWE/IA)







