

programa

09.00 Inauguración:
Eugenio Santos, Director del Centro de Investigación del Cáncer, USAL-CSIC. Salamanca
Alberto Orfao, Director del Banco Nacional de ADN. Salamanca
Enrique de Alava, Director del Banco de Tumores del CIC. Sudirector del Banco Nacional de ADN. Salamanca
Jaime del Barrio, Director del Instituto Roche

09.15 La realidad de los biobancos
Introducción al programa y moderación: Enrique de Alava

Un biobanco hospitalario: el Complejo Hospitalario Universitario de Santiago.
Jerónimo Forteza. (15 min). Complejo Hospitalario Universitario de Santiago, Santiago de Compostela

Una red de biobancos: la Red de Banco de Tumores de la RTICC.
Manuel Morente. (15 min). Centro Nacional de Investigaciones Oncológicas

Un biobanco en red
Roberto Bilbao (15 min). Fundación BIO. Bilbao

Estructuración de redes de biobancos: el modelo del Banco Nacional de ADN
Alberto Orfao (15 min). Centro de Investigación del Cáncer, USAL-CSIC, Salamanca

El proyecto BBMRI.
Kurt Zatloukal (20 min). Universidad de Graz. Graz, Austria

Discusión

11.10 Café

11.30 El nuevo marco normativo
Moderación: Ana Isabel Sáez, Red de bancos de Tumores de Andalucía, Granada

Régimen de los Biobancos y colecciones en la ley de Investigación Biomédica y en el Real Decreto: el alcance del consentimiento informado.
Pilar Nicolás (15min). Cátedra Interuniversitaria Derecho y Genoma Humano, Universidad de Deusto-UPV, Bilbao

La información al paciente/donante en la ley de Investigación Biomédica y en el Real Decreto.
Pilar Nicolás (15min).

El papel de los comités externos
Carlos Alonso Bedate (15min). Comité de Bioética de España

Discusión

12.30 El papel de la industria
Moderación: Javier Urzay, Coordinación, Estudios y Servicio al Asociado de Farmaindustria

La visión de una compañía nacional
Nuria Godessart (15min). Laboratorios Almirall

La visión de una compañía internacional.
José Luis García (15min). Gelgene

El consentimiento informado en los ensayos clínicos que emplean muestras o técnicas de farmacogenómica
Esther Cabrero (15min). Roche Farma

Discusión

13.30 Comida

15.00 Implicaciones prácticas del marco normativo en la gestión del biobanco
Moderación: Enrique de Alava

Planificación, recursos mínimos y requisitos para poner en marcha un biobanco.
Aurora Astudillo (15min). Hospital Central de Asturias-IUOPA, Oviedo

El voluntarismo en la investigación clínica hospitalaria: repercusión en la recogida de muestras y datos
Jesús San Miguel (15min). Centro de Investigación del Cáncer, USAL-CSIC y Hospital Universitario de Salamanca, Salamanca

Impacto en los servicios clínicos: ¿"biobanquizar" las colecciones diagnósticas?
Ana Isabel Sáez (15min). Red de bancos de Tumores de Andalucía, Granada

Evaluación de la actividad: indicadores científicos y económicos de eficiencia de un biobanco.
Enrique de Alava (20 min). Director del Banco de Tumores del CIC. Sudirector del Banco Nacional de ADN. Salamanca

Discusión

16.30 Conferencia de Clausura. El apoyo del Instituto de Salud Carlos III a los biobancos.
Instituto de Salud Carlos III. Madrid (por confirmar)

17.15 Clausura.
Instituto de Salud Carlos III. Madrid (por confirmar)
Javier Castrodeza, Director General de Salud Pública e I+D+i. Consejería de Sanidad. Castilla y León
Eugenio Santos
Jaime del Barrio

Objetivos:

Difundir la naturaleza de los biobancos

Conocimiento del marco normativo actual

Revisar aspectos relevantes de la aplicación cotidiana del marco normativo

Organiza:



Patrocinio:



La realidad de los Biobancos a la luz del nuevo marco normativo: retos e implicaciones

21 de Octubre de 2009
Salón de Actos del
CIC Salamanca

Programa provisional