



UNIVERSIDAD PERUANA
CAYETANO HEREDIA



Instituto Nacional de
Ciencias Neurológicas



Informe Final

TALLER

**“Aspectos
esenciales en la
realización de
investigación
clínica no
patrocinada
comercialmente
en el Peru”**

*Lima, miércoles 11
de junio de 2014*

“Aspectos esenciales en la realización de investigación clínica no patrocinada comercialmente en el Perú”

Taller de un día para compartir habilidades

CONTENIDO

1. Introducción
2. Objetivos
3. Metodología del trabajo y desarrollo del Taller
4. Programa
5. Conclusiones
6. Galería de Fotos

Anexos

1. INTRODUCCIÓN

El taller titulado **“Aspectos esenciales en la realización de investigación clínica no patrocinada comercialmente en el Perú”**, se llevó a cabo en la ciudad de Lima, Perú el miércoles 11 de junio del 2014. La organización del Taller estuvo a cargo de El Centro de Salud Global – Tumbes de la Universidad Peruana Cayetano Heredia – UPCH y el Grupo de Proyectos de Ensayos de Salud Global de la Universidad de Oxford; apoyados en el Grupo de Proyectos de Salud Global y FIC/NIH Subvención de Entrenamiento TW001140 se contó además con el auspicio de la Unidad Médica de Investigación de la Marina Americana NAMRU-6, el Instituto Nacional de Ciencias Neurológicas – INCN

La convocatoria e invitación a los participantes incluyó a más de 60 personas (Anexo I) pertenecientes a los principales centros de investigación de Lima, tales como: NAMRU, las Universidades: Cayetano Heredia-UPCH y San Marcos-UNMSM; los Hospitales Nacionales Hipólito Unanue y Dos de Mayo, así como el Instituto Nacional de Ciencias Neurológicas-INCEN.

El taller se desarrolló de acuerdo al programa establecido, siendo el evento inaugurado por el Dr. H. Hugo García Lescano, Director del Centro de Salud Global Tumbes, quien además de brindar las palabras de bienvenida resaltó la calidad de los ponentes y la riqueza de lo que sería compartido en el transcurso del día.

Los temas abarcaron el desarrollo de las diferentes etapas a ser consideradas en los Ensayos Clínicos los cuales fueron abordados por destacados profesionales en el tema como son: el Dr. Claudio Lanata, Dr. Andrés G. Lescano y A. Roxana Lescano, del NAMRU-6; El Dr. Eduardo Gotuzzo, del Instituto de Medicina Tropical Alexander Von Humboldt y el Dr. Jaime Miranda de CRONICAS, ambos de la Universidad Peruana Cayetano Heredia; la Dra. Tamzin Furtado del Global Health Trials Project, University of Oxford; Giancarlo Sal y Rosas de la Pontificia Universidad Católica del Perú y el Dr. Eduardo Ticona de la Universidad Nacional Mayor de San Marcos.

2. OBJETIVOS

- Fomentar la conducta responsable en investigación y el cumplimiento normativo en el Perú
- Contribuir a la capacitación y creación de capacidades en la investigación en salud en el Perú
- Intercambiar experiencias en el campo de la investigación.

3. METODOLOGÍA Y DESARROLLO DEL TALLER

El Taller se desarrolló con el ánimo de compartir conocimientos y experiencias entre los ponentes y los participantes a través de exposiciones y la realización de una mesa redonda a las que siguieron las preguntas de rigor, las mismas que permitieron conformar un marco referencial con respecto a la formación de investigadores, la conducta responsable de éstos y la política normativa en el Perú.

Las exposiciones de los temas se realizaron con la ayuda de diapositivas (slides) elaboradas por cada uno de los ponentes (Anexo II).

4. PROGRAMA

Horario	Tema	Ponente
08:30	Registro	
09:00	Bienvenida y palabras de apertura.	<i>Héctor H. García, Director del Centro de Salud Global - Tumbes, Universidad Peruana Cayetano Heredia</i>
09:15	Investigación clínica en comparación con ensayos clínicos. Definiciones, regulaciones, estándares.	<i>Claudio Lanata, Director Científico NAMRU-6</i>
09:45	Formación y desarrollo de capacidades en la investigación en salud en el Perú.	<i>Andrés G. Lescano, NAMRU-6</i>
10:15	Opciones prácticas para el desarrollo de la capacidad de gestión de datos en la empresa.	<i>Giancarlo Sal y Rosas, PhD, Pontificia Universidad Católica del Perú.</i>
10:45	Receso	
11:15	Fomentando la conducta responsable en la investigación y el cumplimiento normativo en el Perú.	<i>A. Roxana Lescano, NAMRU-6</i>
11:45	Investigación en salud en el Perú.	<i>Eduardo Gotuzzo, Instituto de Medicina Tropical "Alexander von Humboldt", Universidad Peruana Cayetano Heredia</i>
12:15	Mesa redonda ¿Cómo mantener equipos con experiencia en investigación clínica en instituciones no comerciales?	<i>Eduardo Ticona (Universidad Nacional Mayor de San Marcos), Jaime Miranda (CRÓNICAS, Universidad Peruana Cayetano Heredia)</i>
13:00	Almuerzo	
14:00	Introducción a las sesiones vespertinas.	<i>Jaime Miranda, CRÓNICAS, Universidad Peruana Cayetano Heredia</i>
14:15	What academics can learn from pharmaceutical clinical research: experiences from the WHO TDR Fellowship.	<i>Lyda Osorio, TDR Fellow</i>
14:45	Seguimiento y control de calidad en ensayos clínicos en entornos de escasos recursos.	<i>Tamzin Furtado, Proyecto de Ensayos de Salud Global, Universidad de Oxford</i>
15:15	The Latin American Network for Health Research	<i>Lyda Osorio, TDR Fellow</i>
15:45	Resumen y cierre	

5. CONCLUSIONES

6. GALERIA DE FOTOS







7. ANEXOS

ANEXO I : Listado de participantes.

ANEXO II : Presentaciones de los ponentes.