

1/julio
9:30 h a 11.30 h

Auditorio de Andersen en Madrid
Calle Velázquez, 110

INVITACIÓN

Impacto del Biotech Act en los ensayos clínicos y protección de datos

Andersen tiene el placer de invitarle a la jornada **Impacto del Biotech Act en los ensayos clínicos y la protección de datos**, que se celebrará el próximo **miércoles, 1 de julio**, a las **9:30 h** en el **Auditorio de Andersen en Madrid**.

La Propuesta de Reglamento Biotech abre un nuevo escenario para el sector farmacéutico, biotecnológico y sanitario, con especial incidencia en ámbitos clave como los ensayos clínicos, la innovación biomédica y el tratamiento de datos de salud. Su futura aplicación plantea importantes retos regulatorios y operativos, al tiempo que genera nuevas oportunidades para impulsar la investigación y el desarrollo de terapias innovadoras en Europa.

Con el objetivo de analizar el alcance de esta iniciativa y sus principales implicaciones para el sector, Andersen organiza esta mesa redonda con la participación de Farmaindustria y Meisys, en la que se abordarán, desde una perspectiva multidisciplinar, los desafíos y oportunidades que plantea la propuesta normativa para compañías farmacéuticas, CROs, biotechs, hospitales, fundaciones, centros de investigación y demás actores del ecosistema sanitario.

Agenda

9:30 h | Recepción y café

10:00 h | Bienvenida y presentación

- **José Ignacio Olleros**, Of Counsel de Andersen

10:10 h | Mesa redonda: Propuesta de Reglamento Biotech, ensayos clínicos y protección de datos

Modera: **Pablo Colmenarejo**, Compliance Manager en Meisys

El impacto de la propuesta en el ámbito de los ensayos clínicos

- **Amelia Martín Uranga**, Directora del departamento de Investigación Clínica y Traslacional en Farmaindustria

Las implicaciones en materia de protección de datos en el contexto de ensayos clínicos e investigación biomédica

- **María Suárez**, Socia en el área de Privacidad y Propiedad Intelectual de Andersen

11:30 h | Cierre y networking

[Confirmar asistencia](#)