

**Jueves, 21 de marzo
de 14:00 h a 15:00 h**



Presentación de la Plataforma CTIS (*Clinical Trial Information System*)

Modalidad:

- **Presencial:** Aula Fernández Cruz (Pabellón docente HCSC)
- **Virtual:** Plataforma ZOOM

<https://salud-madrid.zoom.us/j/99070608140?pwd=K0ZHWWNVbXVTeWgwbVBqUDJCYTg3QT09>

Clave de acceso zoom: 171698

Ponentes:

Alexandra Domingo Fernández

Gestora y Monitora de Investigación Clínica. IdISSC

Natalia Pérez Macías

Gestora y Monitora de Investigación Clínica. IdISSC



Contenidos:

El Sistema CTIS Clinical Trial Information System es una base de datos gestionada por la Agencia Europea de Medicamentos. Desde enero de 2023 es obligatorio utilizar CTIS para solicitar la autorización del CEIm y de la AEMPS de los Ensayos Clínicos con medicamento.

1. Plataforma CTIS: Presentación del portal. Visita guiada a través de la plataforma. Plazos y fechas límite para su presentación y evaluación.
2. Documentación mínima necesaria para la evaluación de un EECC por medio del portal CTIS.
3. Notificaciones recibidas y enviadas a través del portal.

Dirigido a:

Personal de investigación y gestores de ensayos clínicos con medicamento del IdISSC.