



## COMUNICADO DE PRENSA

Durante un encuentro realizado en Buenos Aires

### **Destacan los beneficios de realizar investigación clínica en el país**

- *Por un lado, los pacientes tienen mayor acceso a terapias innovadoras, y por el otro, existe un mayor entrenamiento de profesionales de la salud, multiplicación de puestos de trabajo y más recursos volcados al conocimiento científico en la Argentina.*

Buenos Aires, 3 de noviembre de 2011 – La investigación clínica, imprescindible para el desarrollo de nuevas medicinas, conlleva importantes beneficios que redundan en favor de la sociedad y del país en donde se realiza. Así lo afirmaron expertos reunidos durante un encuentro sobre la “Importancia de la Investigación Clínica en la Argentina”, organizado en Buenos Aires por Novartis Argentina.

El Dr. Pablo Bazerque, Profesor Emérito de la Universidad de Buenos Aires y Director de la Maestría en Investigación Clínica Farmacológica de la Universidad Abierta Interamericana, destacó que “la investigación clínica en la Argentina puede ser altamente positiva en dos sentidos: por su valor ético y por su utilidad”. El primero se muestra “cuando innova mejorando la salud y contribuye al progreso de la medicina, respetando y protegiendo a los pacientes, al utilizar la ciencia que es el método con riesgos menores y más controlados”.

Asimismo, la investigación clínica “resulta útil para nuestras aspiraciones de resolver nuestros propios problemas nacionales al ayudar a: mejorar la atención a los pacientes y la formación médica; mejorar los recursos, siendo una fuente de ingresos para el sistema de salud y una base para investigar acerca de los problemas propios de cada país, y al contribuir a la formación de una masa crítica de recursos humanos y técnicos que promuevan la investigación clínica sobre los problemas locales”, subrayó el especialista.

Por su parte, el Dr. Luis Fein, Director de Investigaciones Clínicas del Centro Oncológico Rosario y Presidente del Grupo Argentino de Investigación Clínica en Oncología (GAICO), declaró que la investigación “es casi la única forma que ha concebido hasta ahora la humanidad para aprender cosas que no sabe. Se aplica en todos los ámbitos del conocimiento, desde el de la tecnología y la física hasta el estudio de los seres humanos. En nosotros, la humanidad, sólo es aceptable cuando se han agotado todos los recursos previos (estudios en tejidos, en modelos informáticos, en animales), y sólo un estudio de investigación en personas puede determinar la utilidad de una cirugía distinta a la convencional, un método diagnóstico

nuevo o un nuevo fármaco. Cuando se llega a esta instancia, la necesidad de estudio en seres humanos para seguir avanzando, existen tantas medidas para proteger los derechos y la seguridad de los participantes que es posible afirmar que un paciente puede estar mucho más protegido dentro que fuera de una investigación clínica”.

El Dr. Jorge Cúneo, Director Médico de Novartis Argentina, subrayó que esta compañía apuesta a la actividad en el país, dado que durante 2012 invertirá casi US\$ 27 millones en investigación clínica, casi US\$10 millones más que en 2010. Ello permite “que lleguen nuevas terapias a más centros públicos y privados en diferentes ciudades del país; que más pacientes tengan acceso a terapias innovadoras sin gastos del sistema de salud público ni privado; que un número mayor de profesionales de la salud sean entrenados y capacitados por Novartis adquiriendo experiencia, y que se generen puestos de trabajo e ingreso de divisas para la Argentina”, afirmó.

### **Protección para el paciente**

Para preservar la seguridad del paciente durante un ensayo clínico, se implementan medidas desde la regulación y la fiscalización. En la Argentina “la legislación cumple con las más estrictas normas de ética y calidad científica establecidas por prestigiosos organismos internacionales”, señaló el Dr. Bazerque, quien explicó además que “la fiscalización nacional está ejercida por un organismo que ha sido ejemplar en Latinoamérica, la ANMAT (Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica), que cuenta con un grupo de profesionales idóneos, obliga a intervenir a los comités de ética institucionales, y hace inspecciones durante la realización de los ensayos, con un historial de recomendaciones y sanciones”.

El médico comentó que “la buena investigación clínica se fomenta en nuestro país mediante normas ajustadas a estándares internacionales y una fiscalización responsablemente ejercida por la autoridad nacional, la ANMAT, y una coordinación con las jurisdicciones que busca una fiscalización que sea una garantía, pero no un impedimento; una protección limpia, eficiente y predecible”.

Por último, el Dr. Fein reveló que, en sus más de 20 años como investigador, ha visto tanto el temor como la esperanza en los pacientes: “a veces existe reticencia en el paciente o en la familia a participar de un estudio clínico, y quizás muchos preconceptos en algunos colegas, pero en especial en mi campo, que es la oncología, la participación de un ensayo es muchas veces la única posibilidad de acceder a un tratamiento innovador y una prolongación de la vida o al menos una mejoría. La contribución con la ciencia del paciente sólo es aceptable si puede ser potencialmente útil tanto para él en primer lugar, pero si el estudio es positivo muchos pacientes, se beneficiarán del conocimiento obtenido mediante la investigación clínica”.

###

## **Para mayor información, por favor comunicarse con:**

### **Dr. Pablo Bazerque**

- *Profesor Emérito de la Universidad de Buenos Aires*
- *Director de la Maestría en Investigación Clínica Farmacológica de la Universidad Abierta Interamericana*

Tel. Cel.: 15 4406-1289

E-mail: [pbaze@speedy.com.ar](mailto:pbaze@speedy.com.ar)

### **Dr. Luis Fein - MP 6732**

- *Médico oncólogo clínico*
- *Director de Investigaciones Clínicas del Centro Oncológico Rosario*
- *Presidente del Grupo Argentino de Investigación Clínica en Oncología (GAICO)*

Tel. Cel.: (0341) 15 577-8394

E-mail: [luisfein@co-rosario.org.ar](mailto:luisfein@co-rosario.org.ar)

### **Contacto de prensa:**

María Laura de la Fuente

Novartis Argentina

Comunicaciones

Tel.: + (5411) 4703-7104 / 7280

Fax: + (5411) 4703-7278

[laura.de\\_la\\_fuente@novartis.com](mailto:laura.de_la_fuente@novartis.com)

JM Oribe Comunicaciones

Pablo Oribe

+ (5411) 4314-3883 int. 105/ + (54 911) 5473-3215

[poribe@jmoribe.com](mailto:poribe@jmoribe.com)