



International Federation of **Pharmaceutical Manufacturers & Associations**
Fédération Internationale de l'Industrie du **Médicament**
Federación Internacional de la Industria del **Medicamento**

Comunicado de prensa

La FIIM/IFPMA mejora la transparencia de los datos biomédicos con el lanzamiento de su primer Portal de ensayos clínicos a nivel mundial

Ginebra, 21 de septiembre de 2005 – La Federación Internacional de la Industria del Medicamento (FIIM/IFPMA) anunció hoy el lanzamiento de su nuevo Portal de ensayos clínicos. Éste fue desarrollado conjuntamente con IBM, el líder en la tecnología de información, y es la primera máquina de búsqueda en Internet construida específicamente para vincular información en línea que suministra la innovadora industria farmacéutica sobre ensayos clínicos a nivel mundial.

El Portal de ensayos clínicos de la FIIM/IFPMA, que representa más de 7 meses de trabajo de expertos en tecnología de la industria farmacéutica y el registro sanitario así como de consultores de IBM, contiene actualmente más de 250,000 enlaces. El portal URL es:

www.ifpma.org/clinicaltrials.

El Dr. Daniel Vasella, Presidente y Director Ejecutivo Corporativo de Novartis y Presidente de la FIIM/IFPMA, expresó: “Hoy, la FIIM/IFPMA lanza el primer portal internacional en Internet, para brindar a los médicos, pacientes y sus familias un acceso simple a la más completa información sobre ensayos clínicos de medicamentos y vacunas. El lanzamiento de este portal demuestra el compromiso de la industria farmacéutica a una total transparencia en aras de los pacientes y profesionales sanitarios”.

La máquina de búsqueda del Portal está programada para acceder a fuentes relevantes de información en línea sobre ensayos clínicos. Estas incluyen sitios de compañías farmacéuticas bajo la gestión de terceros que trabajan a su nombre, recursos de la asociación de industrias farmacéuticas, como el sitio de la Asociación de investigadores y fabricantes farmacéuticos (PhRMA) www.clinicalstudyresults.org y sitios gubernamentales que regularmente contienen detalles de ensayos clínicos como la Biblioteca nacional de medicina de EE.UU. www.clinicaltrials.gov. Se harán enlaces con otros recursos de información en línea sobre ensayos clínicos, como la base de datos Europharm planificada en la Unión Europea, en cuanto esté disponible.

El Portal permite la búsqueda de dos tipos de información general. Uno son las listas (registros) de ensayos clínicos en curso que dan acceso a información básica, que incluye: título breve, descripción en términos simples, fase del ensayo, tipo de ensayo (p. ej. intervencionista), estado del ensayo, objetivo del ensayo (tratamiento / diagnóstico / prevención), tipo de intervención propuesta (p. ej. medicamento / vacuna), trastorno o enfermedad, criterios clave de elegibilidad (incluyendo sexo y edad), lugar del ensayo e información de contacto.

La otra categoría general de información a la cual el Portal provee enlaces es el resultado de los ensayos clínicos finalizados, los que se ponen a disposición a través de varias bases de datos en línea en un formato resumido normalizado y no publicitario.

El Portal inaugurado hoy representa la primera etapa en el desarrollo de la máquina de búsqueda de la industria farmacéutica especializada en ensayos clínicos a nivel mundial. En esta etapa se dio prioridad a la facilitación de un recurso de recopilación de información útil para los pacientes y sus proveedores de salud lo más pronto posible. Esta consideración propició la decisión de desarrollar la primera etapa del sitio con funciones de búsqueda simple en idioma inglés. Además, los usuarios

cuentan con consejos para la búsqueda, preguntas de uso frecuente sobre ensayos clínicos y definiciones de palabras relacionadas con ensayos clínicos.

Sin embargo, la industria farmacéutica reconoce que la eficacia del Portal en última instancia necesitará una mayor inversión para aumentar su facilidad de utilización. Con este fin, la segunda etapa de desarrollo ya ha comenzado. En esta nueva etapa la meta específica de mejora es facilitar las búsquedas en idiomas diferentes al inglés. Otra meta es brindar asistencia a quienes efectúan búsquedas y tienen conocimientos limitados de terminología médica. Para ayudarles, se ha planteado una cantidad de medios utilitarios que incluyen la incorporación de criterios de búsqueda ingresados con asistencia de un diccionario, la corrección ortográfica de los nombres de las enfermedades y los productos así como la sugerencia de sinónimos. Se posibilitará las búsquedas con criterios múltiples; p. ej. permitir a los usuarios buscar por enfermedad, área geográfica o nombre de compañía farmacéutica.

El Portal de ensayos clínicos de la FIIM/IFPMA ayuda a cumplir el compromiso hecho por las industrias de investigación farmacéutica en su “Postura conjunta sobre la revelación de información de ensayos clínicos mediante los registros y bases de datos de ensayos clínicos”, hecha pública en enero del 2005. Esta declaración conjunta fue desarrollada por la FIIM/IFPMA, la Federación europea de la industria farmacéutica (EFPIA), la Asociación de industrias farmacéuticas de Japón (JPMA), la Asociación de investigadores y fabricantes farmacéuticos (PhRMA) y las compañías farmacéuticas con sede en Canadá (Rx&D), para proveer un plan de acción coherente en la industria a fin de mejorar la transparencia de los ensayos clínicos.

Fin

Acercas de la FIIM/IFPMA

La Federación Internacional de la Industria del Medicamento (FIIM/IFPMA) es una organización no gubernamental sin fines de lucro que representa a las asociaciones industriales y compañías nacionales de países desarrollados y en vías de desarrollo. Las compañías afiliadas a la FIIM/IFPMA son compañías de investigación farmacéutica, biotecnología y vacunas. En el sistema de la investigación y desarrollo, la industria farmacéutica está trabajando en más de 700 nuevos medicamentos y vacunas para tratar una gran diversidad de enfermedades en todo el mundo como el cáncer, las cardiopatías, el VIH/SIDA y el paludismo.

Para mayor información, sírvase dirigirse a:

Guy Willis, Director de comunicaciones, Teléfono: +41 22 338 32 00, Fax: +41 22 338 32 99
Correo-e: g.willis@ifpma.org, o visite el sitio web de la FIIM/IFPMA: www.ifpma.org

O:

Tristan Jervis o Ranbir Sahota en Ruder Finn UK, Teléfono: +44 20 7462 8900
Correo-e: tjervis@ruderfinn.co.uk; rsahota@ruderfinn.co.uk.