

Normes de Funcionament Intern (NFI)

Comitè d'ètica de la recerca amb medicaments (CERM)

Consorti Sanitari de Terrassa. Hospital Universitari

Elaborada per: Esther Jovell Fernández Secretària Tècnica CERM Versió i data: v. 6.5 de 07.08.2026	Elaborada per: Enric Garcia Restoy President CERM Versió i data: v. 6.5 de 07.08.2026	Aprovada per: Enric Garcia Restoy President CERM Versió i data: v. 6.5 de 07.08.2026

ÍNDEX

1	INTRODUCCIÓ	4
2	PRINCIPIS BÀSICS QUE REGIRAN EL FUNCIONAMENT DEL COMITÈ.....	4
3	ÀMBIT D'ACTUACIÓ	5
4	APROVACIÓ DE LES NORMES DEL FUNCIONAMENT INTERN DEL COMITÈ	6
5	COMPOSICIÓ DEL COMITÈ I REQUISITS DELS MEMBRES	7
5.1	Composició	7
5.2	Nomenament dels membres	7
5.3	Substitució i renovació dels membres del CERM	8
5.4	Requisits de formació i capacitació	8
5.5	Criteris de renovació periòdica dels membres del comitè.....	8
5.6	Criteris d'assistència mínima a les reunions	9
6	CÀRRECS DELS MEMBRES DEL CERM	9
6.1	Funcions	9
7	REUNIONS DEL CERM	11
7.1	Periodicitat i calendari de reunions	11
7.2	Requisits de quòrum i investigador principal o col·laboradors	11
7.3	Reunions presencials i telemàtiques.....	12
7.4	Plans de contingència en situacions excepcionals o d'emergència.....	12
8	ASSESSORAMENT D'EXPERTS/ES.....	13
9	ELABORACIÓ I APROVACIÓ DE LES ACTES I NOTIFICACIÓ DEL CERTIFICAT DEL DICTAMEN.....	13
10	MEMÒRIA ANUAL DE L'ACTIVITAT DEL COMITÈ	14
11	PROCEDIMENT PER A DECLARAR LA INCOMPATIBILITAT D'ALGUN MEMBRE DEL CERM	14
11.1	Causas.....	14
11.2	Avaluació pel Comitè	14
12	GARANTIES PER ASSEGURAR LA CONFIDENCIALITAT I LA SEGURETAT DE LA DOCUMENTACIÓ I DADES TRACTADES EN EL SEU FUNCIONAMENT INTERN.....	14
12.1	Confidencialitat	14
12.2	Seguretat de la documentació i dades.....	15
13	PROCEDIMENTS ADMINISTRATIUS.....	15
13.1	Sistema de registre	15
13.2	Documentació a presentar.....	15
13.3	Procediment de revisió de documentació inicial	16
13.4	Enviament de la documentació als membres del comitè	16
13.5	Notificació del resultat de l'avaluació	16
13.6	Procediment i terminis per a la presentació d'al·legacions	16
14	AVALUACIÓ DELS PROJECTES DE RECERCA NO SOTMESOS A DICTAMEN ÚNIC	
17		
14.1	Avaluació científica del projecte.....	17

15	MECANISME D'AVUACIÓ	19
16	CRITERIS I PROCEDIMENTS DE REVISIÓ RÀPIDA.....	19
17	PROCEDIMENT D'AVUACIÓ DE LES MODIFICACIONS	19
18	CRITERIS PER A LA PRESA DE DECISIONS	20
18.1	Avaluació de projectes de recerca	20
18.2	Presa de decisions i quòrum necessari	20
18.3	Presa de decisions en cas de sistema de revisió ràpida.....	21
19	SEGUIMENT DELS ESTUDIS.....	21
19.1	Assaigs clínics aprovats pel comitè	21
19.2	Estudis observacionals amb medicaments aprovats pel comitè	22
19.3	Estudis que no es regeixen pel RD 1090/2015 ni pel RD 957/2020	22
20	ARXIU DE LA DOCUMENTACIÓ	22
20.1	Procediment d'arxiu	22
20.2	Documentació arxivada	22
20.3	Vigència de la documentació arxivada CERM	24
20.4	Vigència de la documentació arxivada de l'investigador/a	24
20.5	Accés a la documentació de l'arxiu i base de dades del CERM	24
21	DADES DE CONTACTE.....	24
22	CONTROL DE CANVIS	25
23	ANNEXES.....	26

1 INTRODUCCIÓ

El Consorci Sanitari de Terrassa. Hospital Universitari (CST) és una organització sanitària integrada que presta serveis de salut a les persones dins del Sistema Sanitari Públic de Catalunya (SISCAT), des de l'atenció primària infantil, de l'adult i geriàtrica fins a l'atenció hospitalària.

El CST neix com a organisme l'any 1988, de la mà de la Generalitat de Catalunya, l'Ajuntament de Terrassa i la Fundació Sant Llàtzer. Actualment, el CST compta amb 2.600 professionals i 17 centres, en els que atén a més de 300.000 persones de diferents poblacions del Vallès Occidental. També ofereix serveis d'atenció a la gent gran, a domicili o al centre sociosanitari, amb la tecnologia més avançada.

El Consorci Sanitari de Terrassa designa i nomena expressament la Fundació Joan Costa Roma, com a entitat gestora dels projectes d'investigació del CST i com a entitat facultada i autoritzada per a la gestió de contractes i acords entre les parts.

El Comitè d'Ètica de la Recerca amb medicaments (CERM) està acreditat per resolució del Director General d'Ordenació i Regulació Sanitària de data 3 de febrer de 1994. En data 3 d'agost de 2022, la Direcció General d'Ordenació i Regulació Sanitària del Departament de Salut de la Generalitat de Catalunya va emetre resolució de renovació de l'acreditació.

El CERM, assumeix les responsabilitats que s'estableixen en el Reial Decret 1090/2015, de 4 de desembre, pel qual es regulen els assajos clínics amb medicaments, els Comitès d'ètica de la recerca amb medicaments (CERM) i el Registre Español d'Estudis Clínics. I, en aplicació del Decret 109/2025, de 4 de desembre pel qual es regulen els comitès d'ètica de la recerca en medicaments.

2 PRINCIPIS BÀSICS QUE REGIRAN EL FUNCIONAMENT DEL COMITÈ

El Comitè vetllarà per a garantir la protecció dels subjectes que participin en els estudis que avaluï.

A fi de garantir aquesta protecció, el Comitè es regirà per:

- Decret 109/2025, de 3 de juny, pel qual es regulen els comitès d'ètica de la recerca, el procediment d'acreditació dels comitès d'ètica de la recerca i dels comitès d'ètica de la recerca amb medicaments i es crea el Comitè d'Ètica de la Recerca en Medicina Regenerativa de Catalunya.
- Reial decret (RD) 1090/2015, de 4 de desembre pel que es regulen els assaigs clínics amb medicaments, els comitès d'ètica de la recerca amb medicaments i el Registre espanyol d'Estudis Clínics.
- Reglament (UE) Nombre 536/2014 del Parlament Europeu i de Consell de 16 d'abril de 2014 sobre els assajos clínics de medicaments d'ús humà.
- Reial Decret 192/2023, de 21 de març, pel qual es regulen els productes sanitaris
- Memoràndum de col·laboració entre els CERM i l'AEMPS, per a l'avaluació de les investigacions clíniques amb productes sanitaris i dels estudis del funcionament amb productes sanitaris per a diagnòstic *in vitro* (v. 1 de juliol de 2025)
- Memoràndum de col·laboració i intercanvi d'informació entre l'AEMPS i els CERM (v. 20 de febrer de 2025).
- Reial Decret 975/2020, de 3 de novembre, pel que es regulen els estudis observacionals amb medicaments d'ús humà.

- Decret 17/2023, de 31 de gener, pel qual s'estableixen els requisits addicionals per a la realització d'estudis observacionals amb medicaments d'ús humà de seguiment prospectiu.
- Llei 14/2007, de 3 de juliol, de recerca biomèdica.
- Reial Decret Legislatiu 1/2015, de 24 de juliol, pel que s'aprova el text refós de la Llei de garanties i ús racional dels medicaments i productes sanitaris.
- Reial Decret 1716/2011 de 18 de novembre, pel qual s'estableixen els requisits bàsics d'autorització i funcionament dels biobancs amb fins d'investigació biomèdica i del tractament de les mostres biològiques d'origen humà, i es regula el funcionament i organització del Registre Nacional de Biobancs per a la investigació biomèdica.
- Reial decret 577/2013, de 26 de juliol, pel qual es regula la farmacovigilància de medicaments d'ús humà.
- Reglament (UE) 2017/745 del Parlament Europeu i del Consell de 5 d'abril de 2017,
- Llei Orgànica 3/2018, de 5 de desembre, de Protecció de dades personals i garantia dels drets digitals i el Reglament (UE) 2016/679 relatiu a la protecció de les persones físiques pel que fa al tractament de dades personals i a la lliure circulació d'aquestes dades.
- Ordre ECC/1404/2013, de 28 de juny, per la qual es modifica l'annex del RD 1716/2011, de 18 de novembre, per la qual les col·leccions no poden ser declarades per una institució, sinó per una persona física.
- Ordre SCO/362/2008, de 4 de febrer. Modifica l'Ordre SCO/256/2007, de 5 de febrer, per la qual s'estableixen els principis i les directrius detallades de bona pràctica clínica i els requisits per autoritzar la fabricació o importació de medicaments en recerca d'ús humà.
- Guia de la bona pràctica clínica de BPC ICH E6 (R3).
- Declaració d'Hèlsinki sobre els principis ètics per a les investigacions biomèdiques en éssers humans (1964) i posteriors revisions.
- Llei 41/2002, de 14 de novembre, bàsica reguladora de l'autonomia del pacients i de drets i obligacions en matèria d'informació i documentació clínica.
- Conveni d'Oviedo, de 4 d'abril de 1997 sobre drets humans i la biomedicina.
- Informe Belmont, de 18 d'abril de 1979 sobre principis ètics per a la protecció dels subjectes humans d'investigació.
- Codi de Nuremberg (1947).
- Guies Operacionals per a Comitès d'Ètica que Avaluen Investigació Biomèdica, Organització Mundial de la Salut (OMS), 2000.

Els membres del Comitè es comprometen a garantir la confidencialitat de la informació a la que tinguin accés en el desenvolupament de les seves funcions dins del CERM. Així mateix, es comprometen a garantir la confidencialitat pel que fa a la identitat dels subjectes que participin als estudis que avaluin.

El Comitè es compromet a vetllar perquè els estudis que es portin a terme dins del seu àmbit d'actuació compleixin els requisits necessaris per a la seva realització. El Comitè establirà els mecanismes adients per a realitzar el seguiment dels estudis que autoritzi.

Ni el Comitè ni els seus membres rebran cap mena de remuneració ni compensació per l'avaluació d'un estudi.

3 ÀMBIT D'ACTUACIÓ

L'àmbit d'actuació del CERM del CST inclou els següents centres (Annex 1):

Centres sanitaris

- Hospital de Terrassa

- Hospital de Sant Llàtzer
- CAP Sant Genís
- CAP Sant Llàtzer
- CAP Anton de Borja
- CAP Terrassa Est
- CAP Terrassa Nord
- CAP Can Roca
- CAP Doctor Joan Planas
- Unitat Assistencial i Preventiva de l'Esport. CAR de Sant Cugat
- Unitat Hospitalària Penitenciària
- Centre de Salut Mental d'Adults de Terrassa
- Hospital de Dia de Salut Mental de Terrassa
- Servei de Rehabilitació Comunitària de Terrassa
- Centre de Salut Mental d'Adults de Rubí
- Centre de Salut Mental Infantojuvenil de Rubí
- Centre d'Atenció i Seguiment de Drogodependències de Rubí
- Servei de Rehabilitació Comunitària de Rubí
- Idermic SLP

Centres no sanitaris

- Unitat Health & Biomedicine Centre Tecnològic LEITAT
- Atrys Health S.A.
- EUIT. Escola Universitària d'Infermeria i Teràpia Ocupacional de Terrassa.

4 APROVACIÓ DE LES NORMES DEL FUNCIONAMENT INTERN DEL COMITÈ

Les normes de funcionament intern hauran de ser aprovades per unanimitat en una reunió del CERM a la qual assisteixin la majoria dels seus membres, amb la presència, almenys d'un metge i d'una persona aliena a les professions sanitàries.

El registre de lectura de les Normes de Funcionament Intern per part dels membres del CERM, així com l'acceptació dels nous membres en el moment de la seva incorporació, es realitzarà mitjançant correu electrònic. Els corresponents justificants s'arxivaran a la carpeta del CERM del servidor corporatiu juntament amb la versió vigent de les NFI.

Les Normes de Funcionament Intern (NFI) es posaran a disposició dels membres del CERM a través de SharePoint 365 per a la seva revisió i aprovació. Aquesta actuació quedarà reflectida en la convocatòria i en l'acta de la reunió corresponent.

Els membres del CERM remetran a la Secretaria Administrativa un correu electrònic de confirmació de lectura, que serà conservat com a evidència documental i arxivat juntament amb la darrera versió aprovada de la documentació.

Qualsevol membre del Comitè podrà sol·licitar la revisió d'aquest procediment exposant-ho en una sessió del Comitè.

El Comitè valorarà la sol·licitud i aprovarà, si s'escau, la modificació d'aquells punts que hagin estat motiu de revisió, amb els requisits expressats en el primer paràgraf d'aquest apartat.

La composició del CERM en nombre o qualitat (càrrec o categoria) dels membres, es considerarà modificat un cop s'hagi rebut l'acceptació de la modificació per part de l'autoritat competent. La composició actualitzada serà sempre la que hagi estat acreditada per les autoritats competents.

Les modificacions que afectin als annexos s'actualitzaran automàticament sempre que canviï la informació que contenen per tal d'adequar-se a noves necessitats.

La modificació de les NFI, quan sigui rellevant, es notificarà a l'autoritat competent en el termini d'un mes. No es notificarà la modificació dels annexos per considerar-se documents operatius.

5 COMPOSICIÓ DEL COMITÈ I REQUISITS DELS MEMBRES

5.1 Composició

D'acord amb el que s'estableix al Decret 109/2025 el CERM del CST està constituït per un president, una vicepresidenta, una secretària tècnica, una secretaria administrativa i un grup de 8 vocals (Annex 2), entre els quals hi ha:

- 3 metges
- 1 infermera
- 2 persones alienes a la recerca biomèdica o l'assistència clínica, una de les quals és lleial i representa els interessos dels i les pacients i l'altra ha de ser llicenciada o graduada en dret.
- 1 persona amb funcions de delegada de protecció de dades.
- 1 persona adscrita a la unitat d'atenció a les persones usuàries del CST.
- 1 persona membre del comitè d'ètica assistencial del centre
- 1 persona membre de la comissió de Recerca del centre.

D'aquestes persones:

- 1 acredita coneixements en bioètica.
- 2 de les persones no estan vinculades laboralment amb la institució, ni tenen interessos directes o indirectes amb el CST i els seus centres ni l'àmbit d'actuació acreditat pel CERM del CST.
- 1 persona experta en perspectiva de gènere aplicada a l'àmbit biomèdic i sanitari.

El Comitè tindrà representació paritària entre homes i dones. D'acord amb la Llei Orgànica 2/2024, implica que les persones de cada sexe no superin el 60% ni siguin menys del 40%.

Els recursos personals amb què compta el comitè són: personal administratiu i personal tècnic.

5.2 Nomenament dels membres

La Direcció del CST proposarà al president/a en funció de la seva experiència i coneixements clínics i científics.

La presidència, vicepresidència seran escollides en reunió al comitè (quòrum de 2/3 parts i majoria de vots) es comunicarà a la Seu electrònica en el termini de 10 dies.

El càrrec de la secretària tècnica haurà de complir els requisits establerts al Real Decret 1090/2015 i serà designada per la direcció de la institució. Tindrà veu i vot.

El president/a i el vicepresident/a es mantindran en els seus càrrecs mentre no sol·licitin la baixa o a instàncies de la Direcció del centre.

El president del CERM comunicarà a la Direcció del Centre, els membres que causin baixa i, a proposta de la mateixa Direcció s'escollirà la substitució o incorporació de nous membres. Aquests canvis es notificaran a la Direcció General d'Ordenació i Regulació Sanitària del Departament de Salut de la Generalitat de Catalunya el qual procedirà, si s'escau, a fer-los efectius.

5.3 Substitució i renovació dels membres del CERM

Seràn causa de substitució dels membres del Comitè:

- Renúncia voluntària d'algun membre.
- Cessament laboral en el CST, en el cas dels membres que pertanyen al CERM en representació d'un lloc de responsabilitat o un servei.
- Absència injustificada i reiterada a les reunions del CERM.
- Incompliment de les normes de funcionament intern.
- Existència de conflicte d'interessos.

En cas de renúncia voluntària o cessament laboral el membre ho comunicarà al president per escrit i es farà constar en l'acta de la següent sessió del CERM ordinària.

En cas que un membre del CERM no assisteixi a les reunions de forma reiterada i no justificada o incompleixi els seus compromisos, el president li sol·licitarà una carta motivada i es comunicarà la situació al seu immediat superior i a la direcció del centre.

El procediment per a la substitució d'un membre en cas d'una falta d'assistència prolongada, dependrà del càrrec que ocupi al Comitè. Si no és indispensable no es substituirà. En el cas que sigui un membre vital per al funcionament del CERM, es buscarà un professional que pugui ocupar el seu càrrec durant l'absència i es notificarà a les autoritats competents.

5.4 Requisits de formació i capacitació

La idoneïtat dels membres del CERM es valorarà a partir de criteris de formació en metodologia de recerca, l'experiència investigadora del candidat i els requisits específics de formació dels membres obligatoris segons Real Decret 1090/2015.

D'acord amb la normativa, el CERM compta amb el Pla de Formació. Anualment el president/vicepresidenta i secretaria tècnica del CERM elaboren una proposta de pla de formació pels membres del CERM que és aprovada en una reunió ordinària. Les activitats de formació dels membres del comitè són gestionades per la secretaria administrativa que en fa un registre de les mateixes.

El sistema d'avaluació de l'aprofitament dels assistents s'ajustarà als criteris establerts per l'entitat organitzadora del curs. L'acreditació de la participació i de l'aprofitament es realitzarà mitjançant l'emissió dels corresponents certificats d'assistència o d'aprofitament, d'acord amb els requisits descrits prèviament a la convocatòria o a la inscripció de l'activitat formativa. Aquests requisits poden incloure l'assistència mínima exigida, la participació activa en les activitats programades i la superació de qüestionaris o proves d'avaluació, quan siguin requerits per l'organització, amb la finalitat de verificar l'assoliment dels coneixements i competències objecte del curs.

Els membres del CERM que han fet formació continuada exposaran en una reunió els aspectes rellevants de la formació rebuda i aportaran la documentació escrita de què disposin.

S'assegurarà que els membres del CERM tinguin accés a la formació relacionada amb el Portal Clinical Trial Information System (CTIS) per a la gestió d'assaigs clínics.

5.5 Criteris de renovació periòdica dels membres del comitè

La composició del Comitè s'ha de renovar cada quatre anys. La renovació ha d'afectar, com a mínim, una cinquena part i, com a màxim, la meitat dels membres que formen el Comitè, a fi de garantir la continuïtat de la seva activitat. Les persones que han format part del Comitè es poden tornar a designar en successives ocasions, però respectant els mínims de renovació establerts.

5.6 Criteris d'assistència mínima a les reunions

Semestralment es valorarà l'assistència a les reunions dels membres del CERM i en cas d'absència reiterada s'enviarà una carta al membre del CERM i a la direcció del centre, recordant la importància i el compromís de la seva participació en el CERM. En no subsanar aquest fet, serà baixa del CERM.

6 CÀRRECS DELS MEMBRES DEL CERM

6.1 Funcions

Les funcions específiques dels diferents membres són:

Funcions de/la president/a:

- És el màxim responsable en vetllar pel compliment de la normativa legal vigent relativa al CERM així com les NFI.
- Ostentar la representació del CERM davant els òrgans directius de l'entitat, així com davant l'administració sanitària.
- Dirigir i moderar les sessions del Comitè.
- En cas que manqui consens entre els membres del CERM a l'hora de prendre qualsevol decisió, aquesta dependrà finalment del vot de qualitat del seu president/a.
- Signar l'acta de les sessions un cop siguin aprovades, junt amb la secretaria tècnica.
- Proposar la participació d'experts externs al Comitè en l'avaluació d'aspectes concrets de protocols o d'estudis amb procediments quirúrgics, tècniques diagnòstiques i productes sanitaris.

Funcions del/la vicepresident/a

- Exercir les funcions del president, quan es precisi, per delegació o absència.

Funcions de/la secretari/a tècnic/a

- Gestionar l'activitat del CERM.
- Actuar com a interlocutora en nom del CERM pel que fa a la comunicació amb tots els agents interessats, inclosa l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris o qualsevol altra autoritat competent.
Assegurar-se que se celebrin les reunions presencials i no presencials necessàries perquè el CERM compleixi la seva comesa en els temps establerts.
- Retre, en col·laboració amb els membres del CERM, els informes que se li sol·licitin des de l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris o qualsevol altra autoritat competent.

La secretaria tècnica ha de disposar dels mitjans i la infraestructura següents:

- Una direcció exercida per un titulat superior amb coneixements de medicina, metodologia de la recerca, bioètica, farmacologia i regulació de medicaments i de la recerca biomèdica en general.
- Instal·lacions específiques que li permetin exercir les seves tasques en condicions que garanteixin la confidencialitat. Ha de disposar d'un espai apropiat per a treballar, celebrar reunions i arxivar documents confidencials.
- Equipament informàtic adequat per capacitat per a la gestió de la informació rebuda i generada pel comitè, així com connexió al sistema d'informació de la base de dades nacional d'estudis clínics amb medicaments.

- Un pressupost econòmic específic anual, aprovat per la direcció de la institució, destinat a les activitats de formació que s'organitzin per als membres del CERM i, si s'escau, un pressupost destinat a dietes per assistència dels seus membres o possibles experts o convidats.

Funcions de secretària administrativa:

- Elaborar l'ordre del dia de les reunions.
- Redactar i cursar la convocatòria de les reunions del Comitè d'acord amb el model de convocatòria (Annex 3), a proposta del president i amb la col·laboració de la secretaria tècnica, tant les ordinàries com les extraordinàries.
- Elaborar els esborranys de les actes de les reunions per a la validació del president i la secretaria tècnica.
- Comprovar que s'ha rebut tota la documentació necessària per a l'admissió a avaluació d'un protocol.
- Mantenir la comunicació amb el promotor i enviar les resolucions que ha emès el Comitè.
- Mantenir contactes amb el promotor per reclamar documentació no presentada o possibles aclariments o esmenes després de la presentació d'un protocol.
- La secretària tècnica del Comitè serà la responsable de l'arxiu i custòdia de la documentació administrativa.
- Comunicar al CERM de referència els acords i aclariments decidits a les reunions del Comitè.
- Enregistrar sistemàticament els projectes a la base de dades del Comitè.
- Elaboració dels dictàmens amb la resolució del Comitè.
- Comunicar a l'investigador principal les decisions del Comitè sobre l'avaluació dels projectes.

Funcions dels vocals:

- Són funcions dels vocals:
 - a) Participar en les avaluacions dels projectes presentats.
 - b) Emetre un vot d'igual valor
 - c) Conèixer i esmenar si procedeix l'acta de la reunió anterior
- Els vocals amb funcions més específiques són:
 - a) Els vocals aliens a les professions sanitàries i representant dels pacients valoraran específicament els aspectes d'informació als subjectes de la recerca i el document de consentiment informat, dels quals també faran una valoració a la resta del Comitè.
 - b) Els juristes valoraran els aspectes legals del protocol, l'existència d'assegurança, el full d'informació al pacient i específicament, vetllarà pel compliment de la Llei Orgànica 3/2018, de 5 de desembre, de Protecció de dades personals i garantia dels drets digitals i el Reglament (UE) 2016/679 relatiu a la protecció de les persones físiques pel que fa al tractament de dades personals i a la lliure circulació d'aquestes dades.

Funcions del CERM:

- Avaluar els aspectes metodològics, ètics i legals dels assaigs clínics amb

- medicaments, a nivell local, d'acord amb el RD 1090/2015 i gestionar contracte.
- Avaluar els aspectes metodològics, ètics i legals dels assaigs clínics no farmacològics.
- Avaluar els aspectes metodològics, ètics i legals dels productes sanitaris d'acord amb el Reial Decret 192/2023.
- Avaluar els aspectes metodològics, ètics i legals dels estudis observacionals amb medicaments d'acord amb el RD 957/2020 i emetre el dictamen en cas d'actuar com a CERM de referència.
- En els casos en què no s'actua com a CERM de referència s'avaluen els aspectes metodològics, ètics i legals dels estudis i es gestiona el contracte.
- Avaluar els aspectes metodològics, ètics i legals d'estudis observacionals i d'altres projectes de la recerca biomèdica i emetre el dictamen corresponent.
- Avaluar les modificacions substancials dels estudis clínics autoritzats amb medicaments o productes sanitaris.
- Fer un seguiment, com a mínim un cop a l'any, dels estudis clínics amb medicaments o productes sanitaris, i de la resta de projectes avaluats pel CERM des de l'inici fins a la recepció del informe final. El comitè ha de tenir informació actualitzada de la situació dels estudis avaluats.

7 REUNIONS DEL CERM

7.1 Periodicitat i calendari de reunions

El CERM del CST es reunirà mínim una vegada al mes en sessions ordinàries. L'antelació mínima de convocatòria serà de 48 hores.

En cas que sigui necessari, es podran celebrar sessions extraordinàries a petició motivada de qualsevol dels membres del CERM i prèvia valoració del president. A començament d'any s'elaborarà el calendari de sessions previstes

Per a tractar temes no inclosos en l'ordre del dia d'una sessió, el president o la vicepresidenta tindran la potestat d'incloure'ls a la propera sessió ordinària del Comitè o bé convocar una sessió extraordinària.

7.2 Requisits de quòrum i investigador principal o col·laboradors

A les reunions del CERM, tan ordinàries com extraordinàries, realitzades presencialment o de manera telemàtica, s'haurà de comptar amb un quòrum suficient. Amb caràcter general, en primera convocatòria de la reunió, hauran d'assistir, com a mínim, la meitat més un dels membres del Comitè.

En situacions excepcionals i d'emergència, **degudament justificades**, es podrà preveure una segona convocatòria en la què, per a constituir vàlidament la reunió del Comitè, s'haurà de comptar amb l'assistència d'un terç dels seus membres, amb un mínim de quatre, sempre hauran d'assistir:

- El president/a (o qui el/la substitueixi)
- El /la secretari/a Tècnic/a (o qui el/la substitueixi)
- Un/a metge/ssa
- Un membre aliè a les professions sanitàries

Si en determinats moments i per motius justificats, la freqüència de les reunions establerta del CERM fora insuficient s'assegurarà la possibilitat de convocar i realitzar reunions ad hoc, amb quòrum suficient.

Es requerirà la presència del/la Investigador/a Principal o en el seu defecte, un/a col·laborador/a de l'estudi, per explicar breument el projecte i respondre els dubtes i aclariments que es puguin plantejar. Si no fos possible l'assistència, s'avaluarà l'estudi sense la presència de l'IP i se li enviarà la resolució via correu electrònic.

7.3 Reunions presencials i telemàtiques

Les reunions se celebren de forma mixta (presencials i telemàtiques – en temps real-). Les connexions telemàtiques es fan a través de l'aplicació TEAMS de l'Office 365. Per a la celebració d'aquestes reunions, els membres disposen de dues sales amb ordinador, pantalla i connexió a TEAMS. Els/les investigadors/es convocats/des i els membres del CERM, tenen l'opció de participar-hi presencialment a una de les sales, o bé a través de TEAMS.

Les sessions ordinàries i les extraordinàries seran convocades reglamentàriament per la secretària administrativa del CERM a proposta del president i de la secretaria tècnica.

Dotze dies abans de la data de reunió la secretària administrativa enviarà la convocatòria als membres del CERM.

A les reunions ordinàries es valorarà la següent documentació:

- a. Acta de les sessions del mes anterior.
- b. Estudis a avaluar.
- c. Esmenes rellevants.
- d. Resposta als aclariments dels estudis.
- e. Es dona compte:
 - De les modificacions no rellevants dels projectes.
 - Dels informes de seguiment dels estudis.

En el cas de respostes a aclariments menors, aquests podran ser avaluats i aprovats pel president/a i secretari/a tècnic/a i se'n donarà compte en la següent reunió del comitè

Juntament amb la convocatòria s'enviarà l'enllaç amb la documentació per avaluar a la reunió del Comitè. Aquests protocols hauran de constar a l'ordre del dia de la convocatòria.

Es mantindrà un registre on es documenti l'assistència a les reunions tant de forma presencial com telemàtica. El registre d'assistència presencial es durà a terme amb un full de signatures disponible a cadascuna de les sales que, posteriorment, serà escanejat i arxivat a la carpeta del CERM del servidor anomenada "assistència". El registre d'assistència per via telemàtica s'extraurà de l'aplicació *TEAMS*, un cop finalitzada la reunió i s'arxivarà en la mateixa carpeta que els registres de signatures d'assistència presencial.

En cas de fallida del sistema, la reunió podrà celebrar-se si es compleixen les condicions de quòrum i de presència dels membres necessaris per la seva funció, d'acord amb les NFI. En cas de no assolir-se les condicions descrites, s'ajornarà la reunió fixant-se una nova data.

7.4 Plans de contingència en situacions excepcionals o d'emergència

Per tal d'assegurar la continuïtat de l'activitat del CERM, en els casos excepcionals o d'emergència, el CERM comptarà amb un procediment de contingència en què:

- Es comptarà amb la participació de/la el president/a (o qui el/la substitueixi), el/la secretari/a Tècnic/a (o qui el/la substitueixi), un/a metge/essa, un membre aliè a les professions sanitàries.
- En el cas que algun dels membres, anteriorment nomenats, no estigui disponible, es designarà un membre, d'entre la composició del CERM que el pugui substituir. En cas de no haver-hi. Es decidirà juntament amb la gerència del centre cercar un substitut/a.

-S'avaluaran els projectes, donant prioritat, aquells que puguin tenir un objectiu relacionat amb la situació d'emergència. Si no és el cas, seran avaluats per ordre d'arribada.

-En el cas que les reunions no puguin tenir lloc de forma presencial, es faran telemàticament a través de l'aplicació *TEAMS*. Si l'emergència esdevinguda fora informàtica es recorrerà a l'equip Serveis d'Informació del CST per a poder disposar d'un altre sistema, que compti amb totes les garanties de seguretat.

8 ASSESSORAMENT D'EXPERTS/ES

D'acord amb el decret 109/2025, el CERM comptarà amb l'assessorament de professionals experts que no pertanyen al comitè, per la complexitat de la matèria o de forma específica quan el Comitè avalui protocols de la recerca clínica amb procediments quirúrgics, tècniques diagnòstiques, productes sanitaris o teràpies avançades o bé que afectin a subjectes amb especial vulnerabilitat.

Els consultors seran contactats pel president/a o bé per la secretari/a tècnic/a del CERM amb la finalitat de comptar amb la seva col·laboració. Hauran de signar el compromís de confidencialitat i una declaració de no existència de conflicte d'interessos i el currículum vitae. Se'ls adjuntarà la documentació precisa i se'ls indicarà, si s'escau, una data per a la seva assistència a la reunió corresponent del CERM. En el cas de ser necessari, l'opinió dels experts podrà ser remesa per escrit.

L'opinió dels experts és consultiva i no vinculant. Aquesta opinió quedarà reflectida per escrit en l'acta corresponent i es valorarà per part dels membres del CERM assistents a la convocatòria pertinent.

L'estudi a tractar s'inclourà en el primer punt de l'ordre del dia, i l'expert un cop hagi fet la seva exposició i/o hagi resolt els dubtes que se li plantegin, abandonarà la reunió.

9 ELABORACIÓ I APROVACIÓ DE LES ACTES I NOTIFICACIÓ DEL CERTIFICAT DEL DICTAMEN

De cadascuna de les reunions del CERM s'aixecarà acta escrita

A l'acta es detallarà, com a mínim:

- Tipus de reunió (presencial, semipresencial o telemàtica), assistents (presents a la sala, presents via telemàtica i no assistents), data i hora, lloc on s'ha realitzat, número de l'acta i assistència o consulta d'experts.
- Les actes de les reunions es podran acompanyar per vídeo actes.
- Resum dels punts tractats a la reunió
- Haurà de ser possible traçar i identificar clarament les versions dels documents avaluats a cada reunió i el projecte de recerca de forma inequívoca.
- La decisió adoptada i la motivació de la mateixa.
- Que per a cada estudi avaluat s'hagin ponderat els aspectes metodològics, ètics i legals.
- Conflictes d'interès presentats pels membres del CERM (per exemple: si algun dels membres es investigador i/o col·laborador d'un dels projectes avaluats), que reculli de manera explícita l'absència dels membres afectats durant l'avaluació de l'estudi objecte del conflicte, de manera que quedi constància que aquests membres s'ha absentat durant la discussió i votació.
- En les funcions de seguiment s'han revisat els informes de seguiment i s'han reflectit les decisions adoptades.

- Procediment de redacció i aprovació de l'acta que haurà d'estar signada pel titular de la presidència i el/la titular de la Secretaria Tècnica.

Certificat del Dictamen

La notificació del Dictamen s'haurà de fer en un termini de 10 dies, mitjançant una còpia autèntica.

10 MEMÒRIA ANUAL DE L'ACTIVITAT DEL COMITÈ

El Comitè ha d'elaborar una memòria anual de les seves activitats, que inclogui, com a mínim, els aspectes següents: canvis en la composició i en l'àmbit d'actuació acreditat, nombre de reunions i nombre de projectes avaluats, dictamen i situació actual per als diferents tipus de projectes de recerca que avalui el Comitè, i com a mínim per a: assaigs clínics unicèntrics, assaigs clínics multicèntrics, investigacions clíniques amb productes sanitaris, estudis observacionals amb medicaments, estudis de farmacogenètica i/o farmacognòmica i/o amb mostres biològiques, altres estudis que comportin procediments invasius i altres estudis no inclosos en els apartats anteriors.

La memòria anual d'activitat del CERM serà aprovada pel President i la Secretària Tècnica del comitè i es presentarà a la Direcció General d'Ordenació i Regulació Sanitària del Departament de Salut de la Generalitat de Catalunya en el primer quadrimestre de l'any següent.

Aquesta memòria d'activitats és pública i les persones investigadores i promotors de projectes de recerca poden sol·licitar-la i consultar-ne una versió ampliada.

11 PROCEDIMENT PER A DECLARAR LA INCOMPATIBILITAT D'ALGUN MEMBRE DEL CERM

11.1 Causes

- Col·laboració amb la indústria farmacèutica en l'elaboració de guies de pràctica clínica, rebent compensació econòmica independent.
- No garantir la fiabilitat i capacitat per l'avaluació científica i ètica d'un projecte de recerca
- Vulnerar la confidencialitat signada per l'acceptació de participació com a membre del CERM.

11.2 Avaluació pel Comitè

El membre que s'hagi de declarar incompatible per les causes esmentades a dalt, redactarà un escrit dirigit al President del CERM i aquest ho comunicarà a la resta de membres en la següent reunió i es documentarà el procés.

12 GARANTIES PER ASSEGURAR LA CONFIDENCIALITAT I LA SEGURETAT DE LA DOCUMENTACIÓ I DADES TRACTADES EN EL SEU FUNCIONAMENT INTERN

12.1 Confidencialitat

Els membres del CERM, personal de suport al comitè i persones assessores externes han de mantenir la confidencialitat respecte al contingut de les deliberacions efectuades i/o al contingut dels protocols als quals tinguin accés justificat.

Model de declaració dels membres compromentent-se a respectar la confidencialitat de la informació a la que tinguin accés (Annex 6)

Tota la documentació relativa al Comitè, es custodia de forma digital a la suite de l'Office 365 del CST que compta amb totes les garanties de seguretat.

12.2 Seguretat de la documentació i dades

Un cop finalitzada la reunió ordinària del CERM es recollirà la documentació dels estudis dels membres del Comitè, en el cas que n'hi hagués i, serà destruïda per la secretaria administrativa.

13 PROCEDIMENTS ADMINISTRATIUS

13.1 Sistema de registre

Les dades generals dels estudis s'enregistren sistemàticament a la base de dades de l'aplicació del GEIC®, (Soft S.L), que assignarà un número d'identificació propi correlatiu i un específic del centre. L'aplicació està allotjada a la suite de l'Office 365 que compta amb totes les mesures de seguretat.

El CERM disposa d'un Registre d'entrada i sortida documental i control d'accés detallat, l'objectiu d'aquest document és d'enregistrar la traçabilitat de la documentació del CERM en cas de sol·licitud, o incidència, sense que fins el moment hagi estat necessària la seva utilització.

El protocol avaluat s'identificarà, mitjançant el títol de l'estudi, codi assignat pel promotor al protocol, en cas d'assaig clínics -el número d'EudraCT- i nom de l'investigador/a principal.

13.2 Documentació a presentar

La documentació requerida per a presentar una proposta de participació en un Assaig Clínic es farà d'acord amb les indicacions que marca el Reial Decret 1090/2015 i se sol·licitarà la signatura del contracte.

La documentació requerida per a la valoració d'estudis amb productes sanitaris (ICPS) es farà segons el Reial Decret 192/2023, de 21 de març, pel qual es regulen els productes sanitaris:

- Protocol del projecte complet, estructurat segons la legislació vigent i que incorpori, codi de l'estudi, la versió i la data.
- Full d'Informació al Pacient i Consentiment Informat (HIP i CI).
- Qualsevol altra documentació destinada als possibles participants de l'estudi.
- Currículum Vitae dels Investigadors Principals, on es mostra la filiació al nostre centre.
- Pòlissa o certificat de companyia asseguradora, si procedeix, o per estudis amb producte sanitari sense marcatge CE o bé que s'utilitzi fora de les seves indicacions.
- Certificat de marcatge CE i fitxa tècnica de producte sanitari. Indicar si el producte sanitari disposa o no del marcatge CE i indicar si s'utilitzarà segons les indicacions autoritzades.
- Acord de transferència de mostres biològiques (MTA), si procedeix. Sol·licitar el document a recerca@cst.cat.
- Dictamen d'aprovació d'un altre CERM Nacional acreditat, si procedeix.
- Certificat del Comitè d'Ètica d'Experimentació Animal (CEEA), si procedeix.
- Memòria econòmica, font de finançament.

La documentació requerida per a la valoració dels estudis observacionals amb medicaments (EOMs) segons el Reial Decret 957/2020 de 3 de novembre, pel qual es regulen els estudis observacionals amb medicaments d'ús humà serà:

- Carta de presentació.
- Protocol en castellà i/o català, especificant la data de la versió final.
- Full d'informació al pacient i consentiment informat.
- Quadern de recollida de dades.
- Memòria econòmica.
- Certificat de la pòlissa d'assegurança, si procedeix.
- En el cas d'EOM de seguiment prospectiu el promotor haurà d'aportar l'autorització del Departament de Salut (aprovat). En els casos d'estudis independents del nostre centre únicament caldrà registrar l'estudi al (Registro Español de Ensayos Clínicos) i notificar al Departament de Salut.

La documentació requerida per a estudis epidemiològics i altres serà:

- Protocol especificant la data de la versió final.
- Full d'informació al pacient i consentiment informat.
- Quadern de recollida de dades.

*En el cas de no actuar com a CERM de referència, també es requerirà el dictamen d'aquest.

13.3 Procediment de revisió de documentació inicial

Tots els projectes que hagin de ser valorats pel Comitè es presentaran a la secretaria del CERM. El personal administratiu comprovarà que hi hagi tots els documents requerits. En cas que la documentació sigui incompleta se li demanarà directament al promotor o al seu representant.

13.4 Enviament de la documentació als membres del comitè

La documentació dels estudis, esmenes, convocatòria i acta de la reunió anterior es farà arribar al membres a través d'un enllaç a l'aplicació SharePoint de l'Office 365 del CST. Aquest accés està restringit als membres del CERM i compta amb totes les mesures de seguretat.

13.5 Notificació del resultat de l'avaluació

Les decisions preses en el CERM en relació als projectes avaluats seran comunicades a l'investigador principal, mitjançant un certificat signat per la secretària tècnica, en els 10 dies posteriors a la reunió.

Per als assaigs clínics amb medicaments que ja comptin amb dictamen únic, caldrà formalitzar un contracte.

En cas de no ser CERM de referència es comunicarà la valoració del CERM al promotor i investigador, com a pas previ a la signatura del contracte.

Per als estudis observacionals amb medicaments s'emetrà dictamen únic, en cas de ser CERM de referència (Annex 4). En cas de no ser-ho, es comunicarà la valoració del CERM al promotor i investigador, com a pas previ a la signatura del contracte.

Per als estudis epidemiològics i d'altres, s'emetrà certificat favorable o d'aclariments.

13.6 Procediment i terminis per a la presentació d'al·legacions

En els projectes avaluats pel CERM s'haurà de fer arribar la resposta als aclariments en un termini màxim de tres mesos. En cas de no fer-ho, es farà un recordatori des de la secretaria administrativa via correu electrònic.

14 AVALUACIÓ DELS PROJECTES DE RECERCA NO SOTMESOS A DICTAMEN ÚNIC

L'avaluació dels projectes per part del CERM inclou els aspectes metodològics, ètics i d'acompliment de la normativa de protecció de dades. S'exclouen, d'aquest apartat, els assaigs clínics i els estudis observacionals amb medicaments, que estan sotmesos a dictamen únic.

14.1 Avaluació científica del projecte

Avaluació metodològica

S'exigirà que els estudis siguin metodològicament i científicament correctes i que el seu disseny sigui adequat per a l'assoliment dels objectius que es proposin, tenint en compte especialment els aspectes següents:

- Pertinença i justificació de l'estudi.
- Disseny de l'estudi i mètode d'anàlisi de les dades
- Criteris d'inclusió i exclusió
- Justificació de la mida de la mostra
- Durada del seguiment dels subjectes
- Factibilitat i viabilitat del projecte en el CST

Avaluació de l'equip investigador

S'avaluarà si l'investigador principal disposa de la qualificació, coneixements i experiència necessàries per dur a terme l'estudi proposat o bé, caldria la participació d'altres professionals.

Avaluació ètica

Consentiment informat

El CERM avaluarà la conformitat del document de consentiment informat (CI) amb la normativa vigent, fonamentalment el Reglament (UE) 2016/679 del Parlament Europeu i del Consell de 27 d'abril de 2016, la Llei orgànica 3/2018, de 5 de desembre, de protecció de dades personals i garantia dels drets digitals i el Reial Decret 957/2020 de 3 de novembre que regula els estudis observacionals amb medicaments d'ús humà.

El CERM valorarà la necessitat d'obtenir el CI per a l'ús de dades personals o de mostres de material biològic dels subjectes participants i vetllarà perquè es respecti el principi d'autonomia dels subjectes i les normes reguladores vigents en matèria de recerca biomèdica. Es tindran en compte les diverses modalitats de CI: CI informat per escrit del subjecte participant, consentiment per representació, consentiment oral davant testimoni i consentiment previ obtingut per una finalitat relacionada amb la recerca proposada.

La redacció del CI ha de ser comprensible per al participant en l'estudi i ha d'incloure les referències necessàries a la normativa de protecció de dades.

És necessària l'obtenció de CI per representació en el cas dels menors d'edat, menors madurs i persones amb capacitat modificada, o de CI verbal davant de testimoni si hi ha

circumstàncies o discapacitats que n'impedeixin la signatura escrita (per exemple, analfabetisme, ceguesa, confinament,...).

Cal un CI específic per a l'obtenció, tractament i emmagatzemament de les mostres de material biològic obtingudes amb finalitats de recerca i acompliment de la normativa 1716/2011 en funció de si les mostres es recullen per a un estudi, en règim de col·lecció o en règim de biobanc.

Quan hi hagi possibilitat de troballes incidentals en les proves que es realitzin, tant si són patològiques com si no, cal oferir la possibilitat en el CI que l'interessat/da decideixi si vol conèixer el resultat.

Compensacions als subjectes participants

Si es preveuen compensacions als subjectes participants, el CERM analitzarà si són adequades per compensar les càrregues o molèsties causades i si poden induir de forma indeguda a la participació en l'estudi.

Compensacions als investigadors/es

A partir de la memòria econòmica, el CERM valorarà l'adequació de les compensacions als investigadors, si n'hi ha.

Compliment de les normes de recollida, emmagatzemen i ús futur de mostres biològiques del pacient de l'estudi

Quan el projecte inclogui l'estudi de mostres biològiques dels subjectes, el CERM avaluarà la conformitat dels processos d'obtenció, emmagatzemament i destrucció amb la normativa vigent (Reial Decret 1716/2011, Conveni d'Oviedo del Consell d'Europa de 1997 i la Recomanació CM/Rec (2016) 6 sobre la recerca amb material biològic humà

El CST disposa d'un protocol per al registre, tractament i emmagatzemament de mostres biològiques.

Avaluació del compliment de la normativa de protecció de dades

Especialment s'avaluarà el compliment de la normativa nacional i europea de protecció de dades continguda en el Reglament (UE) 2016/679 del Parlament Europeu i del Consell de 27 d'abril de 2016 i la Llei orgànica 3/2018 de 5 de desembre de Protecció de dades Personals i Garantia dels Drets Digitals (LOPDGDD).

Tractament de dades en base al consentiment, es distingeixen dos supòsits:

- Consentiment atorgat per al tractament de dades en el marc d'un projecte de recerca concret.
- Consentiment atorgat per al tractament de dades en un àrea d'investigació. Aquesta opció possibilita utilitzar les dades per diversos projectes d'una mateixa àrea o especialitat mèdica, per bé que cada projecte hagi d'aprovar-se de forma independent per un CERM.

Tractament de dades quan no hi ha consentiment

- La normativa admet que es reutilitzin les dades personals amb fins d'investigació quan, havent-se obtingut el consentiment per una finalitat concreta, s'utilitzin les dades per a finalitats o àrees d'investigació relacionades amb l'estudi inicial. En aquest cas, s'haurà de comunicar per mitjans electrònics i via publicació a la web del centre on es durà a terme l'estudi, aportant l'informe previ favorable del CERM, d'acord amb la disposició addicional 17.2.c de la LOPDGDD.
- El CERM haurà de valorar si es compleixen les condicions per concedir l'exempció de CI, quan es sol·liciti. Per exemple, en el cas d'ús de dades

anònimes o de dades pseudonimitzades, amb el compromís explícit dels investigadors de mantenir confidencialitat i de no dur a terme accions per reidentificar els subjectes. En el protocol de l'estudi s'haurà de descriure el procés d'anonimització o pseudonimització.

- En el cas de pacients que hagin mort, el CERM pot concedir l'exempció de CI, sempre que el pacient no deixés constància o hagués expressat la seva negativa a la utilització de les dades.

15 MECANISME D'AVALUACIÓ

L'avaluació dels diferents aspectes dels protocols es farà de la següent manera:

- L'investigador/a principal (o persona en qui delegui) explica el protocol de forma general i resumida.
- Els i les vocals demanen a l'investigador/a aclariments sobre els aspectes que s'estimin dubtosos o problemàtics.
- Un cop ha marxat l'investigador/a, els i les vocals amb funcions específiques fan les seves valoracions a la resta del Comitè.
- Es procedeix a una roda d'intervencions de tots i totes els/les vocals, valorant els aspectes metodològics, ètics i legals.
- En cas que l'investigador/a no hi sigui present, es valorarà el protocol i si hi ha aclariments, se li sol·licitaran.

Els membres del CERM no podran participar en l'avaluació d'estudis en què formin part de l'equip investigador, tant si ho fan com a investigador/a principal o col·laborador/a. Aquest aspecte haurà de quedar específicament reflectit en l'acta de la reunió corresponent.

El CERM comptarà amb l'assessorament d'experts externs quan s'avaluin estudis amb procediments quirúrgics, tècniques diagnòstiques, productes sanitaris o teràpies avançades o bé que afectin a subjectes amb especial vulnerabilitat. Aquests experts actuaran exclusivament com a assessors, no disposant de vot.

16 CRITERIS I PROCEDIMENTS DE REVISIÓ RÀPIDA

En els casos en què s'hagi de prendre decisions que no poden esperar a una sessió ordinària s'estableix un sistema de revisió ràpida de la documentació per una comissió formada pels següents membres del CERM, el president/a, la vicepresident/a i la secretaria tècnica, un membre d'atenció al ciutadà i un advocat expert en protecció de dades.

17 PROCEDIMENT D'AVALUACIÓ DE LES MODIFICACIONS

Les modificacions rellevants dels protocols s'avaluaran en sessió ordinària del Comitè

Les modificacions no rellevants es valoraran, pel president/a i/o la vicepresident/a i la secretaria tècnica i seran comentades a la següent reunió ordinària.

18 CRITERIS PER A LA PRESA DE DECISIONS

18.1 Avaluació de projectes de recerca

Pels assaigs clínics amb medicaments i les seves modificacions rellevants caldrà enviar la documentació amb els canvis, la conformitat de l'Investigador principal, signada, i el dictamen del CERM de Referència amb l'aprovació de les esmenes.

La Direcció del CST té delegada en el CERM la valoració dels estudis subjectes a dictamen únic en els què el CERM del CST no actua com a Comitè de referència, en els què serà necessària la signatura de contracte.

Assajos clínics sense medicaments

Per a l'avaluació d'assajos clínics sense medicaments es requerirà disposar de tota la documentació. S'emetrà el dictamen en un termini màxim de 10 dies naturals, amb les qualificacions següents: amb aclariments, favorable o desfavorable, que es transmetrà al promotor i a l'investigador principal. (Annex 5).

Productes Sanitaris

Per a l'avaluació de productes sanitaris, es procedirà segons l'establert al RD 192/2023, de 21 de març, pel qual es regulen els productes sanitaris. S'emetrà el dictamen en un termini màxim de 10 dies naturals, amb les qualificacions següents: amb aclariments, favorable o desfavorable, que es transmetrà al promotor i a l'investigador principal, sempre que el nostre centre sigui CERM de referència.

Estudis observacionals amb medicaments en cas d'actuar com a CERM

Per a l'avaluació d'estudis observacionals amb medicaments es procedirà segons l'establert al RD 957/2020. S'emetrà el dictamen en un termini màxim de 10 dies naturals, amb les qualificacions següents: amb aclariments, favorable o desfavorable, que es transmetrà al promotor i a l'investigador principal.

18.2 Presa de decisions i quòrum necessari

Per a que la presa de decisions sigui vàlida, a les reunions del CERM, tan ordinàries com extraordinàries, realitzades presencialment o de manera telemàtica, s'haurà de comptar amb un quòrum suficient. Amb caràcter general, en primera convocatòria de la reunió, hauran d'assistir, com a mínim, la meitat més un dels membres del Comitè. En situacions excepcionals i d'emergència, degudament justificades, es podrà preveure una segona convocatòria en què, per a constituir vàlidament la reunió del Comitè, s'haurà de comptar amb l'assistència d'un terç dels seus membres, amb un mínim de quatre. En ambdós casos, sempre hauran d'assistir el president/a (o qui el/la substitueixi), el /la secretari/a Tècnic/a (o qui el/la substitueixi), un metge i un membre aliè a les professions sanitàries.

Només poden votar els membres del Comitè que assisteixen a la reunió en la qual s'avalua el projecte de recerca. Els acords s'han d'adoptar per majoria simple dels membres presents. En cas d'empat, el president tindrà vot de qualitat.

En el cas que algun dels membres del Comitè figuri com a investigador/a principal o investigador/a col·laborador/a en un projecte de recerca que s'hagi de sotmetre a la consideració del Comitè, no pot participar en la seva avaluació i dictamen.

En cas que un membre del Comitè comunicui un possible conflicte d'interessos en relació a la fabricació industrial, distribució i venda de medicaments i productes sanitaris, també s'abstindrà de participar en l'avaluació del projecte.

En cas que els membres del CERM no puguin assistir a una sessió, cal que excusin la seva assistència i, si és possible facin arribar les valoracions dels projectes.

Se suspendrà la reunió del Comitè quan no es compleix la composició mínima per a poder-se celebrar la reunió del CERM.

18.3 Presa de decisions en cas de sistema de revisió ràpida

Les decisions preses per la comissió del CERM en l'avaluació ràpida seran comunicades pels mecanismes establerts i al Comitè en sessió ordinària.

Les decisions del Comitè en el cas de sistema de revisió ràpida es prendran per consens entre tots els seus membres o, en el seu defecte, per majoria simple de vots entre els assistents.

19 SEGUIMENT DELS ESTUDIS

19.1 Assaigs clínics aprovats pel comitè

El CERM farà seguiment dels projectes aprovats pel Reial Decret 1090/2015). A tal fi, arbitrarà les mesures més adients per obtenir la informació necessària de tots els projectes. Els promotors dels assaigs clínics aprovats pel CERM hauran de comunicar:

- Data d'inclusió dels pacients
- Nombre de pacients inclosos en l'actualitat
- Nombre de pacients que han abandonat l'assaig i motius
- Situació de les visites de monitorització
- Situació de l'assaig i data prevista d'acabament

A més, el promotor presentarà una còpia de l'informe final, quan s'hagi realitzat.

Quan l'estudi hagi finalitzat, el promotor ho comunicarà a la Secretaria del CERM i li farà arribar una memòria final on consti la rellevància dels resultats assolits i les publicacions que se'n derivin, les quals s'aniran actualitzant.

El CERM es reserva el dret d'aturar un estudi aprovat en qualsevol moment, si es donen circumstàncies greus que així ho aconsellin. Aquesta decisió de suspensió cautelar de l'estudi serà comunicada a l'investigador/a principal i als responsables assistencials implicats, així com a la Direcció del Centre i a l'autoritat competent de la comunitat autònoma. Serà l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris l'encarregada de resoldre la suspensió definitiva o la revocació de l'autorització de l'assaig clínic.

Els informes anuals, els de seguretat i reaccions adverses ocorregudes en el Centre seran valorades pel president/a i/o la secretaria tècnica que procedirà a notificar al Comitè informació que pugui considerar rellevant.

El promotor està obligat a publicar els resultats tant positius com negatius, dels assaigs clínics autoritzats, preferentment, a revistes científiques abans de ser difosos al públic no sanitari, amb independència de les obligacions de publicació de l'informe dels resultats al Registre espanyol d'estudis clínics (REec) i de l'establert al respecte al Reglament (UE) nº 536/2014 del Parlament Europeu i del Consell, de 16 d'abril de 2014.

19.2 Estudis observacionals amb medicaments aprovats pel comitè

Quan l'estudi hagi finalitzat, es comunicarà aquest fet a la Secretaria del CERM i es donarà compte dels resultats assolits i les publicacions que se'n derivin.

El promotor de l'estudi observacional amb medicaments haurà de comunicar la informació resultant a l'Agència Espanyola de Medicaments i Productes Sanitaris quan pugui afectar a la relació benefici-risc estimada d'un medicament, amb la finalitat d'avaluar el seu impacte en les condicions d'autorització de comercialització, en coordinació amb les autoritats competents dels Estats Membres de la Unió Europea.

Aquesta comunicació serà prèvia i independent de la seva publicació l'informe dels resultats al Registre espanyol d'estudis clínics (REec) i a revistes científiques.

19.3 Estudis que no es regeixen pel RD 1090/2015 ni pel RD 957/2020

Quan l'estudi hagi finalitzat, l'investigador ho comunicarà a la secretaria del CERM a través d'un formulari, i es donarà compte, a les sessions del CERM, dels resultats assolits i les publicacions que se'n derivin. (Annex 7).

20 ARXIU DE LA DOCUMENTACIÓ

L'arxiu i gestió de dades s'efectuarà d'acord amb la legislació vigent sobre tractament de dades personals (Llei Orgànica 3/2018) i d'autonomia del pacient (Llei 41/2002) i es disposarà d'un lloc apropiat, d'accés restringit per a l'arxiu.

20.1 Procediment d'arxiu

El CERM disposa de:

- Una base de dades informatitzada amb els projectes que han estat presentats per la seva valoració al CERM. L'accés a la base de dades és restringida per tal de mantenir la confidencialitat de les dades.
- Una sala amb el contingut de l'arxiu actiu disposat en armaris, tancats amb clau, per a preservar la seguretat de la documentació
- Un arxiu passiu està ubicat a les instal·lacions de l'organització C-DOC Custòdia documental S.A, situat a Travessia Can Maresme, núm. 11 de Premià de Dalt. 08338. Barcelona.
- Des de 2020, la documentació s'emmagatzema de forma digital i es arxivada al servidor del CST. Aquesta documentació guarda totes les mesures de confidencialitat i seguretat -cas de pèrdua o atac informàtic- proporcionades pel Departament de Sistemes del CST.

20.2 Documentació arxivada

La documentació relacionada amb el funcionament i l'activitat del CERM es conservarà com a mínim fins a cinc anys després del cessament de l'activitat del CERM. La documentació a conservar serà:

a) Informació relacionada amb el funcionament i activitat del CERM

- Acta de constitució
- Acreditacions del CERM per l'autoritat sanitària competent
- Nomenaments dels membres del CERM
- Currículum vitae acadèmic i professional dels membres del CERM, tant dels actuals com dels anteriors
- Original de les Normes de Funcionament Intern i firmades, juntament amb els diversos annexes i formularis (vigents i versions anteriors), i els successius esborranys

- Convocatòries i Actes de les reunions
- Correspondència amb les autoritats sanitàries, auditories, documentació associada a les actuacions d'inspecció que s'han realitzat sobre el CERM.
- Pressupost anual de funcionament del CERM
- Memòria anual d'activitats del CERM.
- Les declaracions de conflicte d'interessos, de compromís de confidencialitat i *curricula vitae* es conservaran i es renovaran anualment.

b) Documentació relacionada amb els projectes de recerca avaluats pel CERM: tota documentació relacionada amb un projecte en concret que arribi al CERM serà registrada amb la data de recepció i arxivada en l'expedient corresponent.

S'arxivarà:

- Full de sol·licitud d'avaluació del projecte de recerca de l'investigador
- Memòria econòmica externa (en cas de promotor extern) i memòria econòmica interna
- Les diferents versions del protocol amb els seus corresponents annexes, apèndixs i modificacions (s'inclou el full de informació del pacient i consentiment informat i tota la documentació relacionada amb la idoneïtat de les instal·lacions i de l'equip investigador en cas d'assaigs clínics)
- El quadern de recollida de dades (si s'ha rebut), i de les diferents versions del manual de l'investigador/a (si s'escau)
- Certificat d'assegurança (si s'escau)
- El dictamen del CERM (del protocol i de les esmenes posteriors)
- Totes les notificacions i correspondència amb l'investigador, promotor i/o representant legal, i autoritats sanitàries (Departament de Salut i Agència Espanyola del Medicament i Productes Sanitaris). Aquesta documentació inclou tots els correus electrònics entre el promotor / investigador i el CERM des de la sol·licitud d'avaluació de l'estudi.

En cas d'assaigs clínics amb medicaments o recerca clínica amb producte sanitari, a més específicament:

- Els informes anuals de seguiment enviats pel promotor/a
- Totes les notificacions de reaccions adverses notificades i els informes trimestrals i anuals de seguretat remesos pel promotor/a
- La notificació de la finalització de l'estudi
- Informe final (o el seu resum) enviat pel promotor/a
- Els incompliments greus del protocol, de les bones pràctiques clíniques o de la normativa vigent notificats pel promotor/a
- La informació relativa a esdeveniments adversos amb resultat de mort i els informes de seguretat anuals o *ad hoc* remesos pel promotor/a
- Les notificacions d'inici, primera visita, primer/a pacient, final de reclutament, finalització programada o prematura, tant globals com de l'Estat Espanyol
- Informació periòdica sobre l'evolució del projecte o qualsevol altra comunicació amb l'investigador/a

En cas d'estudis observacionals amb medicament, particularment en els EOMs de seguiment prospectiu, s'arxivarà:

- La data d'inici de l'EOM a Espanya,
- La data fi de reclutament
- La data fi de l'EOM

- La data de cancel·lació/finalització prematura/anticipada de l'estudi
- Informes de situació
- Informe final

20.3 Vigència de la documentació arxivada CERM

Documentació del funcionament i activitats del CERM

D'acord amb l'article 7 del Decret 109/2025 de la Generalitat de Catalunya, la documentació relacionada amb el funcionament i activitats del CERM es conservarà en la Institució un mínim de 5 anys després del cessament de la seva activitat.

Documentació dels estudis

La documentació relacionada amb els projectes de recerca que s'avaluen s'ha de conservar, agrupada per projectes, fins a tres anys després de la finalització del projecte de recerca corresponent.

La data d'inici del còmput de temps de tres anys s'estableix en base al tipus de projecte:

- En el cas d'assaigs clínics amb medicaments, recerques clíniques amb productes sanitaris i EOMS de seguiment prospectiu, es consideren finalitzats en el moment en què el CERM acusa recepció de l'informe final enviat pel promotor/a.
- En aquells casos en què el CERM no hagi pogut aconseguir l'informe final, el còmput del termini de tres anys s'ha d'iniciar a partir de la data de finalització de l'assaig clínic o recerca clínica al centre, informació que el Comitè ha de recopilar en les seves activitats de seguiment dels projectes de recerca avaluats i autoritzats.
- En altres projectes de recerca biomèdica, s'inicia el còmput de temps quan el CERM té constància de la finalització del projecte al centre.

20.4 Vigència de la documentació arxivada de l'investigador/a

Assaigs clínics

El promotor i l'investigador han de conservar la documentació de l'assaig clínic durant, almenys 25 anys a partir de la seva finalització, o bé durant un període més llarg si així ho disposen altres requisits aplicables. (Art. 43 RD 1090/2015).

Estudis observacionals amb medicaments i altres projectes de recerca biomèdica

El promotor i l'investigador hauran de conservar la documentació de l'estudi durant, almenys 5 anys a partir de la seva finalització.

Estudis observacionals sense medicaments

El promotor i l'investigador hauran de conservar la documentació de l'estudi com a mínim durant cinc anys a partir de la seva finalització. Si té rellevància/transcendència en la història clínica s'hauran de conservar almenys 15 anys.

20.5 Accés a la documentació de l'arxiu i base de dades del CERM

Les persones que poden accedir directament a la documentació arxivada o informació informatitzada per fer consultes són la Presidenta i la Secretària del CERM, ambdues sotmeses a la Llei Orgànica 3/2018 i normativa complementària. Qualsevol altra persona que vulgui accedir a la informació haurà d'obtenir el permís de la Secretària i s'haurà de fer constar al registre d'entrada i sortida documental.

21 DADES DE CONTACTE

Denominació Oficial: CERM Consorci Sanitari de Terrassa
Dependència organitzativa: Consorci Sanitari de Terrassa
Dependència funcional: Direcció - Gerència

Localització
Hospital de Terrassa
Ctra. Torrebonica s/n
08227 Terrassa
T. 00 34 93 731 00 07
www.cst.cat

Secretaria Tècnica
Dra. Esther Jovell Fernández
ejovell@cst.cat

Secretaria Administrativa
Sra. Mar Muñoz Valverde
T. 00 34 93 700 36 57
recerca@cst.cat

Lloc web:
<https://cst.cat/recerca-i-innovacio/CERM/>

22 CONTROL DE CANVIS

Versió 2	02/07/2024	Aprobat en CERM 22 de juliol de 2024
Versió 2.1	30/11/2024	Actualització certificats
Versió 2.2	02/01/2025	Canvi membre Estrella Acosta Sánchez per Marc Campayo
Versió 3	14/04/2025	Canvi Àmbit Actuació. Incorporació EUIT
Versió 4	29/05/2025	Canvi logo CST
Versió 5	14/07/2025	Canvi normativa CERM-CERM
Versió 6	01/11/2026	Suggestiments menors -correccions-
Versió 6.1	17/03/2026	Annexes Canvi Àmbit Actuació Baixa CEMU Canvi Àmbit Actuació Baixa Clínica Diagonal Canvi Àmbit Actuació Baixa CIS Cotxeres Alta membre Joan Ricart Nicolau Baixa. Ma. Teresa Quer Alta Jordi Sánchez Gil. Baixa. Maribel Díaz Moreno
Versió 6.2	19/04/2026	Alta membre Elvira Ruiz Garcia
Versió 6.3	11/06/2026	Baixa membre Elvira Ruiz Garcia Alta membre Ariadna Soler Roca
Versió 6.4	28/07/2026	Requeriment Renovació Acreditació CERM
Versió 6.5	28/07/2026	Document passat a Net per enviar al CERM

Annex 1: Àmbit d'actuació

Centres sanitaris

- Hospital de Terrassa
- Hospital de Sant Llàtzer
- CAP Sant Genís
- CAP Sant Llàtzer
- CAP Anton de Borja
- CAP Terrassa Est
- CAP Terrassa Nord
- CAP Can Roca
- CAP Doctor Joan Planas
- Unitat Assistencial i Preventiva de l'Esport. CAR de Sant Cugat
- Unitat Hospitalària Penitenciària
- Centre de Salut Mental d'Adults de Terrassa
- Hospital de Dia de Salut Mental de Terrassa
- Servei de Rehabilitació Comunitària de Terrassa
- Centre de Salut Mental d'Adults de Rubí
- Centre de Salut Mental Infantojuvenil de Rubí
- Centre d'Atenció i Seguiment de Drogodependències de Rubí
- Servei de Rehabilitació Comunitària de Rubí
- Idermic SLP

Centres no sanitaris

- Unitat Health & Biomedicine Centre Tecnològic LEITAT
- Atrys Health S.A.
- EUIT. Escola Universitària d'Infermeria i Teràpia Ocupacional de Terrassa.

Annex 2: Composició actualitzada del CERM

President

Dr. Enric Garcia Restoy

Metge Internista. Membre del Comitè d'Ètica Assistencial (CEA)

Vicepresidenta

Dra. Clara Romero Rascón

Diplomada en Infermeria

Secretaria Tècnica

Dra. Esther Jovell Fernández

Metgessa epidemiòloga

Vocals

Dra. Estrella Acosta Sánchez

Metgessa d'Oncologia Radioteràpica

Dra. Leonor Cuadra Llopart

Metgessa Internista

Dra. Marta Hernández Griso

Farmacèutica Hospitalària

Dra. Sílvia Mateu Escudero

Farmacòloga clínica

Dra. Antonia Olivares Hortal

Advocada. Coordinadora de Protecció de Dades del CST

Sr. Eduardo Ortiz del Romero

Farmacèutic d'Atenció Primària

Sr. Joan Ricart Nicolau

Representant dels pacients

Sr. Jordi Sánchez Gil

Atenció al ciutadà

Sra. Ariadna Soler Roca

Llicenciada en Dret

Annex 3: Model Convocatòria

CST ● CONSORCI SANITARI DE TERRASSA HOSPITAL UNIVERSITARI COMITÈ D'ÈTICA DE LA RECERCA AMB MEDICAMENTS (CERm)			
Convocatòria Ordinària / o extraordinària	Núm. XX	Data: XX/XX/20XX Sala Reunions	Pág. 1 de 1

Lectura i aprovació de l'acta anterior

Avaluació de protocols

1. Títol estudi xxxx, IP, Servei, Codi promotor, tipus estudi.

Avaluació d'Esmenes

1. Títol estudi xxxx, IP, Servei, Codi promotor, tipus estudi i Data d'aprovació

Esmena núm. XX de mes de 20XX

- Contemplar diferents supòsits. Ex:
- *Inclusió de centres.*
- *Contracte i dotació econòmica.*

Avaluació d'Aclariments

1. Títol estudi ~~xxxx~~, IP, Servei, Codi promotor, tipus estudi i Data de presentació al ~~CEIm~~

Donar compte necessitats formatives

Secretaria tècnica del ~~CEIm~~

Terrassa, XX de mes de 20XX

Annex 4: Model Dictamen del CERm Estudis Observacionals amb medicaments de seguiment prospectiu

**DICTAMEN DEL COMITÉ DE ÉTICA DE INVESTIGACIÓN CON MEDICAMENTOS DEL
CONSORCI SANITARI DE TERRASSA**

La Dra. Esther Jovell Fernández, Secretaria técnica del Comité de Ética de Investigación con Medicamentos del Consorci Sanitari de Terrassa,

CERTIFICA

Que este Comité ha evaluado la siguiente propuesta de estudio observacional con medicamentos de seguimiento prospectivo, en la reunión celebrada **XX/XX/XX, acta XX/XXXX**

TÍTULO: xxxxxxxx

PROMOTOR: xxxxxxxx

CÓDIGO PROTOCOLO: xxxxxxxx

CÓDIGO CERM: xxxxxxxx

INVESTIGADOR/A PRINCIPAL: xxxxxxxx

DOCUMENTOS CON VERSIONES:

Tipo	Versión

Y acuerda emitir **DICTAMEN FAVORABLE**

Este Comité ha realizado la evaluación de dicho estudio y las respuestas del promotor a las aclaraciones solicitadas (si las hubiera) y considera que:

- Que el proyecto se plantea siguiendo los requisitos del Real Decreto 957/2020, por el que se regulan los estudios observacionales con medicamentos, y del Decreto 17/2023, por el cual se establecen requisitos adicionales para la realización de estudios observacionales con medicamentos de seguimiento prospectivo (de este último quedarán excluidos aquellos que promueva una administración pública y aquellos en los que se acredite que se trata de una investigación clínica sin ánimo comercial).
- El proyecto es un **ESTUDIO OBSERVACIONAL CON MEDICAMENTOS DE SEGUIMIENTO PROSPECTIVO**.
- El proyecto se realiza **SIN ÀNIMO COMERCIAL o PROMOVIDO POR UNA ADMINISTRACIÓN PÚBLICA**.
- Se cumplen los requisitos necesarios de idoneidad del protocolo en relación con los objetivos del estudio y están justificados los riesgos y molestias previsibles para el sujeto, teniendo en cuenta los beneficios esperados.
- Son adecuados tanto el procedimiento para obtener el consentimiento informado como la compensación prevista para los sujetos por daños que pudieran derivarse de su participación en el ensayo (si procede).

- Que se han evaluado las compensaciones económicas previstas (cuando las haya) y su posible interferencia con el respeto a los postulados éticos y se consideran adecuadas.
- La capacidad del investigador y sus colaboradores, y las instalaciones y medios disponibles, tal y como ha sido informado, son apropiados para llevar a cabo el estudio.

Este CERM acepta que dicho estudio sea realizado, debiendo ser comunicado a dicho Comité Ético todo cambio en el protocolo o acontecimiento adverso grave.

****Se recuerda al equipo investigador, que con carácter obligatorio debe inscribir el estudio en Registro Español de estudios clínicos (REec)** a través de la plataforma GESTO (<https://gesto.aemps.es/>) dicha solicitud se realizará como máximo **a los 15 días hábiles a partir de la fecha de inicio del estudio** fecha en la que se incluye al primer paciente en el estudio o, en estudios con fuentes de información secundarias, la fecha en la que se inicia la extracción de la información.

El Comité tanto en su composición como en los PNT cumple con las normas de BPC (CPMP/ICH/135/95) y con el Real Decreto 1090/2015 de 4 de diciembre de 2015, por el que se regulan los ensayos clínicos con medicamentos, los Comités de Ética de la Investigación con medicamentos y el Registro Español de Estudios Clínicos, y su composición actual es la siguiente:

Presidente

Dr. Enric Garcia Restoy (Médico Internista. Miembro CEA)

Vicepresidenta

Dra. Clara Romero Rascón (Diplomada en enfermería)

Secretaria Técnica

Dra. Esther Jovell Fernández (Médico epidemiólogo)

Vocales

Dra. Estrella Acosta Sánchez (Médico de oncología radioterápica)

Dra. Leonor Cuadra Llopart (Médico internista)

Dra. Marta Hernández Griso (Farmacéutica Hospitalaria)

Dra. Sílvia Mateu Escudero (Farmacóloga clínica)

Dra. Antonia Olivares Hortal (Coordinadora de Protección de Datos del CST)

Sr. Eduardo Ortiz del Romero (Farmacéutico Atención Primaria)

Sr. Joan Ricart Nicolau (Representante del Paciente)

Sr. Jordi Sánchez Gil (Atención al Ciudadano)

Sra. Ariadna Soler Roca (Licenciada en Derecho)

En dicha reunión del Comité de Ética de Investigación con Medicamentos se cumplió el quórum preceptivo legalmente.

En el caso de que se evalúe algún proyecto del que un miembro sea investigador/colaborador éste se ausentará de la reunión durante la discusión del proyecto.

Lo que firmo en Terrassa, a xx de xx de 202X.

Dra. Esther Jovell Fernández

Secretaria Técnica del CERM CST

Annex 5: Model Dictamen del CERM d'Assajos clínics sense medicaments

DICTAMEN DEL COMITÉ DE ÉTICA DE INVESTIGACIÓN CON MEDICAMENTOS DEL CONSORCI SANITARI DE TERRASSA

La Dra. Esther Jovell Fernández, Secretaria técnica del Comité de Ética de Investigación con Medicamentos del Consorci Sanitari de Terrassa,

CERTIFICA

Que este Comité ha evaluado la siguiente propuesta de ensayo clínico sin medicamentos, en la reunión celebrada **XX/XX/XX, acta XX/XXXX**

TÍTULO: xxxxxxxx

PROMOTOR: xxxxxxxx

CÓDIGO PROTOCOLO: xxxxxxxx

CÓDIGO CERM: xxxxxxxx

INVESTIGADOR/A PRINCIPAL: xxxxxxxx

DOCUMENTOS CON VERSIONES:

Tipo	Versión

Y acuerda emitir **DICTAMEN FAVORABLE**

Este Comité ha realizado la evaluación de dicho estudio y las respuestas del promotor a las aclaraciones solicitadas (si las hubiera) y considera que:

- El estudio será realizado de acuerdo con los requisitos de la Ley 14/2007 de 3 de julio, de Investigación biomédica.
- Se cumplen los requisitos necesarios de idoneidad del protocolo en relación con los objetivos del estudio y están justificados los riesgos y molestias previsibles para el sujeto, teniendo en cuenta los beneficios esperados.
- Son adecuados tanto el procedimiento para obtener el consentimiento informado como la compensación prevista para los sujetos por daños que pudieran derivarse de su participación en el ensayo (si procede).
- Que se han evaluado las compensaciones económicas previstas (cuando las haya) y su posible interferencia con el respeto a los postulados éticos y se consideran adecuadas.
- La capacidad del investigador y sus colaboradores, y las instalaciones y medios disponibles, tal y como ha sido informado, son apropiados para llevar a cabo el estudio.

Este CERM acepta que dicho estudio sea realizado, debiendo ser comunicado a dicho Comité Ético todo cambio en el protocolo o acontecimiento adverso grave.

El Comité tanto en su composición como en los PNT cumple con las normas de BPC (CPMP/ICH/135/95) y con el Real Decreto 1090/2015 de 4 de diciembre de 2015, por el que se regulan los ensayos clínicos con medicamentos, los Comités de Ética de la Investigación con medicamentos y el Registro Español de Estudios Clínicos, y su composición actual es la siguiente:

Presidente

Dr. Enric Garcia Restoy (Médico Internista. Miembro CEA)

Vicepresidenta

Dra. Clara Romero Rascón (Diplomada en enfermería)

Secretaria Técnica

Dra. Esther Jovell Fernández (Médico epidemiólogo)

Vocales

Dra. Estrella Acosta Sánchez (Médico de oncología radioterápica)

Dra. Leonor Cuadra Llopart (Médico internista)

Dra. Marta Hernández Griso (Farmacéutica Hospitalaria)

Dra. Sílvia Mateu Escudero (Farmacóloga clínica)

Dra. Antonia Olivares Hortal (Coordinadora de Protección de Datos del CST)

Sr. Eduardo Ortiz del Romero (Farmacéutico Atención Primaria)

Sr. Joan Ricart Nicolau (Representante del Paciente)

Sr. Jordi Sánchez Gil (Atención al Ciudadano)

Sra. Ariadna Soler Roca (Licenciada en Derecho)

En dicha reunión del Comité de Ética de Investigación con Medicamentos se cumplió el quórum preceptivo legalmente.

En el caso de que se evalúe algún proyecto del que un miembro sea investigador/colaborador éste se ausentará de la reunión durante la discusión del proyecto.

Lo que firmo en Terrassa, a xx de xx de 202X.

Dra. Esther Jovell Fernández
Secretaria Técnica del CERM CST

Annex 6. Compromís de confidencialitat

MODEL B

Compromís de confidencialitat

(Nom i cognoms de la persona que signa) _____,
com a membre del CERM (*nom del CERM*) _____.

Em comprometo a:

- Tractar la informació dels projectes de recerca avaluats en condicions d'estricta confidencialitat.
- No desvetllar la informació sotmesa a avaluació ni permetre que altres persones ho facin.
- No utilitzar la informació a què tingui accés per cap altre objectiu que no estigui relacionat amb la meva activitat com a membre del CERM ni permetre que altres persones ho facin.
- Eliminar de manera adequada la documentació i els materials confidencials després de cada reunió.

Annex 7. Formulari de Seguiment de l'Estudi

TÍTOL ESTUDI:

CERM:

INVESTIGADOR/A PRINCIPAL:

SITUACIÓ DE L'ESTUDI	MOTIUS DE CANCEL·LACIÓ O TANCAMENT PREMATUR
1. ☐ Suspès abans de l'inici	
2. ☐ Suspès després de l'inici	
3. ☐ En curs, inclusió oberta	
4. ☐ En curs, inclusió tancada	
5. ☐ Annex 1D (només per a promotors)	
6. ☐ Finalitzat	
7. ☐ Altres	

INFORMACIÓ DE L'ESTUDI	
1. Nombre de pacients previstos inicialment	
2. Nombre de pacients inclosos fins al moment	
3. Consideres que l'evidència actual sobre el tema permet la continuació de l'estudi en les mateixes condicions que les establertes inicialment?	
4. En cas negatiu, descriu els motius i els canvis proposats	
5. Reaccions adverses (si procedeix)	

SI L'ESTUDI ESTÀ FINALITZAT	
1. Nombre total de pacients inclosos	
2. Nombre de pacients totals que han abandonat l'estudi	
3. S'ha redactat informe final?	
4. Hi ha alguna publicació (en cas afirmatiu, adjuntar).	

Aquest document ha estat valorat pels membres del Comitè d'Ètica de la Recerca amb Medicaments del Consorci Sanitari de Terrassa

President

Dr. Enric Garcia Restoy. Metge Internista. Membre del Comitè d'Ètica Assistencial (CEA)

Vicepresidenta:

Dra. Clara Romero Rascón. Diplomada en Infermeria

Secretaria Tècnica

Dra. Esther Jovell Fernández. Metgessa epidemiòloga

Vocals

Dra. Estrella Acosta Sánchez. Metgessa d'Oncologia Radioteràpica

Dra. Leonor Cuadra Llopart. Metgessa Internista

Dra. Marta Hernández Griso. Farmacèutica Hospitalària

Dra. Sílvia Mateu Escudero. Farmacòloga clínica

Dra. Antonia Olivares Hortal. Advocada. Coordinadora de Protecció de Dades del CST

Sr. Eduardo Ortiz del Romero. Farmacèutic d'Atenció Primària

Sr. Joan Ricart Nicolau. Representant dels pacients

Sr. Jordi Sánchez Gil. Atenció al ciutadà

Sra. Ariadna Soler Roca. Llicenciada en Dret