

# Grupos de Trabajo – I

## Encuentro Investigadores

### Contra el Cáncer

A continuación, se resumen las principales ideas recogidas en los grupos de trabajo organizados por la Fundación Científica de la Asociación Española Contra el Cáncer (en adelante, Fundación).

#### 1. Grupo de trabajo multidisciplinariedad y diversidad

Uno de los principales problemas que se puso de manifiesto es la falta de financiación continuada y estabilización en la **carrera investigadora**. Los jóvenes investigadores necesitan un mayor apoyo a través de programas de atracción de talento, internacionalización y posibilidad de solicitar proyectos, y destacan la importancia de otras partidas presupuestarias en las ayudas a talento, destinadas a conciliación familiar, al traslado de ciudad, etc. Este tipo de perfiles echan de menos programas de mentoría y liderazgo por parte de los jefes de grupo para potenciar su crecimiento y desarrollo en la carrera científica.

En cuanto a la **investigación en red**, los investigadores sugieren que la propia Fundación pueda servir como nodo para favorecer colaboraciones (por ejemplo, mediante la celebración de reuniones, workshops, aportar información sobre los investigadores y sus líneas de investigación, etc.), y desde el ámbito de la investigación clínica, se declara que existe una mayor facilidad para colaborar con clínicos del extranjero, ya que disponen de una mejor estructura.

En este sentido, la **multidisciplinariedad** en España es bastante factible entre

diferentes grupos de investigación básica y traslacional, pero se ve dificultada cuando se pretende colaborar con profesionales clínicos debido a diferentes causas (carga asistencial que imposibilita tiempo para la investigación, políticas en muchos hospitales que no fomentan ni facilitan la investigación de los profesionales clínicos). Se destaca la necesidad de fomentar la existencia de un tiempo protegido para investigar y facilitar las intensificaciones.

## 2. Grupo de trabajo innovación

Existe cierto desconocimiento entre los investigadores sobre el proceso de **transferencia de conocimiento** y cómo se lleva a cabo. Se destaca la necesidad de fomentar iniciativas de capacitación en el ámbito de la transferencia de tecnología destinada a investigadores y la realización de workshops o encuentros entre investigadores que hayan realizado satisfactoriamente la transferencia de conocimiento, ya sea a través de licencias o creación de start-ups, con otros investigadores.

En cuanto a las **Oficinas de Transferencia de Conocimiento** (OTC), los investigadores resaltan la necesidad de mayor apoyo profesional dentro de las mismas, que logre asegurar una mayor cercanía con los investigadores y acompañamiento de los proyectos. Sería recomendable fomentar encuentros entre los responsables de las OTC e inversores, entre otros.

## 3. Grupo de trabajo public and patient engagement

Para muchos investigadores la interacción con el paciente es algo motivante y que da más sentido a sus proyectos. La mayoría de los investigadores está de acuerdo en que es importante **incluir a los pacientes en las distintas fases de un proyecto**, siempre en función del tipo de éste, ya que los proyectos centrados en investigación más básica o traslacional pueden ser difíciles, por un lado, de transmitir y, por otro, de comprender por público sin formación

científica especializada. En general los pacientes deberían ser considerados:

- En el diseño de la convocatoria o del proyecto. Para tener en cuenta las necesidades de los pacientes y aspectos que no se hayan considerado, o la documentación que va a estar accesible posteriormente para los pacientes.
- En la evaluación como valoración complementaria a la científico/técnica.
- En el desarrollo del proyecto. Sería interesante incluir representantes de pacientes dentro del *Steering Committee*, de forma que estén disponibles para asesorar, resolver dudas e incorporar la experiencia del paciente.

Sería necesario una definición completa del perfil del paciente evaluador y sus capacidades para realizarla, así como tener en cuenta el sesgo socioeconómico (paciente de clase media, alta, formado, con interés por la ciencia, etc.). Este papel podría centralizarse en un representante que sea el nexo entre ambos ámbitos y represente a los pacientes de manera colectiva. En este sentido, la Fundación podría ejercer de representante de los pacientes en determinados paneles de evaluación.

La **Fundación es clave en la formación** de:

- Investigadores: para saber cómo comunicarse con los pacientes, directrices europeas en este sentido, definir los marcos de implicación de los pacientes, etc.
- Pacientes: para que puedan entender los proyectos de investigación y para evitar las falsas esperanzas que la investigación pueda generar.
- Sociedad: para generar un ecosistema de cultura científica, idealmente, antes de implementar la valoración del paciente en los proyectos de investigación. Es importante mostrar qué se está haciendo en cuanto a investigación en cada tipo de tipo de cáncer.

Por último, la Fundación tiene un importante papel de nexo para **fomentar la interacción investigador-paciente** con diferentes eventos, actividades y talleres.



Se resalta la importancia de hacerlo en el territorio, los pacientes y la sociedad deben conocer los centros de investigación de su región y los proyectos que se están llevando a cabo.