



# Unitat de Suport a la Recerca Clínica IDIBELL-HUB

La **Unitat de Suport a la Recerca Clínica (USRC)** forma part de l'**Institut d'Investigació Biomèdica de Bellvitge (IDIBELL)** i de l'**Hospital Universitari de Bellvitge (HUB)**, i té per objectiu facilitar, coordinar i optimitzar el desenvolupament de la recerca clínica mitjançant una gestió integral dels assaigs clínics en els àmbits contractual, regulatori i operatiu.

La **USRC** dona suport als investigadors principals i als promotors en el desenvolupament dels estudis clínics, principalment comercials i amb medicament, assegurant la qualitat, la viabilitat i l'eficiència en totes les fases del procés.



*La USRC no només impulsa els assaigs clínics,  
sinó que els integra i orchestra de forma completa*

# QUÈ FEM

La USRC treballa amb un model centralitzat i amb visió integral de l'assaig clínic, que permet coordinar tot el procés sencer, de principi a fi, garantint l'alineació entre tots els actors implicats.

Aquest model es basa en la complementarietat entre:

- **L'investigador principal (PI)**, que aporta l'expertesa clínica, el coneixement de la patologia i la gestió del pacient en el context assistencial.
- **La USRC**, que aporta l'expertesa metodològica, operativa i de gestió dels assaigs clínics, incloent l'avaluació econòmica, la coordinació regulatòria i l'execució operativa.

La nostra activitat es desenvolupa en el marc del **Campus Salut Bellvitge**, un entorn assistencial i de recerca altament coordinat i de referència a Catalunya. Aquest ecosistema facilita la proximitat amb els pacients, l'accés a cohorts complexes i la integració amb els serveis clínics hospitalaris, afavorint el treball en xarxa i incrementant l'eficiència global del sistema de recerca.



# ORGANITZACIÓ DE LA USRC I SERVEIS QUE OFERIM

La USRC s'estructura en dues grans àrees funcionals que cobreixen tot el cicle de vida de l'assaig clínic:

## 1 Finestra única de recerca clínica (*Clinical Research Window, CRW*): la fase inicial

És l'àrea responsable de la fase inicial de l'assaig clínic, que dona suport en:

- **Tramitació regulatòria inicial** i idoneïtat de les instal·lacions.
- **Avaluació** de viabilitat i econòmica de l'estudi.
- **Gestió i negociació de contractes** amb el promotor/CRO i el departament legal de l'IDIBELL.
- **Gestió d'addendes** contractuals.
- **Gestió de la base de dades** d'estudis del HUB.

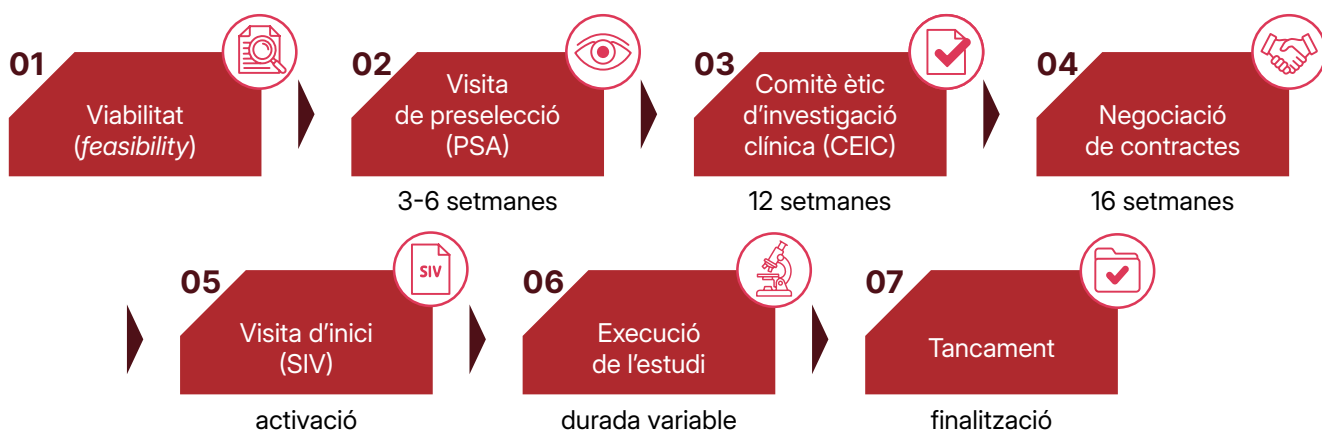
## 2 Àrea d'execució USRC: la fase d'implementació

Àrea responsable de la implementació i seguiment operatiu dels assaigs clínics un cop activats:

- **Coordinació integral** de l'estudi (planificació, visites i seguiment).
- **Suport continu** a investigadors i promotors.
- **Execució clínica:** administració de tractaments, extracció de mostres, monitorització de pacients.
- **Gestió de dades** i control de qualitat (*data entry*).
- **Suport en visites** de monitorització, auditories i inspeccions.
- **Atenció i suport** als pacients durant l'estudi.



# EL CIRCUIT DE LA USRC



## Durant el 2025...

  
**85**  
assaigs  
clínic actius

  
**40**  
assaigs iniciats  
durant l'any

  
**16**  
especialitats  
mèdiques

  
**40**  
investigadors  
principals

  
**85%**  
taxa de reclutament  
de pacients

## L'EQUIP

Som un equip multidisciplinari de 14 professionals amb una sòlida experiència en recerca clínica:

- Responsable de la USRC: **Paulina Cerdá**
- Responsable de la *Clinical Research Window*: **Carmen Sánchez**
- Personal administratiu de regulatòria
- Coordinadores d'assaigs
- Infermeres d'assaigs
- Gestora d'introducció de dades (*Data entry*)
- Tècnic en Cures Auxiliars d'Infermeria (TCAI)



**IDI  
BELL**

Institut d'Investigació  
Biomèdica de Bellvitge