

Relato de Experiência

Título: Da identificação ao engajamento: estratégia para mapeamento de centros de pesquisa clínica no Brasil

Autores: Samantha Belamarques de Oliveira Silva¹, Sara Makie¹, Tatiane Tiengo¹, Vanessa Gerolde Cardoso¹, Karina Henrique Binda^{1*}

Introdução: Dados sobre centros de pesquisa clínica no Brasil são escassos e pouco padronizados. Como os institutos são geridos por diferentes órgãos, as informações ficam fragmentadas, dificultando identificar, quantificar e mapear sua distribuição geográfica. Essa limitação pode comprometer a seleção de centros para estudos clínicos e reduzir a visibilidade de instituições qualificadas.

Objetivos: Relatar a estruturação de um projeto de mapeamento e ranqueamento de centros de pesquisa no Brasil e Argentina, criando uma base de dados padronizada que apoiará a seleção para estudos clínicos.

Relato da experiência: A experiência descreve o planejamento do projeto. O mapeamento inicial será feito em bases públicas e privadas e complementado por contato com lideranças e associações, para reduzir lacunas e incluir centros emergentes. Eventos científicos também serão usados para identificar centros não mapeados a partir das inscrições.

Para os centros identificados, será enviado um formulário para coleta de dados e ranqueamento, avaliando: governança ética/regulatória, infraestrutura, perfil terapêutico, experiência em pesquisa, desempenho em recrutamento, logística/acesso e rede de referenciamento.

Por fim, serão realizadas reuniões de engajamento para apresentar a iniciativa e incentivar respostas, priorizando convites por eficiência (municípios >300 mil habitantes) e cobertura (regiões sub-representadas).

Reflexão sobre a experiência: Este projeto nasceu da necessidade de consolidar informações sobre centros de pesquisa no Brasil e Argentina em uma base única, de fácil acesso e que apoiará a seleção das instituições para novos estudos. Além disso, o projeto ampliará oportunidades para além do eixo Rio–São Paulo, beneficiando a população de pacientes e fortalecendo o desenvolvimento da pesquisa clínica em todo o território brasileiro e argentino.

Conclusões ou recomendações: A base padronizada de dados e contatos facilitará a seleção de centros, beneficiará patrocinadores, ampliará oportunidades para centros qualificados e melhorará o acesso de pacientes a estudos clínicos, fortalecendo a pesquisa clínica no Brasil e Argentina.

¹Filiação: ODC Life Sciences

+55 11 97508 4190

samantha.belamarques@odclifesciences.com

Palavra-chave: Ensaios Clínicos como Assunto, Instituições de Saúde, Coleta de Dados, Bancos de Dados, Planejamento em Saúde