

El registro de los ensayos clínicos en ICTRP

¿Qué es ICTRP?

La Plataforma Internacional de Registro de Ensayos Clínicos (ICTRP, por su sigla en inglés) de la Organización Mundial de la Salud (OMS) es un portal de acceso público con información clave sobre los ensayos clínicos que se realizan en el mundo.

¿Cómo funciona ICTRP?

- ICTRP compila un conjunto estandarizado de datos de ensayos clínicos que se obtienen periódicamente de distintos registros de ensayos clínicos acreditados por la OMS.
- ICTRP no es un registro en el que se inscriban ensayos clínicos directamente, sino una plataforma que se alimenta de los datos de otros registros.
- **Todos** los ensayos clínicos – no solo los ensayos clínicos con medicamentos y dispositivos – deben inscribirse en un registro que alimente ICTRP antes de incluir al primer participante. Los resultados de los ensayos deben ser agregados al registro tan pronto como estén disponibles.
- Cualquier interesado puede ver en ICTRP la información sobre los ensayos clínicos y descargarla en diversos formatos.

¿Por qué ICTRP es importante?

- **Promueve la transparencia**, que es un componente central de la gobernanza ética de la investigación.
- **Fortalece la confianza** en la investigación de manera que el público puede saber qué ensayos clínicos han sido realizados o están en curso.
- **Elimina los sesgos** al publicar los resultados de los ensayos porque hace públicos todos los desenlaces, no solo los que arrojan resultados positivos.
- **Promueve la colaboración** entre la comunidad científica al facilitar la identificación de brechas en investigación, las duplicaciones y temas de interés común.



Plataforma Internacional de Registro de Ensayos Clínicos (ICTRP)

