



Normas de buena práctica clínica (BPC)



29.Abr - 07.Jun 2019

Cód. @22-19

Mod.:
Online

Edición
2019

Tipo de actividad
Curso online de larga duración

Fecha
29.Abr - 07.Jun 2019

Idiomas
Español

Validez académica
30 horas

DIRECCIÓN

Iciar Alfonso Farnós, Gobierno Vasco

Comité Organizador



Descripción

La investigación es una herramienta esencial para las y los profesionales sanitarios. Para poder llevar a cabo estudios en humanos es indispensable una buena formación y conocer las herramientas básicas de la ética en la investigación.

Antes de poner en marcha o participar en un ensayo clínico o en un estudio con humanos, es necesario disponer de la autorización del comité de ética correspondiente, por lo que es necesario conocer las disposiciones normativas vigentes, tanto en lo relativo a la investigación con muestras biológicas como a la manipulación de datos de carácter personal. Este Curso se presenta como una oportunidad para mejorar la formación del profesional sanitario sobre los aspectos éticos y legales de la investigación clínica.

Al finalizar el Curso se evaluará el aprovechamiento del curso a través de un examen tipo test; además, se solicitará la cumplimentación de un cuestionario de satisfacción.

Objetivos

General

Divulgar la normativa aplicable y las buenas prácticas clínicas en ensayos clínicos.

Específicos:

Profundizar en el conocimiento de los aspectos éticos y legales de la investigación clínica con medicamentos y/o productos sanitarios.

Profundizar en el conocimiento de las Normas de Buena Práctica Clínica.

Profundizar en el conocimiento de las exigencias en materia de Inspección por parte de las Autoridades Sanitarias

Programa

29-04-2019 / 07-06-2019

Principios éticos generales.

01-05-2019 / 07-06-2019

Marco normativo de la investigación biomédica.

03-05-2019 / 07-06-2019

Taller práctico investigación observacional

08-05-2019 / 07-06-2019

Desarrollo de un Medicamento y Principales Agentes implicados en un Ensayo Clínico. Etapas del Ensayo Clínico

10-05-2019 / 07-06-2019

Aspectos éticos y legales de la investigación clínica con medicamentos y/o productos sanitarios

14-05-2019 / 07-06-2019

Aspectos éticos y legales de la investigación clínica con muestras biológicas en un ensayo clínico

16-05-2019 / 07-06-2019

Taller práctico investigación clínica con medicamentos y/o productos sanitarios

20-05-2019 / 07-06-2019

Puesta en marcha de un ensayo clínico.

22-05-2019 / 07-06-2019

Normas de Buena Práctica Clínica: responsabilidades del Investigador y el centro

24-05-2019 / 07-06-2019

Normas de Buena Práctica Clínica: responsabilidades del Promotor y el Monitor de un ensayo clínico.

27-05-2019 / 07-06-2019

Taller práctico inspección Normas de Buena Práctica Clínica.

29-05-2019 / 07-06-2019

Informes anuales, informes de seguridad y publicación de resultados

31-05-2019 / 07-06-2019

Taller práctico: puesta en marcha de un ensayo clínico por un investigador

Dirigido por:



Iciar Alfonso Farnós

Gobierno Vasco

Médico especialista en Farmacología clínica. Experiencia en la Industria Farmacéutica como Técnico del departamento de investigación clínica y Responsable de Seguridad de Medicamentos de laboratorios FAES S.A (1994-1996). Responsable de la Dirección de Farmacia del Gobierno Vasco en materia de investigación con medicamentos desde 1996. Farmacólogo Clínico de Comités de Ética de la Investigación de Euskadi. Vicepresidenta del Comité de Ética de la Investigación con medicamentos de Euskadi. Miembro del Comité de Coordinación de Estudios Postautorización y miembro del grupo de Buenas Prácticas Clínicas (AEMPS). Master Bioética. Vocal del Comité de Bioética de Euskadi. Miembro de la Junta Directiva de la Asociación Nacional de Comités de Ética de la Investigación. Coordinadora del curso ANCEI "Formación y actualización para miembros de Comités de ética de la Investigación (CEI) e investigadores en Aspectos Éticos y Legales de la Investigación biomédica.

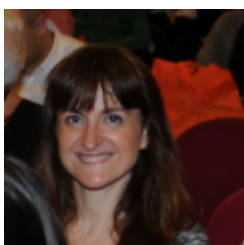
Profesorado



Guillermo Alcalde Bezhoid

UPV/EHU

Licenciado en Medicina por la Universidad de Cantabria. Médico especialista en Nefrología, Hospital Universitario Marqués de Valdecilla, Santander. Máster Interuniversitario en Bioética. Universidad del País Vasco. Profesor Asociado del Departamento de Medicina, UPV-EHU Jefe de Servicio de Nefrología, OSI Araba Presidente del Comité Ético de Investigación Clínica de la OSI Araba.



ARANTZA HERNANDEZ GIL

Licenciada en Farmacia Máster en Monitorización de Ensayos Clínicos Máster en Gestión de la calidad en Industrias Agroalimentarias (ESDEN) Cursos •Diploma Superior en Metodología de la Investigación (FFOMC) •Auditorías de sistemas de gestión de calidad UNE-EN ISO 9001:2008 •Investigación con alimentos funcionales •Dudas metodológicas en la interpretación de los ensayos clínicos Jornada de formación de SIC-CEIC V2 •Curso de Protección de Datos en la Investigación •Modificaciones a la directiva 2001/20/EC. Propuestas de mejora •Curso de Gestión del tiempo •Cómo hacer una revisión clínica con fuentes MBE •Curso sobre inspección de BPCs Jornada en nuevas terapias biológicas •Gestión de quejas y reclamaciones •Curso de Farmacovigilancia •CURSO ISO 9001:2015 Experiencia laboral: •Técnico del CEIC Euskadi/ 06/07 - actualidad •Clinical Research Associate/Laboratorios Cinfa 04/05 - 06/07 •Responsable de Marketing Salud/Kaiku 09/04 - 04/05 •Clinical Research Associate/JJPRD 05/03-08/04



Maria Rodríguez Velasco

Gobierno Vasco

Licenciatura en Farmacia EHU-UPV 2003-2008 Máster en Ensayos Clínicos Universidad de Sevilla 2012 Cursos: • Aspectos éticos y legales de la Investigación Biomédica • Curso Intensivo ISO 9001 / AENOR •

Jornada en nuevas terapias biológicas • Presentaciones eficaces • Gestión del tiempo • Curso Epidemiología /AEMPS • Curso Teórico Práctico de Formación Continuada de los Inspectores de Buena Práctica Clínica de España • Formación y actualización para miembros de comités de ética de la investigación (CEI) e investigadores en aspectos éticos y legales de la investigación biomédica
Experiencia profesional: • Técnico farmacéutico /CEIC-E. 2012-actualidad • Becaria Investigadora/Hospital Santiago. 2011 • Técnico farmacéutico/LEIA C.D.T. 2008-2010

Precios matrícula

MATRÍCULA	HASTA 04-05-2019
Tarifa única	80,00 EUR