

# Control ético de la investigación biomédica. Normas de buena práctica clínica (BPC). 2026



**Mar. 02 - Mar. 31 2026**

**Kod. @1-26**

**Mod.:**  
Online

**Edizioa**  
2026

**Jarduera mota**  
Luzapen luzeko online ikastaroa

**Data**  
Mar. 02 - Mar. 31 2026

**Hizkuntzak**  
Gaztelera

**Balio akademikoa**  
30 ordu

**Antolakuntza Batzordea**

**Fundación  
BBVA**



## **Azalpena**

Curso dirigido a divulgar la normativa aplicable y las buenas prácticas clínicas en ensayos clínicos y otros proyectos de investigación biomédica.

## **Helburuak**

General:

Divulgar los principios éticos, la normativa aplicable y las normas de buenas prácticas clínicas en ensayos clínicos y otros proyectos de investigación biomédica.

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

**2026-03-02 / 2026-03-03**

## **Principios éticos generales**

- Principios básicos de la bioética. El Informe Belmont, el convenio de Oviedo, la Declaración de Helsinki,...
- Consentimiento Informado, confidencialidad y derechos del participante en investigación
- Consentimiento informado en población vulnerable

EMALEAK: **Guillermo Alcalde Bezhold**

---

**2026-03-04 / 2026-03-05**

## **Marco normativo de la investigación biomédica**

- Revisión del marco normativo y su implicación en la investigación observacional
- Comité de Ética de la Investigación
- Procedimiento general de evaluación según el tipo de estudio
- Investigación en situaciones de emergencia

EMALEAK: **Guillermo Alcalde Bezhold**

---

**2026-03-06 / 2026-03-08**

## **Taller práctico investigación observacional**

EMALEAK: **Guillermo Alcalde Bezhold**

---

**2026-03-09 / 2026-03-10**

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

- Memorando de colaboración AEMPS/CEIm
- Evaluación de aspectos de parte I: riesgo/beneficio,...
- Evaluación de aspectos de parte II: consentimiento informado, seguro,...

EMALEAK: **Iciar Alfonso Farnós**

---

**2026-03-11 / 2026-03-12**

## **Aspectos éticos y legales de la investigación clínica con muestras biológicas**

EMALEAK: **Iciar Alfonso Farnós**

---

**2026-03-13 / 2026-03-15**

**Taller práctico investigación clínica con medicamentos y/o productos sanitarios**

EMALEAK: **Iciar Alfonso Farnós**

---

**2026-03-16 / 2026-03-16**

**Normas de Buena Práctica Clínica I. Puesta en marcha de un ensayo clínico**

Documentos esenciales en un ensayo clínico.  Control de calidad del estudio.  Monitorización/Auditoría.

EMALEAK: **María Rodríguez Velasco**

---

**2026-03-17 / 2026-03-17**

**Normas de Buena Práctica Clínica II. Responsabilidades**

Responsabilidades del Investigador y el centro  Responsabilidades del Promotor y el Monitor de un ensayo

EMALEAK: **María Rodríguez Velasco**

---

**2026-03-18 / 2026-03-22**

**Taller práctico inspección Normas de Buena Práctica Clínica**

EMALEAK: **María Rodríguez Velasco**

---

**2026-03-23 / 2026-03-24**

**Seguimiento de la investigación biomédica**

Informes anuales, informes de seguridad y publicación de resultados

EMALEAK: **María Rodríguez Velasco**  
**Iciar Alfonso Farnós**

---

**2026-03-25 / 2026-03-26**

**Taller práctico: puesta en marcha de un estudio por un investigador**

**EMALEAK:**

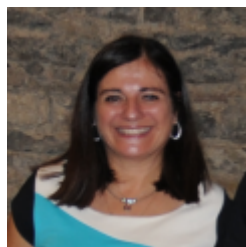
**María Rodríguez Velasco**  
**Iciar Alfonso Farnós**

---

**2026-03-27 / 2026-03-31**

**EVALUACIÓN DEL CURSO**

## Zuzendaritza



### **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.

## **Irakasleak**



### **Guillermo Alcalde Bezhold**

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.



### **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.



### **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

## Matrikula prezioak

MATRIKULA	2026-03-04 ARTE
Orokorra	120,00 EUR
<a href="#"><u>Matrikula murritzua orokorra</u></a>	102,00 EUR
<a href="#"><u>Matrikula exentzioa</u></a>	84,00 EUR